

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Azithromycin Teva 40 mg/ ml pulver til oral suspension

azithromycin

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 Azithromycin Teva 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 en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Den nyeste udgave af indlægssedlen til dette lægemiddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Azithromycin tilhører gruppen af antibiotika, som kaldes makrolider. Det anvendes til behandling af bakterieinfektioner forårsaget af mikroorganismer såsom bakterier. Disse infektioner omfatter:

- brystinfektioner såsom akut bronchitis og lungebetændelse
- infektioner i bihuler, hals, mandler eller ører
- milde til moderate infektioner i hud og blødt væv, f.eks. infektion i hårsække, bakterieinfektion i huden og de dybere lag, hudinfektion med skinnende røde hævelser
- infektioner forårsaget af en bakterie, der kaldes *Chlamydia trachomatis*. Disse infektioner kan forårsage betændelse i urinrøret eller livmoderhalsen.

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 AZITHROMYCIN TEVA

Tag ikke Azithromycin Teva

- hvis du er allergisk over for azithromycin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Azithromycin Teva (angivet i punkt 6), eller hvis du er allergisk over for makrolide eller ketolide antibiotika, f.eks. erythromycin eller telithromycin.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Azithromycin Teva:

- hvis du har haft en alvorlig allergisk reaktion, der omfattede hævelser i ansigt og hals, eventuelt med vejrtrækningsproblemer.
- hvis du har alvorlige nyreproblemer; din læge kan ændre din dosis.
- hvis du har leverproblemer; din læge skal måske overvåge din leverfunktion eller stoppe behandlingen.
- hvis du ved, du tidligere er blevet diagnosticeret til at have forlænget QT-interval (en hjertelidelse); azithromycin kan ikke anbefales.
- hvis du ved, at du har langsom eller uregelmæssig hjerterytme eller nedsat hjertefunktion; azithromycin kan ikke anbefales.
- hvis du ved, at du har lavt kalium- eller magnesiumindhold i blodet; azithromycin kan ikke anbefales.
- hvis du tager lægemidler til behandling af uregelmæssig hjerterytme (antiarytmika), lægemidler til behandling af maveproblemer (cisaprid) eller antihistamin, der anvendes til behandling af allergi (terfenadin); azithromycin kan ikke anbefales.
- tager lægemidler kendt som ergotalkaloider (såsom ergotamin), der anvendes til behandling af migræne; azithromycin kan ikke anbefales (se "Brug af anden medicin sammen med Azithromycin Teva" nedenfor).
- hvis du har fået konstateret en neurologisk sygdom, som er en sygdom i hjernen eller i nervesystemet.
- hvis du har mentale eller følelsesmæssige problemer eller adfærdsproblemer.
- hvis du har en sygdom, der kaldes myasthenia gravis, som medfører svage og trætte muskler; azithromycin kan forværre eller forårsage symptomer på myasthenia.

Hvis du udvikler alvorlig og vedvarende diarré under eller efter behandlingen, især hvis det er med blod eller slim, skal du informere din læge med det samme.

Kontakt din læge, hvis dine symptomer fortsætter, efter behandlingen med Azithromycin Teva er slut, eller hvis du oplever nye og vedvarende symptomer.

Azithromycin Teva anbefales ikke til børn under 6 måneder.

Brug af anden medicin sammen med Azithromycin Teva

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

Dette gælder, hvis du tager et af de følgende lægemidler:

- syreneutraliserende lægemidler (antacida), som f.eks. aluminiumhydroxid: Tag azithromycin mindst 1 time inden eller 2 timer efter, du har taget et syreneutraliserende middel.
- ergotderivater, såsom ergotamin (lægemidler mod migræne): Azithromycin må ikke tages samtidigt, da man kan udvikle ergotisme (en potentielt alvorlig bivirkning med følelsesløshed eller snurrende fornemmelse i lemmerne, muskelkramper, hovedpine, kramper, mave- eller brystsmertter).
- coumarin af typen orale antikoagulanter f.eks. warfarin (blodfortyndende lægemidler): risikoen for blødning kan være større.
- digoxin (til behandling af hjertesvigt): niveauet af digoxin i dit blod kan stige.
- zidovudin, nelfinavir (lægemiddel til behandling af hiv): niveauet af zidovudin eller azithromycin kan være forøget.
- rifabutin (lægemiddel til behandling af hiv og bakterielle infektioner, herunder tuberkulose): der kan forekomme stigninger i antallet af hvide blodlegemer.

