

## **Indlægsseddel: Information til patienten**

**Xofluza 40 mg filmoovertrukne tabletter**

**Xofluza 80 mg filmoovertrukne tabletter**

baloxavirmarboxil

**Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge 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 lægemidlet 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 i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

### **Oversigt over indlægssedlen**

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

### **1. Virkning og anvendelse**

#### **Virkning**

Xofluza indeholder baloxavirmarboxil. Stoffet tilhører en gruppe af antivirale lægemidler, der kaldes 'cap-afhængige endonuklease-hæmmere'.

## **Spædbørn og børn**

Dette lægemiddel må ikke gives til børn, der er yngre end 3 uger. Det skyldes, at Xofluzas virkninger hos denne aldersgruppe ikke er kendt.

## **Brug af andre lægemidler sammen med Xofluza**

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Tag ikke Xofluza med:

- afføringsmidler, syreneutraliserende midler (antacida) eller orale kosttilskud, der indeholder jern, zink, selen, kalций eller magnesium

Disse midler kan nedsætte virkningen af Xofluza.

## **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, bør du for en sikkerheds skyld undgå at bruge Xofluza. Spørg lægen eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

## **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Det er ikke sandsynligt, at Xofluza vil påvirke din evne til at føre motorkøretøj eller anvende maskiner.

## **Xofluza indeholder lactose**

Xofluza indeholder lactose (en slags sukker). Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

## **Xofluza indeholder natrium**

## Så meget Xofluza skal du tage

Din dosis af Xofluza afhænger af, hvor meget du vejer. Lægen eller apotekspersonalet vil fortælle dig, hvor meget du skal tage.

| Din vægt            | Xofluza-dosis                                             |
|---------------------|-----------------------------------------------------------|
| < 20 kg             | Se indlægssedlen for Xofluza-granulat til oral suspension |
| ≥ 20 kg til < 80 kg | Enkeltdosis på 40 mg, der tages som<br>- 1 x 40 mg tablet |
| 80 kg eller derover | Enkeltdosis på 80 mg, der tages som<br>- 1 x 80 mg tablet |

Xofluza kan tages med eller uden mad (f.eks. enten på tom mave eller efter et måltid). Tag tabletten med vand.

## Hvis du har taget for meget Xofluza

Hvis du ved en fejl kommer til at tage for meget Xofluza, skal du kontakte lægen eller apotekspersonalet for at få vejledning.

## Hvis du har glemt at tage Xofluza

Hvis du har glemt at tage en dosis, skal du tage den så hurtigt som muligt.

Ved behandling af influenza, skal Xofluza tages inden for 48 timer efter, influenzasymptomerne er startet.

Ved forebyggelse af influenza skal Xofluza tages inden for 48 timer efter tæt kontakt med en person, der vides eller mistænkes for at have influenza.

## 4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

### Voksne, unge og børn

## **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen (se detaljer nedenfor). Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

Lægemiddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

## **5. Opbevaring**

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på blisteren og æsken efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperaturer for dette lægemiddel.

Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

## **6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**

### **Xofluza indeholder**

- Det aktive stof er baloxavirmarboxil.
- Hver 40 mg filmovertrukket tablet indeholder 40 mg baloxavirmarboxil. Hver 80 mg filmovertrukket tablet indeholder 80 mg baloxavirmarboxil.
- Øvrige indholdsstoffer: lactosemonohydrat (se punkt

**Fremstiller**

Roche Pharma AG  
Emil-Barell-Strasse 1  
79639 Grenzach-Wyhlen  
Tyskland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

**Danmark**

Roche Pharmaceuticals A/S  
Tlf.: +45 - 36 39 99 99

**Denne indlægsseddel blev senest ændret november 2025**

**Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu>