

Indlægsseddel: Information til brugeren

AVELOX® 400 mg fillovertrukne tabletter Moxifloxacin

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

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til Dem personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har. Genoptag ikke behandlingen uden lægens anvisning også selvom at De ønsker at behandle en lignende sygdom.
- Tal med lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Den senest opdaterede indlægsseddel findes på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. Virkning og anvendelse

Avelox indeholder det aktive stof moxifloxacin, der tilhører en gruppe antibiotika kaldet fluoroquinoloner. Avelox virker ved at dræbe bakterier, der forårsager infektioner.

Avelox anvendes til behandling af voksne over 18 år med følgende bakterielle infektioner, der er forårsaget af bakterier, som moxifloxacin virker mod. Avelox bør kun anvendes til behandling af disse infektioner, hvis normale former for antibiotika ikke kan bruges eller ikke har virket:

Bihulebetændelse, pludselig forværring af kronisk bronkitis eller lungebetændelse, som man har fået uden for hospitalet (med undtagelse af alvorlige tilfælde).

Mild til moderat betændelse i de øvre dele af kvindens underliv (bækkenbetændelse), herunder betændelse i æggeledderne og i livmoderens slimhinder.

Det er ikke tilstrækkeligt at behandle disse typer betændelsestilstande kun med Avelox-tabletter, og din læge skal ordinere yderligere et antibiotikum udover Avelox-tabletter til behandling af betændelsestilstande i de øvre dele af kvindens underliv (se pkt. 2: *Det skal De vide, før De begynder at tage Avelox....Advarsler og forsigtighedsreglerFør De tager Avelox*).

Hvis følgende infektioner, der skyldes bakterier, er blevet bedre under den indledende behandling med Avelox-infusionsvæske, kan du også få Avelox-tabletter af din læge for at fuldende behandlingen: Lungeinfektion (lungebetændelse) erhvervet uden for hospitalet, infektioner i hud og bløddele. Avelox-tabletter bør ikke anvendes som første behandling ved nogen type for infektion i hud og bløddele eller ved alvorlige infektioner i lungerne.

2. Det skal De vide, før De begynder at tage Avelox

Kontakt Deres læge, hvis De er i tvivl om De tilhører en af patientgrupperne nedenfor.

Tag ikke Avelox

- hvis De er allergisk over for moxifloxacin, andre quinolonantibiotika eller et af de øvrige indholdsstoffer i dette lægemiddel (angivet i pkt. 6)
- hvis De er gravid eller ammer.
- hvis De er under 18 år.
- hvis De tidligere har haft senesygdomme i senerne eller sygdomme, der var relateret til behandling med quinolonantibiotika (se afsnittet *Advarsler og forsigtighedsregler* og pkt. 4. *Bivirkninger*).
- hvis De er født med eller har haft en sygdom, der giver unormal hjerterytme (set på et ekg, registrering af hjertets elektriske impulser), har ubalance i blodets saltindhold (specielt lavt kalium eller magnesium), har meget langsom hjerterytme (kaldet bradykardi), har et svagt hjerte (hjerteinsufficiens), tidligere har haft unormal hjerterytme, eller tager anden medicin, der kan give unormale ekg-ændringer (se afsnittet *Brug af anden medicin sammen med Avelox*).

Dette skyldes, at Avelox kan give ændringer i ekg'et, der er en forlængelse af QT-intervallet, dvs. en forsinket overførsel af elektriske signaler.

- hvis De har en alvorlig leversygdom eller stigning i leverenzymerne (transaminaserne), der er mere end 5 gange højere end den normale øvre grænse.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apoteket eller sundhedspersonalet, før De tager Avelox

