

UPUTA ZA PACIJENTA

MIROBACT mast

20 mg/g mast

mupirocin

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete primjenjivati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je MIROBACT i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete primjenjivati MIROBACT
3. Kako primjenjivati MIROBACT
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati MIROBACT
6. Dodatne informacije

1. ŠTO JE MIROBACT MAST I ZA ŠTO SE KORISTI

MIROBACT mast sadrži djelatnu tvar mupirocin. Mupirocin pripada skupini lijekova koji se nazivaju antibiotici za lokalnu primjenu.

MIROBACT mast se primjenjuje u liječenju kožnih infekcija kao što su:

- infekcije kože u kojima dolazi do pojave mjehurića, ljuskica (krasta) ili čireva na koži (impetigo i ektima)
- infekcije korijena dlaka u kojoj dolazi do pojave gnojnih prištića (folikulitis)
- gnojni čirevi koji se opetovano javljaju (furunkuloza).
- inficirane dermatoze (npr. inficirani ekcem)
- inficirana oštećenja kože (npr. ozljede kože, ugrizi insekata, manje rane i opekline).

Mirobact mast se može koristiti s ciljem sprječavanja bakterijskih infekcija ozljeda kože, manjih posjekotina i rana.

MIROBACT mast namijenjena je isključivo za vanjsku primjenu na koži.

2. ŠTO MORATE ZNATI PRIJE NEGO POČNETE PRIMJENJIVATI MIROBACT

Nemojte primjenjivati MIROBACT:

- ako ste alergični (preosjetljivi) na mupirocin ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku prije nego primijenite Mirobact mast.

Nemojte primjenjivati ovu mast u blizini očiju. Ukoliko mast slučajno dođe u dodir s Vašim očima, tada oči obilno isperite s vodom.

MIROBACT mast može uzrokovati teške kožne reakcije ili alergije (vidjeti dio 4. **Moguće nuspojave**). U tom slučaju se liječenje mora prekinuti, mast isprati s kože te zatražiti savjet liječnika o primjeni druge prikladne terapije.

Ukoliko se MIROBACT mast primjenjuje kroz dulje vrijeme, tada može doći do pojave gljivične infekcije. Obavijestite Vašeg liječnika ili ljekarnika, ako primijetite pojavu gljivične infekcije na mjestu primjene ovog lijeka.

Ako se nešto od gore navedenog odnosi na Vas ili, pak, niste sigurni, javite se Vašem liječniku.

Drugi lijekovi i Mirobact

Obavijestite Vašeg liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Nema dovoljno podataka o primjeni Mirobact masti tijekom trudnoće. Stoga se lijek smije koristiti tijekom trudnoće isključivo ako je izričito neophodno.

Ukoliko se mast primjenjuje na bradavicama, tada se mast mora temeljito isprati prije dojenja.

Mirobact mast sadrži polietilenglikol.

Polietilenglikol može prodrijeti kroz otvorene rane i oštećenu kožu te se izlučiti putem bubrega. Stoga se obavezno posavjetujte s Vašim liječnikom:

- ako imate poteškoće s bubrežima
- ako se mast primjenjuje na velikoj površini kože s otvorenim ranama ili oštećenom kožom.

3. KAKO PRIMJENJIVATI MIROBACT

Uvijek primijenite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao Vaš liječnik. Provjerite s Vašim liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

MIROBACT mast nemojte primjenjivati s drugim kremama ili mastima na oboljelom području. Miješanje MIROBACT masti s drugim kremama ili mastima može umanjiti učinkovitost lijeka.

MIROBACT mast se primjenjuje na oboljelom području 2-3 puta na dan, tijekom najviše 10 dana.

MIROBACT mast primjenjujte na sljedeći način:

1. Operite i osušite ruke prije primjene.
2. Nanesite manju količinu masti tako da pokrije oboljelo područje kože.
3. Nakon primjene ovog lijeka, oboljelo područje možete prekriti s flasterom, zavojem ili drugim odgovarajućim pokrovom, osim ako Vam je liječnik rekao da to ne činite.
4. Operite ruke nakon primjene.
5. Nakon završetka liječenja potrebno je baciti neiskorišteni dio lijeka (vidjeti dio 5. Kako čuvati Mirobact).