- ciclosporin (lægemiddel der anvendes efter en organtransplantation): ciclosporinniveauet kan være forhøjet, og din læge skal overvåge dit niveau af ciclosporin i blodet.
- cisaprid (lægemiddel til behandling af maveproblemer): hjerteproblemer kan forekomme.
- astemizol, terfenadin (antihistaminer til behandling af allergiske reaktioner): virkningen heraf kan være forøget.
- alfentanil (smertestillende lægemiddel): virkningen af alfentanil kan være forøget.
- fluconazol (til behandling af svampeinfektioner): azithromycin-niveauerne kan være reducerede.

Der er ikke set interaktion mellem azithromycin og cetirizin (et antihistamin); didanosin, efavirenz, indinavir (til behandling af hiv-infektion); atorvastatin (til behandling af forhøjet kolesteroltal og hjerteproblemer); carbamazepin (til behandling af epilepsi); cimetidin (antacida); methylprednisolon (hæmmer immunsystemet); midazolam, triazolam (beroligende lægemidler); sildenafil (til behandling af impotens), theophyllin (til behandling af astma) og trimethoprim/sulphamethoxazol (en kombination af antibiotika).

Brug af Azithromycin Teva sammen med mad

Den orale suspension kan indtages sammen med eller uden mad.

Graviditet, amning og fertilitet

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.

Der er utilstrækkelig information om sikkerheden ved azithromycin under graviditet og amning. Derfor frarådes Azithromycin Teva, hvis du er gravid, planlægger at blive gravid eller ammer. Din læge kan dog udskrive det under alvorlige omstændigheder.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Der er intet, der tyder på, at azithromycin påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Azithromycin Teva indeholder saccharose

Denne medicin indeholder 3,75 g saccharose pr. 5 ml.

Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Saccharoseindholdet skal tages i betragtning hos patienter med sukkersyge.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE AZITHROMYCIN TEVA

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

Tilberedning af suspensionen

Tilberedelse af apoteket: Apoteket bør tilberede suspensionen. Hvis du oplever, at dette ikke er blevet gjort, så bør du gå tilbage til apoteket for at få det gjort.

Tilberedelse af dig selv: Følg instruktionerne i den blå ramme i denne indlægsseddel.

Dosering

Azithromycin suspension bør gives som en enkelt daglig dosis, med eller uden mad.

Ryst flasken grundigt, før du anvender suspensionen.

Den sædvanlige dosis er:

Brug til børn og unge med en kropsvægt over 45 kg, voksne og ældre

Den samlede dosis af azithromycin er 37,5 ml (1.500 mg) over 3 dage (12,5 ml (500 mg) en gang daglig). Som alternativ kan dosis gives over 5 dage (12,5 ml (500 mg) som enkeltdosis på den første dag og derefter 6,25 ml (250 mg) en gang daglig).

Dosis til behandling af betændelse i urinrøret eller livmoderhalsen på grund af klamydia er 25 ml (1.000 mg) som enkelt dosis.

Behandling af bihulebetændelse er kun rettet mod voksne og unge over 16 år.

Brug til børn og unge med en legemsvægt under 45 kg

Til børn med en vægt på mellem 10 til 15 kg bør azithromycin suspension afmåles forsigtigt med den vedlagte dosissprøjte. Til børn der vejer mere end 15 kg bør azithromycin suspension gives ved hjælp af doseringsskeen i henhold til følgende skema:

Vægt	Behandling i 3 dage	Behandling i 5 dage
10-15 kg	0,25 ml/kg (10 mg/kg) en gang daglig på dag 1-3	0,25 ml/kg (10 mg/kg) en gang daglig dag 1, efterfulgt af 0,125 ml (5 mg/kg) en gang daglig på dag 2-5
16-25 kg	5 ml (200 mg) en gang daglig på dag 1-3	5 ml (200 mg) en gang daglig på dag 1, efterfulgt af 2,5 ml (100 mg) en gang daglig på dag 2-5
26-35 kg	7,5 ml (300 mg) en gang daglig på dag 1-3	7,5 ml (300 mg) en gang daglig på dag 1, efterfulgt af 3,75 ml (150 mg) en gang daglig på dag 2-5
35-45 kg	10 ml (400 mg) en gang daglig på dag 1-3	10 ml (400 mg) en gang daglig på dag 1, efterfulgt af 5 ml (200 mg) en gang daglig på dag 2-5
>45 kg	Dosis som voksne	

Til behandling af betændelse i mandlerne/katar i svælget hos børn i alderen 2 år eller over:

Azithromycin som en enkelt dosis på 10 mg/kg eller 20 mg/kg i tre dage, hvor den maksimale daglige dosis på 500 mg ikke bør overskrides.