- Avelox kan **ændre hjertets ekg**, særligt hvis De er en kvinde eller er ældre. Hvis De samtidig tager medicin **der nedsætter blodets kaliumniveau**, skal De kontakte lægen, før De tager Avelox (se også afsnittene *Tag ikke Avelox* og *Brug af anden medicin sammen med Avelox*).
- Hvis De lider af **epilepsi** eller en tilstand, hvor De ofte får **kramper**, skal De kontakte lægen inden De begynder at tage Avelox.
- Hvis De har eller har haft **mentale helbredsproblemer**, skal De kontakte lægen, før De tager Avelox.
- Hvis De lider af **myasthenia gravis**, kan behandling med Avelox forværre symptomerne for sygdommen. Hvis De tror, at De er ramt af sygdommen, kontakt da Deres læge.
- Hvis De eller nogen i Deres familie har **glucose-6-phosphat-dehydrogenase-mangel** (en sjælden arvelig sygdom), skal De informere lægen, der vil fortælle, om Avelox er velegnet til Dem.
- Avelox må ikke anvendes, hvis De har en **komliceret betændelse i den øvre del af underlivet** (f.eks. i forbindelse med en byld i æggelederne og æggestokken eller i bækkenet), hvor Deres læge skønner, at behandling via indsprøjtning er nødvendig.
- Deres læge skal desuden ordinere anden antibiotisk medicin ud over Avelox til behandling af **mild til moderat betændelse i den øvre del af underlivet**. Hvis Deres symptomer ikke bedres efter tre dages behandling, skal De kontakte Deres læge.

Når De tager Avelox

- Hvis De får **hjerterbanken eller uregelmæssig hjerterytme** under behandlingen, skal De straks fortælle det til Deres læge. Deres læge kan have brug for at udføre et ekg for at måle Deres hjerterytme.
 - **Risikoen for hjerteproblemer** kan øges med øget dosis. Derfor bør den anbefalede dosis følges.
-

- Der er en sjælden risiko for at De vil opleve en **alvorlig, pludselig allergisk reaktion** (en anafylaktisk reaktion/shock) selv ved den første dosis. Symptomerne er følgende: brystspænding, svimmelhed, følen sig syg eller nær ved at besvime, eller oplever svimmelhed, når De rejser Dem. **Hvis De oplever ovenstående, skal De stoppe med at tage Avelox og kontakte lægen straks.**
- Avelox kan give **hurtig og alvorlig betændelse i leveren**, som kan udvikle sig til livstruende leversvigt (herunder tilfælde af dødsfald, se pkt 4. *Bivirkninger*). Kontakt Deres læge, før De fortsætter behandlingen, hvis De opdager tegn på hurtig tiltagende utilpashed og/eller føler Dem syg i forbindelse med gulfarvning af det hvide i øjnene, mørk urin, kløe af huden, tendens til at bløde eller leverrelateret hjernesygdom (symptomer på nedsat leverfunktion eller en hurtigt indsættende og alvorlig betændelse i leveren).
- Hvis De får **hududslæt eller blistre og/eller afskalling af hud og/eller slimhindebetændelse** (se pkt. 4. *Bivirkninger*), skal De omgående kontakte Deres læge, inden De fortsætter behandlingen.
- Quinolon-antibiotika, herunder Avelox, kan forårsage **kramper**. Hvis De får kramper, skal De straks holde op med at tage Avelox og kontakte Deres læge.
- De kan opleve **symptomer på neuropati** (nervebetændelse med smerter og føleforstyrrelser) som f.eks. smerte, brændende og prikkende fornemmelse, følelsesløshed og/eller svaghed. Hvis dette sker, skal De omgående kontakte lægen, før De fortsætter behandlingen med Avelox.
- De kan få **mentale helbredsproblemer**, den første gang De tager quinolon-antibiotika, herunder Avelox. I meget sjældne tilfælde har depression eller mentale helbredsproblemer medført selvmordstanker og selvskadende adfærd som f.eks. selvmordsforsøg (se pkt. 4. *Bivirkninger*). Hvis De får sådanne reaktioner, skal De straksophøre med at tage Avelox og kontakte lægen.
- De kan få **diaré** under behandlingen, eller efter behandlingen, med antibiotika, herunder Avelox. Hvis det bliver alvorligere eller er vedvarende, eller hvis De opdager blod eller slim i afføringen, skal De straks stoppe med at tage Avelox og kontakte lægen. I denne situation skal De ikke tage medicin, der stopper eller nedsætter tarmens bevægelighed.
- Avelox kan give **smerter eller betændelse i Deres sener**, selv inden for 48 timer efter behandlingsstart og op til flere måneder efter ophør med Avelox-behandlingen. Risikoen for betændelse og brud på senerne er øget, hvis De er ældre eller hvis De for tiden er i behandling med kortikosteroider. Ved det første tegn på smerte eller betændelse, skal De stoppe med at tage Avelox, hvile den angrebne kropsdel og kontakte lægen straks. Undgå unødigt motion, da dette kan øge risikoen for brud på en sene (se *Tag ikke Avelox*, og 4. *Bivirkninger*).
- Hvis De er ældre og har **nyreproblemer**, skal De sørge for at indtage tilstrækkelig væske, da dehydrering kan øge risikoen for nyresvigt.
- Hvis Deres syn bliver forringet, eller hvis De oplever andre **øjenforstyrrelser** under behandlingen med Avelox, skal De straks kontakte lægen (se afsnittet *Trafik- og arbejdssikkerhed* og 4. *Bivirkninger*).
- Quinolon-antibiotika kan gøre **huden mere følsom over for sollys eller UV-lys**. De bør undgå langvarigt ophold i sollys eller stærkt sollys, og bør ikke anvende solarium eller andre UV-lamper mens De anvender Avelox.
- Virkningen af moxifloxacin injektionsvæske, opløsning kendes ikke ved behandling af alvorlige forbrændinger, infektioner dybt nede i vævet og ved fodinfektioner med knoglemarvsbetændelse hos sukkersygepatienter.

