

Prospecto: información para el usuario

OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA 3 mg/g pomada oftálmica

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

- 1. Qué es OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA y para qué se utiliza
- 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA
- 3. Cómo usar OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA
- 4. Posibles efectos adversos
- 5 Conservación de OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA
- 6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA y para qué se utiliza

OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA es una pomada oftálmica que contiene un antibiótico del grupo de los aminoglucósidos, gentamicina, que actúa frente a los microorganismos que causan infecciones en los ojos.

Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas.

Es importante que siga las instrucciones relativas a la dosis, el intervalo de administración y la duración del tratamiento indicadas por su médico.

No guarde ni reutilice este medicamento. Si una vez finalizado el tratamiento le sobra antibiótico, devuélvalo a la farmacia para su correcta eliminación. No debe tirar los medicamentos por el desagüe ni a la basura.

Este medicamento se utiliza para el tratamiento de infecciones bacterianas externas del ojo causadas por gérmenes sensibles a la gentamicina, tales como conjuntivitis, queratitis (inflamación de la córnea), úlceras corneales, blefaritis (inflamación de los párpados) y dacriocistitis (inflamación del saco lagrimal).

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA

No use OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA

• Si es alérgico a gentamicina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a usar OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA.



- Solo utilice este medicamento en su(s) ojo(s).
- Si con este medicamento le aparecen síntomas de reacción alérgica, como picor de párpados, hinchazón o enrojecimiento del ojo, interrumpa inmediatamente el tratamiento y consulte a su médico. Las reacciones alérgicas pueden variar desde picor localizado o enrojecimiento de la piel hasta reacciones alérgicas graves (reacción anafiláctica) o reacciones graves de la piel. Estas reacciones alérgicas pueden ocurrir con otros antibióticos tópicos o sistémicos de la misma grupo familia (aminoglucósidos).
- Si sus síntomas empeoran o le vuelven a aparecer, consulte a su médico.
- Si al mismo tiempo está utilizando otro tratamiento antibiótico, incluso si lo toma por la boca, consulte a su médico.
- Si utiliza este medicamento durante un largo período de tiempo, puede hacerse más sensible a las infecciones oculares.

• Si utiliza lentes de contacto:

 Llevar lentes de contacto (duras o blandas) no está recomendado durante el tratamiento de una infección ocular.

Uso de OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA con otros medicamentos

Comunique a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizareste medicamento.

Su médico valorará si debe usar o no este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

Inmediatamente después de la aplicación de este medicamento puede notar que su visión se vuelve borrosa. No conduzca ni utilice máquinas hasta que su visión sea clara.

3. Cómo usar OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

Adultos (incluidos pacientes de edad avanzada), adolescentes y niños:

En general, aplicar 1 cm de pomada aproximadamente dos o tres veces al día.

El número de aplicaciones diarias y la duración del tratamiento podrá modificarse según criterio médico.

Recomendaciones de uso:

- Coja el	- Si la aplicación es dentro del	- Coloque la punta del	- Cierre el ojo(s)
tubo.	ojo, separe hacia abajo el párpado	tubo cerca del ojo. Use	durante unos
 Lávese las 	con un dedo limpio. Aplíquese la	el espejo si lo necesita.	segundos después
manos y	pomada en la bolsa que se forma	 Evite tocar los ojos, 	de aplicarse la
sitúese	entre el párpado y el ojo.	párpados, áreas	pomada.
delante de	– Si la aplicación es fuera del ojo ,	circundantes u otras	- Cierre bien el
un espejo.	aplique la pomada sobre la parte	superficies con la punta	tubo después de



afectada directamente, sacando	del tubo.	su utilización.
previamente las costras	- Presione suavemente el	
reblandeciéndolas con agua tibia.	tubo para que salga la	
_	pomada.	

Si está utilizando otros medicamentos oftálmicos, espere al menos 5 minutos entre la administración de esta pomada y los otros medicamentos oftálmicos. Las pomadas oftálmicas deben administrarse en último lugar.

Si usa más OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA del que debe, puede eliminarla lavando los ojos con agua templada. No se aplique más pomada hasta la siguiente dosis.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad utilizada.

Si olvidó usar OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA, aplíqueseuna única dosis tan pronto como se de cuenta y continúe con la siguiente dosis que estaba prevista. Sin embargo, si ya es casi la hora de la siguiente dosis, no se aplique la dosis olvidada y continúe con la siguiente dosis de su régimen habitual. No se aplique una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA

Es importante que termine el ciclo de tratamiento indicado por su médico aun cuando comience a sentirse mejor después de unos días. Si deja de utilizar este medicamento demasiado pronto, es posible que la infección no se haya curado del todo y que los síntomas vuelvan a manifestarse o incluso empeoren. También podría generarse resistencia al antibiótico (perder eficacia).

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos más frecuentes observados con este medicamento fueron picor en el ojo, malestar en el ojo y enrojecimiento del ojo.

Se han observado los siguientes efectos adversos con este medicamento:

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta1 de cada 10 personas)

- Efectos en el ojo: sensibilidad a la luz, picor en el ojo, malestar en el ojo, enrojecimiento del ojo.
- Efectos generales: alergia (hipersensibilidad).

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta1 de cada 100 personas)

• Efectos en el ojo: inflamación de la superfície del ojo, visión borrosa, ojo seco.

Generalmente, puede seguir usando la pomada a no ser que los efectos sean graves. Si está preocupado, coméntelo con su médico o farmacéutico.



Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: https://www.notificaram.es. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento

5. Conservación de OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 25°C.

Para evitar infecciones, debe desechar el tubo 4 semanas después de la primera apertura. Anote la fecha de apertura del tubo en el recuadro reservado para esta finalidad en la caja.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA

- El principio activo es gentamicina. Cada gramo de pomada contiene 3 mg de gentamicina (como sulfato).
- Los demás componentes son colesterol, parafina líquida y vaselina blanca.

Aspecto del producto y contenido del envase

OFTALMOLOSA CUSÍ GENTAMICINA es una pomada (blanca) que se presenta en tubo de aluminio conteniendo 5 g con tapón de polietileno.

Titular de la autorización de comercialización

NTC s.r.l., via Luigi Razza 3, 20124 Milán, Italia

Responsable de la fabricación

Siegfried El Masnou, S.A. C/ Camil Fabra, 58 08320 El Masnou – Barcelona, España

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:



NTC Ophthalmics Iberica SL, Calle Pinar, 5, 28006 Madrid, España

Fecha de la última revisión de este prospecto: Julio 2018

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) http://www.aemps.gob.es/