Bihulebetændelse

Til behandling af bihulebetændelse er der begrænsede informationer tilgængelige om behandling af børn under 16 år.

Patienter med nyre- eller leverproblemer:

Du skal fortælle det til din læge, hvis du har nyre- eller leverproblemer, da din læge kan være nødt til at ændre den normale dosis.

A. Instruktion til brug af sprøjten

Sådan fyldes sprøjten med medicin

1. Ryst flasken før brug, og tag det børnesikrede låg af.
2. Mens flasken står på et fast, fladt underlag, holdes den fast med den ene hånd. Med den anden hånd sættes spidsen af sprøjten ned i adaptoren.
3. Træk langsomt stemplet i sprøjten tilbage, så toppen af kanten på den sorte ring er på niveau med inddelingslinjen afmærket på sprøjten.
4. Hvis der ses store bobler i sprøjten, skub da langsomt stemplet tilbage i sprøjten. Dette tvinger medicinen tilbage i flasken. Gentag punkt 3.
5. Fjern sprøjten fra flasken.

Indgivelse ved hjælp af sprøjten

1. Sørg for, at barnet sidder op med støtte.
2. Giv forsigtigt barnet spidsen af sprøjten i munden. Spidsen af sprøjten skal pege mod indersiden af kinden.
3. Tryk langsomt stemplet i bund: **Pres ikke for hurtigt**. Medicinen vil langsomt flyde ind i barnets mund.
4. Giv barnet tid til at sluge medicinen.
5. Sæt det børnesikrede låg på flasken. Vask sprøjten som beskrevet nedenfor.
6. Hvor der er givet daglige doser på mindre end 5 ml i 3 dage, vil der være suspension tilbage i flasken. Den overskydende suspension skal kasseres.

Rengøring og opbevaring af sprøjten

Træk stemplet ud af sprøjten, og vask begge dele ved at holde dem under løbende varmt vand eller ved at lægge dem i en steriliseringsopløsning, der anvendes til rensning af f.eks. babyflasker.

Begge dele tørres. Tryk stemplet tilbage i sprøjten. Opbevar sprøjten ren og på et sikkert sted sammen med medicinen. Efter at du har givet dit barn den sidste dosis, pakkes sprøjten ind i et stykke avis og puttes i affaldsspanen.

B. Instruktion for brug af ske

Skeen bør ikke anvendes til børn under 3 år (mindre end 15 kg).

Dosering ved hjælp af plastikskeen

1. En ske med to ender er vedlagt medicinen. Undersøg hvilken ende af skeen og op til hvilken markering, der giver den ordinerede dosis. Hvis du er i tvivl, så spørg din læge eller på apoteket. Multi-doseringsskeen kan give følgende doser:

2,5 ml	(100mg)	Lille ende	til randen
3,75 ml	(150mg)	Store ende	til stregen
5 ml	(200mg)	Store ende	til randen

2. Ryst flasken godt, og tag det børnesikrede låg af.
3. Hæld forsigtigt medicinen på skeen som ordineret for at få den korrekte dosis.
4. Lad patienten synke medicinen langsomt.
5. Vask skeen under løbende varmt vand. Tør den og opbevar den sammen med medicinen på et sikkert sted.

ADVARSEL: MEDICINEN GIVES LANGSOMT TIL BARNET, MENS HAN/HUN SIDDER OPREJST MED STØTTE. HERMED UNDGÅS RISIKOEN FOR AT FÅ DET I DEN GALE HALS.

Hvis du har taget for meget Azithromycin Teva

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du (eller en anden) har taget mere Azithromycin Teva, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. En overdosering vil sandsynligvis give midlertidigt høretab, svær kvalme, opkastning og diarré.

Medbring denne indlægsseddel, eventuelt resterende medicin og beholderen til hospitalet eller lægen, så de ved hvilken medicin, der er indtaget.

Hvis du har glemt at tage Azithromycin Teva

Hvis du har glemt at tage en dosis, skal du tage den så hurtigt som muligt, medmindre det snart er tid til din næste dosis. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Azithromycin Teva

Du må ikke stoppe med at tage din medicin uden at tale med din læge først, selv hvis du får det bedre. Det er meget vigtigt, at du bliver ved med at tage Azithromycin Teva, så længe din læge siger det, da infektionen ellers kan vende tilbage.

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.