Børn og teenagere

Dette lægemiddel må ikke gives til børn og teenagere under 18 år, da virkningen og sikkerheden ikke er fastslået for denne aldersgruppe (se afsnittet *Tag ikke Avelox*).

Brug af anden medicin sammen med Avelox

Fortæl altid lægen eller på apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, f.eks. naturlægemidler og vitaminer og mineraler.

Vær opmærksom på følgende for Avelox:

- Hvis De tager Avelox og anden medicin, som påvirker Deres hjerte, er der en øget risiko for ændringer i hjerterytmen. Derfor bør De ikke tage Avelox sammen med følgende medicin: Medicin, der hører til gruppen af antiarytmika (f.eks. kinidin, hydrokinidin, disopyramid, amiodaron, sotalol, dofetilid, ibutilid), antipsykotika (f.eks. phentiaziner, pimozid, sertindol, haloperidol, sultoprid), tricykliske antidepressiva, visse antimikrobielle midler (f.eks. saquinavir, sparfloxacin, intravenøs erythromycin, pentamidin, malariamidler især halofantrin), visse antihistaminer (f.eks. terfenadin, astemizol, mizolastin), og anden medicin (f.eks. cisaprid, intravenøs vinkamin, bepridil og difemanil).
- Fortæl det til lægen, hvis De tager andre former for medicin, der kan sænke indholdet af kalium i blodet (f.eks. visse diuretika, visse afføringsmidler og lavementer [høje doser] eller kortikosteroider [betændelseshæmmende midler], amphotericin B) eller medføre langsom hjerterytme, da det også kan øge risikoen for alvorlige hjerterytmeforstyrrelser, mens De tager Avelox.
- Andre lægemidler, som indeholder magnesium eller aluminium, som f.eks. syreneutraliserende midler for dårlig mave, eller anden medicin der indeholder jern eller zink, lægemidler, der indeholder didanosin eller lægemidler der indeholder sucralfat til behandling af mave-tarm-forstyrrelser kan nedsætte virkningen af Avelox-tabletter. Tag derfor Avelox-tabletter 6 timer før eller efter indtagelsen af anden medicin.
- Samtidig indtagelse af oralt medicinsk kul (indtaget via munden) og Avelox-tabletter nedsætter virkningen af Avelox. Det anbefales derfor, at denne medicin ikke anvendes samtidigt.
- Hvis De for tiden indtager orale antikoagulantia (indtaget via munden) (f.eks. warfarin), kan det være nødvendigt, at lægen følger blodets størkningsevne.

Brug af Avelox sammen med mad og drikke

Virkningen af Avelox påvirkes ikke af mad, herunder mejeriprodukter.

Graviditet, amning og fertilitet

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De tager nogen form for medicin.

Hvis De er gravid eller ammer, har mistanke om, at De er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal De spørge Deres læge eller apoteket til råds, før De tager Avelox.

Dyrestudier indikerer ikke, at Deres fertilitet vil blive nedsat ved at tage dette lægemiddel.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Avelox kan medføre svimmelhed eller uklarhed. De kan opleve et pludseligt, forbigående synstab, eller De kan besvime i kortere perioder. Hvis De bliver påvirket på denne måde, må De ikke køre bil eller betjene maskiner.

