

INDLÆGSSEDDEL: Information til brugeren**Hexabotin® 250 mg og 500 mg, filmovertrukne tabletter**

erythromycin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Hexabotin
3. Sådan skal du tage Hexabotin
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Hexabotin indeholder et bakteriehæmmende antibiotikum af typen makrolid.
Du kan tage Hexabotin til behandling af betændelse (infektion), der skyldes bakterier.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Hexabotin**Tag ikke Hexabotin:**

- hvis du er allergisk over for erythromycin eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i afsnit 6).
- hvis du er allergisk over for anden medicin af samme type (makrolid).
- hvis du tager medicin mod mave-tarm gener (cisaprid)
- hvis du tager medicin mod skizofreni og psykoser (pimozid)
- hvis du tager medicin mod allergi (terfenadin)
- hvis du tager medicin mod migræne (ergotamin, dihydroergotamin).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet før du bruger Hexabotin, hvis

- din lever ikke fungerer normalt
- du lider af sygdommen myasthenia gravis (muskelsvaghed), da dine symptomer kan forværres.

Kontakt lægen, hvis du under eller efter behandlingen får langvarig eller blodig diarré. Dette kan være alvorligt og kræve behandling.

Hvis dit barn behandles med Hexabotin og begynder at kaste op eller være irriteret i forbindelse med måltider, skal du kontakte lægen.

Hvis du skal bedøves, skal du fortælle lægen, at du tager Hexabotin.

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at du er i behandling med Hexabotin.

Brug af anden medicin sammen med Hexabotin

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig.

Tal med lægen inden behandlingen, hvis du tager medicin mod:

- Mave-tarm gener (cisaprid)
- Mavesår (cimetidin, omeprazol)
- Skizofreni og psykoser (pimozid, clozapin)
- Allergi (terfenadin, mizolastin)
- Migræne (ergotamin, dihydroergotamin)
- Svamp (fluconazol, itraconazol, ketoconazol)
- For højt kolesterol (f.eks. simvastatin, atorvastatin, lovastatin)
- Hjertesygdomme (diltiazem, digoxin)
- Forstyrrelser i hjerterytmen (verapamil, quinidin, disopyramid)
- For højt blodtryk (felodipin)
- Uro (alprazolam, diazepam, buspiron)
- Kramper (midazolam)
- Søvnløshed (triazolam, zopiclon)
- Depression (sertralin)
- Parkinsons sygdom og forøget mælkeproduktion (bromocriptin)
- Astma (theophyllin)
- Epilepsi (carbamazepin, phenytoin, valproat, hexobarbital, phenobarbital)
- Impotens (sildenafil)
- Visse kræftsygdomme (vinblastin)
- Tuberkulose (rifampicin, rifabutin)
- Urinsur gigt (colchicin)
- Infektion (clindamycin, lincomycin, chloramphenicol, streptomycin, tetracykliner, colistin, penicillin, cefalosporin)

eller hvis du er i behandling med:

- Binyrebarkhormon (methylprednisolon)
- Blodfortyndende medicin (f.eks. warfarin, acenocoumarol)
- Medicin som hæmmer immunforsvaret i forbindelse med transplantationer (ciclosporin, tacrolimus, everolimus)
- Proteasehæmmere til behandling af HIV (f.eks. saquinavir)
- Cilostazol (mod claudicatio intermittens (smerter i benene ved gang))

eller hvis du tager præparater, som indeholder:

- prikbladet perikon (hypericum perforatum).

Brug af Hexabotin sammen med mad og drikke

Du skal tage Hexabotin umiddelbart før et måltid.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet:

Du må ikke tage Hexabotin, hvis du er gravid eller planlægger at blive det, medmindre lægen mener, at det er strengt nødvendigt. Tal med lægen.

Amning:

Hexabotin bliver udskilt i modermælken. Du må derfor så vidt muligt ikke tage Hexabotin, hvis du ammer. Spørg lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Hexabotin påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. Sådan skal du tage Hexabotin

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apotekspersonalet.

Du skal tage tabletterne lige før et måltid, derved får du den bedste optagelse af lægemidlet.

Den sædvanlige dosis er**Voksne**

Normaldosis er 250 mg eller 500 mg 2-4 gange daglig.

Din dosis kan stige til 4 tabletter på 500 mg (i alt 2000 mg) 2 gange daglig eller 2 tabletter på 500 mg (i alt 1000 mg) 4 gange daglig. Følg lægens anvisning.