Du skal stoppe behandlingen med Azithromycin Teva og kontakte din læge eller skadestuen med det samme, hvis følgende symptomer opstår:

- en allergisk reaktion (hævelse af læber, ansigt eller hals, der fører til vejrtrækningsbesvær, hududslæt eller nældefeber).
- blæredannelse/blødning på læberne, øjne, næse, mund og kønsorganer, som kan skyldes Stevens-Johnson syndrom eller toksisk epidermal nekrolyse, som er alvorlige sygdomme.
- uregelmæssigt hjerteslag.
- langvarig diarré med blod og slim.

Disse er meget alvorlige, men sjældne bivirkninger. Du kan få brug for hurtig lægehjælp eller hospitalsindlæggelse.

Følgende andre bivirkninger er blevet indberettet:

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- diarré.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- ændringer i antallet af nogle hvide blodlegemer og bikarbonatniveauet i blodet
- hovedpine
- opkastning, mavesmerter, kvalme.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- svampeinfektion i eksempelvis munden (trøske), infektion i skeden, lungebetændelse, bakteriel infektion
- ondt i halsen, mave-tarm-infektion
- åndedrætsbesvær, brystmerter, hvæsende vejrtrækning og hoste (lidelser i luftvejene), tilstoppet næse
- blodsygdomme karakteriseret ved feber eller kulderystelser, ondt i halsen, sår i munden eller halsen
- allergiske reaktioner
- manglende appetit
- nervøsitet, søvnbesvær
- svimmelhed, døsighed, smagsforstyrrelser, prikkende fornemmelser eller følelsesløshed i huden
- synsforstyrrelser
- hørenedsættelse
- snurrende fornemmelser
- forandringer i hjerterytmen eller kraftig følelse af hjertet banker i brystet
- rødmen
- vejrtrækningsbesvær
- næseblod
- betændelse i maven, forstoppelse, luftafgang fra tarmen, fordøjelsesproblemer, synkebesvær

- oppustethed, tør mund
- bøvsen, mundsår, øget spytproduktion, løs afføring
- leverbetændelse
- hududslæt, kløe, nældefeber
- eksem, tør hud, øget svedtendens
- betændelse i knogler og led, muskelsmerter, rygsmerter, nakkesmerter
- smerter og svien under vandladningen smerter over lænden (nyresmerter)
- betændelse i skeden, uregelmæssige, kraftige menstruationer, lidelser i de mandlige kønsorganer
- smerter i brystet, hævelse, ubehag, svaghed, træthed
- hævelse i ansigtet, feber, smerter
- forandringer i leverenzymerne og laboratorieblodværdier.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- uro
- uvirkelighedsfølelse
- misfarvning af tænderne
- unormal leverfunktion, gulsot
- rødme og blæredannelse i huden ved udsættelse for sollys.

Ikke kendte (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- betændelse i tarmen
- blodsygdomme karakteriseret ved usædvanlig blødning eller uforklarlige blå mærker, lavt antal røde blodlegemer som forårsager usædvanlig træthed eller svaghed
- alvorlig allergisk reaktion
- aggression, angst, forvirring, at se eller høre ting som ikke findes
- besvimelse, krampeanfald, nedsat følesans, hyperaktivitet, ændret eller manglende lugtesans, manglende smagssans, svage og trætte muskler (myasthenia gravis), se afsnittet ”Advarsler og forsigtighedsregler” ovenfor)
- hørenedsættelse (herunder døvhed/ringen for ørerne)
- ændring i hjerterytme, ændringer i hjerterytmen fundet ved hjælp af elektrokardiogram (QT-forlængelse og torsades de pointes)
- lavt blodtryk (som kan være forbundet med svaghed, ørhed og besvimelse)
- misfarvning af tungen, betændelse i bugspytkirtlen, hvilket forårsager kvalme, opkastning, mavesmerter, rygsmerter
- leversvigt (sjældent livstruende)
- udslæt med pletter og blærer
- ledsmerter
- nyreproblemer.