Avelox indeholder lactose

Kontakt lægen, før De tager Avelox, hvis lægen har fortalt Dem, at De ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal De tage Avelox

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Tag altid Avelox nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den anbefalede dosis for voksne er én 400 mg tablet dagligt.

Avelox-tabletter er til anvendelse gennem munden. Tabletten synkes hel (for at forhindre en bitter smag) sammen med rigelig væske. De kan tage Avelox med eller uden føde. Det anbefales, at tabletten tages ca. på samme tidspunkt hver dag.

Det er ikke nødvendigt at justere doseringen hos ældre patienter, patienter med lav kropsvægt eller hos patienter med nedsat nyrefunktion.

Behandlingsvarigheden afhænger af infektionstypen. Hvis ikke andet er angivet af Deres læge, er den anbefalede behandlingsvarighed med filmovertrukne Avelox-tabletter:

- 5-10 dage ved pludselig forværring af kronisk bronkitis (akut forværring af kronisk bronkitis).
- 10 dage ved lungebetændelse (pneumoni), som man har fået uden for hospitalet, undtagen i alvorlige tilfælde.
- 7 dage ved akut betændelse i bihulerne (akut bakteriel sinusitis).
- 14 dage ved mild til moderat betændelse i de øvre dele af kvindens underliv (bækkenbetændelse), herunder betændelse i æggelederne og betændelse i livmoderslimhinden.

Når filmovertrukne Avelox-tabletter bruges til at fuldføre et behandlingforløb, der starter med Avelox-opløsning til infusion, er den anbefalede behandlingsvarighed som følger:

- 7-14 dage ved lungebetændelse (pneumoni), som man har fået uden for hospitalet. De fleste patienter med lungebetændelse skiftede til oral behandling med filmovertrukne Avelox-tabletter inden for 4 dage.
- 7-21 dage ved infektioner i hud og bløddede. De fleste patienter med infektioner i hud og bløddede skiftede til oral behandling med filmovertrukne Avelox-tabletter inden for 6 dage.

Det er vigtigt, at De færdiggøre forløbet af behandlingen, selv om De begynder at føle Dem bedre efter et par dage. Hvis De stopper behandlingen for tidligt, vil betændelsetilstanden måske ikke blive helt helbredt, betændelsen kan vende tilbage eller Deres tilstand kan forværres, og De kan danne bakterier, der er resistente mod antibiotikummet.

De anbefalede doser og behandlingsvarigheden bør ikke overskrides (se pkt 2. *Det skal De vide, før De begynder at tage Avelox, Advarsler og forsigtighedsregler*).

Hvis De har taget for mange Avelox-tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af Avelox, end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet, og De føler Dem utilpas.

Hvis det er muligt, skal De tage de resterende tabletter, pakningen og denne indlægsseddel med til lægen eller apoteket for at vise, hvad De har indtaget.

Hvis De har glemt at tage Avelox

Hvis De glemmer at tage Deres tablet, skal De tage den så snart De husker det samme dag. Hvis De ikke tager Deres tablet én dag, skal De tage den normale dosis (én tablet) den efterfølgende dag. De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte tablet.

Hvis De er usikker på, hvad De skal gøre, så kontakt lægen eller apoteket.

Hvis De holder op med at tage Avelox

Hvis De stopper behandlingen for tidligt, helbredes betændelsetilstanden måske ikke helt. Kontakt lægen, hvis De ønsker at stoppe behandlingen med Avelox før tid.

Spørg lægen, på apoteket eller sundhedspersonalet, hvis der er noget, De er i tvivl om.

4. Bivirkninger

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

De følgende bivirkninger er set under behandling med Avelox. Vurderingen af bivirkningerne er baseret på den følgende data frekvens:

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

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

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

Meget sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 behandlede, inklusive isolerede tilfælde.

Infektioner:

Almindelige: infektioner forårsaget af resistente bakterier eller svampe, f.eks. svamp (forårsaget af Candida) i mund eller skede

Blod og lymfesystem:

Ikke almindelige: lavt antal røde og hvide blodlegemer, lavt antal af specielle hvide blodlegemer (neutrofiler), nedsat eller øget antal af specielle blodlegemer, der er nødvendige for blodets størkningsevne, øget antal af specielle hvide blodlegemer (eosinofiler), nedsat størkningsevne

Meget sjældne: øget størkningsevne, betydeligt fald i en speciel type hvide blodlegemer (agranulocytose).