Brug til Børn

Dosis afhænger af barnets vægt. Tal med lægen.

Hvis barnet f.eks. vejer 25 kg er dosis 2-5 tabletter på 250 mg (i alt 500-1250 mg) daglig, fordelt på 2-4 doser. Følg lægens anvisning.

Ældre

Det er ikke nødvendigt at nedsætte dosis. Følg lægens anvisning.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det kan være nødvendigt at nedsætte dosis. Følg lægens anvisning.

Hvis du har taget for meget Hexabotin

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Hexabotin, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas). Tag pakningen med.

Hvis du har taget for mange Hexabotin, kan du få kvalme, opkastning, mavesmerter, diarré, gulsot, hudkløe, træthed, ømhed under højre ribbensbue, høretab, hurtig evt. uregelmæssig hjerterytme.

Hvis du har glemt at tage Hexabotin

Hvis du har glemt en dosis, så tag den, så snart du kommer i tanke om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Hexabotin

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede.

- Alvorlige overfølsomhedsreaktioner med pludseligt hududslæt og hævelser, åndedrætsbesvær og besvimelse. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Hurtig evt. uregelmæssig hjerterytme (puls). Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Betændelse i bugspytkirtlen med voldsomme mavesmerter og feber. Kontakt straks læge eller skadestue.
- Leverbetændelse evt. med ophobning af galde, gulsot. Nedsat leverfunktion. Kontakt læge eller skadestue.

Meget sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede.

- Hallucinationer, vrangforestillinger. Kontakt læge eller skadestue.
- Langvarig eller blodig diarré med mavesmerter eller feber, som kan være tegn på tarmbetændelse (pseudomembranøs enterocolitis). Kontakt straks lægen.
- Forsnævring af maveporten hos spædbørn, der viser sig ved opkastninger. Kontakt lægen.
- Betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber. Kontakt læge eller skadestue.
- Kraftig afskalning af huden. Kontakt straks læge eller skadestue.
- Kramper, epileptiske anfald. Kontakt læge eller skadestue.
- Forværring af sygdommen myasthenia gravis (muskelsvaghed). Kontakt lægen.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt (sandsynligvis sjælden)

- Forstørret lever, nedsat leverfunktion, gulsot, leversvigt. Kontakt læge eller skadestue.
- Nyrebetændelse med smerter over lænden, feber og blod i urinen. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke-alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 behandlede.

- Kvalme, mavesmerter, diarré, opkastning, appetitløshed.

Almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af to 10 behandlede.

- Hududslæt, forhøjede leverenzymmer (blodprøve).
- Forhøjede mængder af bilirubin, hvilket kan medføre gulfarvning af øjne og hud.

Ikke almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 100 behandlede.

- Nældefeber.

Sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 behandlede.

- Forbigående høretab (opstår især hvis du har dårlige nyrer).

Meget sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede.

- Forvirring, svimmelhed, susen for ørerne (tinnitus).
- Udslæt i ansigt, på arme og ben samt feber.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt (sandsynligvis sjælden)

- Ændringer i blodet
- Døvhed. Kontakt lægen
- Lavt blodtryk.
- Kløe
- Smerter i brystkassen. Kontakt lægen

- Feber
- Utilpashed.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen via de oplysninger der fremgår herunder.

Sundhedsstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: sst@sst.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Du kan opbevare Hexabotin ved almindelig temperatur.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen efter udløbsdato eller EXP.

Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Hexabotin 250 mg og 500 mg indeholder:

Aktivt stof: Erythromycin 250 mg eller 500 mg.

Øvrige indholdsstoffer: MikrokrySTALLinsk cellulose, natriumstivelseglycolat, magnesiumstearat, hypromellose, magnesiumhydroxid, povidon, natriumlaurilsulfat, talcum, polacrilinkalium, macrogol 6000 og kolloid vandfri silica.

Udseende og pakningstørrelser

Udseende

Hexabotin 250 mg er en rund, hvid, fillovertrukket tablet.

Hexabotin 500 mg er en oval, hvid, fillovertrukket tablet med delekærv på begge sider.

Pakningsstørrelser

Hexabotin 250 mg: 24 stk., 40 stk. og 96 stk.

Hexabotin 500 mg: 12 stk., 20 stk. og 100 stk.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Sandoz A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 København S, Danmark

Denne indlægsseddel blev senest ændret

September 2015