Nedenstående bivirkninger er blevet rapporteret ved forebyggende behandling af *Mycobacterium avium* complex (MAC):

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- diarré
- mavesmerter
- kvalme
- luft i maven
- ubehag i maven
- løs afføring.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- appetitløshed
- svimmelhed
- hovedpine
- fornemmelse af prikken eller stikken eller følelsesløshed
- smagsforstyrrelser
- nedsat syn
- døvhed
- hududslæt
- kløe
- ømme led
- træthed.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- nedsat følesans
- hørenedsættelse eller ringen for ørerne
- forandringer i hjerterytmen eller kraftig følelse af hjertet banker i brystet
- leverproblemer, såsom leverbetændelse
- blæredannelse/blødning på læberne, øjne, næse, mund og kønsorganer, som kan skyldes Stevens-Johnson syndrom
- allergiske hudreaktioner, såsom overfølsomhed over for sollys, rødmen, afskalning og hævet hud
- svaghed
- almen utilpashed.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske 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 på www.meldenbivirkning.dk eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail på [sst@sst.dk](mailto:ssst@sst.dk) eller med almindeligt brev til Sundhedsstyrelsen, Axel Heides Gade 1, 2300 København S. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Pulver: Opbevares ved temperaturer under 25 °C.

Brug ikke Azithromycin Teva efter den udløbsdato, der står på pakningen og flasken.

Efter blanding skal den opbevares under 25 °C og anvendes inden for 5 dage (azithromycin-suspension 15 ml og 22,5 ml) eller inden for 10 dage (azithromycin-suspension 30 ml og 37,5 ml).

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

Azithromycin Teva indeholder:

- Aktivt stof: azithromycin. En milliliter indeholder azithromycindihydrat svarende til 40 mg azithromycin efter blanding med vand (svarende til 200 mg azithromycin pr. 5 ml).
- Øvrige indholdsstoffer: silica, kolloid vandfrit (E551), saccharose, xanthangummi (E415), trinatriumfosfat, vandfri, hydroxypropylcellulose, kirsebær-, vanilje-, banansmag .

Udseende og pakningstørrelser

Pulver til blanding af suspension er hvidt til gullig-hvidt pulver. Den færdige suspension er en gullig-hvid suspension.

Pulver til oral suspension er pakket i flasker a 600, 900, 1.200 eller 1.500 mg azithromycin, hvilket giver en suspension på 600 mg/15 ml, 900 mg/22,5 ml, 1200 mg/30 ml eller 1.500/37,5 efter tilsætning af vand.

Pakningsstørrelser

Azithromycin 600 mg/15 ml: 12,555 g pulver til tilberedning af 15 ml suspension.

Azithromycin 900 mg/22,5 ml: 18,8325 g pulver til tilberedning af 22,5 ml suspension.

Azithromycin 1.200 mg/30 ml: 25,110 g pulver til tilberedning af 30 ml suspension.

Azithromycin 1.500 mg/37,5 ml: 31,3875 g pulver til tilberedning af 37,5 ml suspension.

En doseringssprøjte og/eller -ske er vedlagt flasken.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Teva Denmark A/S

Parallelvej 10-12

2800 Kgs. Lyngby

Telefon: 44 98 55 11

E-mail: info@tevapharm.dk

Fremstiller:

Teva Operations Poland z o.o.

ul. Mogilska 80; 31-546 Krakow

Polen

Dette lægemiddel er godkendt i EEA's medlemslande under følgende navne:

Danmark	Azithromycin Teva
Grækenland	Azithromycin Teva 200 mg/5 ml Κόνις για Πόσιμο Επαιώρημα
Holland	Azitromycine 200 mg/5 ml Teva, poeder voor orale suspensie
Italien	AZITROMICINA TEVA ITALIA 200 mg/5 ml polvere per sospensione orale.
Portugal	Azitromicina Teva
Spanien	Azitromicina TEVA 200 mg/5 ml, Polvo para suspensión oral EFG
Storbritannien	Azithromycin 200 mg/ 5 ml Powder for Suspension
Tyskland	Azi-TEVA® 200 mg/5 ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Denne indlægsseddel blev senest revideret 11/2014.

Til lande, hvor suspensionen tilberedes af apoteket:

Tilberedning af suspension

Det er apoteket, der tilbereder suspensionen. Hvis du bemærker, at dette ikke er sket, skal du gå tilbage til apoteket og få suspensionen tilberedt.

Til lande, hvor suspensionen tilberedes af patienten:

Tilberedning af suspensionen

Du kan selv tilberede suspensionen ved at bruge den udleverede sprøjte.

Du skal først løsne pulveret ved at banke godt på beholderen.

Beholder med 15 ml (600 mg): tilsæt 9,5 ml vand.

Beholder med 22,5 ml (900 mg): tilsæt 12,0 ml vand.

Beholder med 30 ml (1.200 mg): tilsæt 16,5 ml vand.

Beholder med 37,5 ml (1.500 mg): tilsæt 20,0 ml vand.

Ryst grundigt.