Allergiske reaktioner:

Ikke almindelige: allergisk reaktion.

Sjældne: alvorlig, pludselig opstået allergisk reaktion inkl. meget sjælden livstruende shock (f.eks. åndedrætsbesvær, fald i blodtrykket, hurtig puls), hævelser (inkl. potentielle livstruende hævelser i luftvejene).

Ændringer i laboratorietest resultater:

Ikke almindelige: forhøjet fedt i blodet.

Sjælden: forhøjet blodsukker, forhøjet urinsyre i blodet.

Psykiske forstyrrelser:

Ikke almindelige: angst, rastløshed/uro.

Sjældne: følelsesmæssig ustabil, depression (kan i meget sjældne tilfælde føre til, at man gør skade på sig selv, som f.eks. selvmordstanker eller selvmordsforsøg), hallucinationer.

Meget sjældne: forandret personlighed (ikke være sig selv), vanvid (kan potentielt føre til, at man gør skade på sig selv, som f.eks. selvmordstanker eller selvmordsforsøg).

Nervesystemet:

Almindelig: hovedpine, svimmelhed.

Ikke almindelige: prikkende fornemmelse (som at sidde på nåle) og/eller følelsesløshed, smagsforstyrrelser (i meget sjældne tilfælde tab af smagsans), konfusion og desorientering, søvnproblemer (især søvnløshed), rysten, fornemmelse af svimmelhed (dreje eller falde ned), træthed.

Sjældne: svækkelse af hudfølsomheden, lugtforstyrrelser (inkl. tab af lugtesansen), unormale drømme, balance- og koordineringsforstyrrelser (som følge af svimmelhed), krampetrækninger, koncentrationsforstyrrelser, taleforstyrrelser, delvis eller hel tab af hukommelse, problemer i forbindelse med nervesystemet som f.eks. smerte, brændende eller prikkende fornemmelse, følelsesløshed og/eller svaghed i arme og ben.

Meget sjælden: øget følsomheden af huden.

Øjne:

Ikke almindelige: synsforstyrrelser inkl. dobbelt og sløret syn.

Meget sjælden: Forbigående synstab.

Øre:

Sjældne: ringen/støj for ørene, nedsat hørelse herunder døvhed (normalt reversibel).

Hjerte: (Se pkt. 2. Det skal De vide, før De begynder at tage Avelox)

Almindelige: ændring i hjerterytmen (ekg) hos patienter med lavt kaliumindhold i blodet.
Ikke almindelige: ændring i hjerterytmen (ekg), hjertebanken, uregelmæssig og hurtig puls, alvorlige hjerterytmeforstyrrelser, hjertekramper (angina pectoris)
Sjælden: unormal hurtig hjerterytme, besvimmelse
Meget sjælden: unormal hjerterytme, livstruende uregelmæssig puls, hjerrestop.

Vaskulære sygdomme:

Ikke almindelige: udvidelse af blodkarrene
Sjældne: forhøjet blodtryk, for lavt blodtryk.

Luftvejene:

Ikke almindelige: vejrtrækningsproblemer inklusiv astmatiske tilstande.

Mave-tarm-kanalen:

Almindelig: kvalme, opkastning, mave- og underlivssmerter, diaré
Ikke almindelig: nedsat appetit og fødeindtag, luft i maven og forstoppelse, maveforstyrrelser (dårlig fordøjelse/halsbrand), betændelse i maven, forhøjet antal af et specielt fordøjelsesenzym i blodet (amylase)
Sjælden: besvær med at synke, betændelse i munden, alvorlig diaré indeholdende blod og slim (antibiotikarelateret tyktarmsbetændelse inklusive pseudomembranøs kolitis), der i meget sjældne tilfælde udvikler sig til livstruende komplikationer.

Leveren:

Almindelig: øget antal specielle leverenzymmer i blodet (transaminaser).
Ikke almindelig: nedsat leverfunktion (inkl. øget antal af specielle leverenzymmer i blodet (LDH)), forhøjet bilirubin i blodet, øget antal af specielle leverenzymmer i blodet (gamma-glytamil-transferase og/eller alkalisk phosphatase).
Sjælden: gulsot (gulfarvning af det hvide i øjnene eller af huden), leverbetændelse.
Meget sjælden: pludselig og voldsom leverbetændelse førende til livstruende leversvigt (herunder tilfælde af dødsfald).