Ako primijenite više MIROBACT masti nego što ste trebali

Ako ste primijenili više MIROBACT masti nego što ste trebali, tada se javite Vašem liječniku ili ljekarniku za savjet.

Ako ste zaboravili primijeniti MIROBACT

Ako ste zaboravili primijeniti MIROBACT učinite to čim bude moguće, osim ukoliko nije blizu vrijeme za sljedeću redovnu primjenu (unutar jednog sata do redovne primjene). U tom slučaju zaboravljenu dozu lijeka nemojte primijeniti, već nastavite prema uobičajenom rasporedu.

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Ako prestanete s primjenom MIROBACT masti

Ukoliko prekinete primjenu lijeka MIROBACT ranije nego što je propisano, tada se infekcija može vratiti te dovesti do pogoršanja Vašeg stanja. Stoga je važno da lijek uvijek primjenjujete redovito i onoliko dugo koliko Vam je liječnik propisao.

Ako progutate MIROBACT

U slučaju gutanja MIROBACT masti odmah se javite Vašem liječniku ili se uputite u najbližu jedinicu hitne medicinske pomoći.

Ponesite sa sobom ovaj lijek ili uputu o lijeku, kako bi zdravstveni djelatnici kojima ste se obratili znali točno koji ste lijek progutali.

Ako imate bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku.

4. MOGUĆE NUSPOJAVE

Kao i svi drugi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće pojaviti kod svakoga.

Ukoliko primijetite pojavu teške kožne reakcije ili alergije, natečeno lice i/ili poteškoće s disanjem, odmah prekinite s primjenom ovog lijeka, isperite mast s kože te se što prije javite liječniku.

Ovo može biti znak ozbiljne alergijske reakcije koja zahtijeva hitno liječenje, a javlja se vrlo rijetko (u manje od 1 na 10 000 osoba).

Tijekom primjene ovog lijeka mogu se javiti i sljedeće nuspojave:

Često (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba):

- osjećaj žarenja na mjestu primjene

Manje često (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba):

- svrbež, crvenilo, osjećaj bockanja te suha koža na mjestu primjene. Na drugim dijelovima kože također je moguća pojava alergijskog osipa, svrbeža, crvenila ili osjetljivosti kože.

Prijavljivanje sumnje na neželjena dejstva lijeka

U slučaju bilo kakvih neželjenih reakcija nakon primjene lijeka, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika ili ljekarnika. Ovo podrazumijeva sve moguće neželjene reakcije koje nisu navedene u ovom uputstvu o lijeku, kao i one koje jesu.

5. KAKO ČUVATI MIROBACT

Ovaj lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvajte na temperaturi ispod 25°C.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja spremnika: 6 mjeseci.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte Vašeg ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. DODATNE INFORMACIJE

Što MIROBACT mast sadrži

- Djelatna tvar je mupirocin. Jedan gram masti sadrži 20 mg mupirocina.
- Drugi sastojci su: makrogol 400, makrogol 3350.

Kako MIROBACT mast izgleda i sadržaj pakiranja

Mast je bijele boje, djelomično prozirna.

15 g masti u aluminijskoj tubi s plastičnim zatvaračem, u kutiji.

Režim izdavanja lijeka

Lijek se izdaje uz lječarski recept.

Naziv i adresa proizvođača (administrativno sjedište)

BELUPO lijekovi i kozmetika, d.d.
Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvatska

Proizvođač gotovog lijeka (mjesto puštanja lijeka u promet)

BELUPO lijekovi i kozmetika, d.d.
Ulica Danica 5, Koprivnica, Hrvatska

Ime i adresa nosioca dozvole za stavljanje gotovog lijeka u promet

FARMAVITA d.o.o. Sarajevo
Igmanska 5a, 71320 Vogošća, Bosna i Hercegovina

Broj i datum rješenja o dozvoli za stavljanje lijeka u promet

04-07.3-2-9572/25 od 26.02.2026.

Datum revizije uputstva:

26.02.2026.