Huden:

Ikke almindelig: kløe, udslæt, kløende hududslæt, tør hud.
Meget sjælden: ændringer i huden og slimhinder (smertefulde blærer i munden/næsen eller ved penis/skeden), potentiel livstruende (Steven-Johnson-Syndrome, toksisk epidermisk nekrolyse).

Muskler og led:

Ikke almindelig: led- og muskelsmerter.
Sjælden: smerter og hævelser af sener (tendonitis), muskelkramper, muskeltrækninger, muskelsvaghed.
Meget sjælden: senefortrækning, betændelse i led, muskelstivhed, forværring af symptomer for myasthenia gravis.

Nyre:

Ikke almindelig: dehydrering.
Sjælden: nedsat nyrefunktion (inkl. forøgelse i specielle laboratorietest såsom urinstof og creatinin), nyresvigt.

Generelle bivirkninger:

Ikke almindelig: føle ubehag (overvejende svaghed og træthed), ømhed og smerte i ryg, bryst, bækken, arme og ben, svedtendens.
Sjælden: hævelser (af hænder, fødder, ankler, læber, mund og hals).

Der er desuden meget sjældent set følgende bivirkninger under behandling med andre quinolon antibiotika, som også må formodes at kunne forekomme under behandlingen med Avelox:

Forhøjet natriumindhold i blodet, forhøjet calciumindhold i blodet, en speciel form for nedsat antal røde blodlegemer (hæmolytisk anæmi), muskelreaktioner med beskadigelse af muskelceller, øget følsomhed af huden over for sollys og UV lys.

Tal med lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis De får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke fremgår af denne indlægsseddel.

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. De eller Deres pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk.

5. Opbevaring

Opbevar dette lægemiddel utilgængeligt for børn.

Tag ikke dette lægemiddel efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevar ikke Avelox ved temperaturer over 25° C.

Opbevar Avelox i den originale pakning for at beskytte mod fugt.

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

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Avelox indeholder:

- Aktivt stof: moxifloxacin som hydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer:

Tabletten: mikrokrySTALLinsk cellulose, croscarmellosenatrium, lactosemonohydrat (se afsnittet *Avelox indeholder lactose*) og magnesiumstearat.

Filmovertrek: hypromellose, macrogol 4000, jernoxid (E172) og titandioxid (E171).

Udseende og pakningstørrelse

Udseende

Avelox er en rosa, filmovertrukket tablet med en aflang, konveks form med facet, 17 x 7 millimeter, mærket "M400" på den ene side og "BAYER" på den anden side.

Pakningsstørrelse

Avelox-tabletter er pakket i æsker indeholdende farveløse eller hvide uigennemsigtige polypropylen/aluminium-blisterkort.

Avelox fås i pakningsstørrelser med 5, 7, og 10 filmovertrukne tabletter, i hospitalspakninger med 25, 50 eller 70 filmovertrukne tabletter og i hospitals-multipakninger med 5 æsker, der hver indeholder 16 filmovertrukne tabletter, eller 10 æsker, der hver indeholder 10 filmovertrukne tabletter.

Avelox fås også i prøvepakninger af én tablet i en æske med aluminium/aluminium-blisterkort.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bayer Pharma AG

D-13342 Berlin, Tyskland

Fremstiller:

Bayer Pharma AG

D-51368 Leverkusen, Tyskland

Repræsentant for Danmark:

Bayer A/S

Arne Jacobsens Alle 13

2300 København S

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Belgien:	Avelox
Cypern:	Avelox
Danmark:	Avelox
Estonien:	Avelox
Finland:	Avelox
Frankrig:	Izilox
Grækenland:	Avelox
Holland:	Avelox
Irland:	Avelox
Italien:	Avalox
Letland:	Avelox
Litauen:	Avelox
Luxemborg:	Avelox
Malta:	Avelox
Polen:	Avelox
Portugal:	Avelox
Slovakiet:	Avelox
Slovenien:	Avelox
Spanien:	Havelox
Sverige:	Avelox
Tjekkiet:	Avelox
Tyskland:	Avalox
Ungarn:	Avelox
United Kingdom:	Avelox
Østrig:	Avelox

Denne indlægsseddel blev senest revideret juli 2012
