

INDLÆGSSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Avelox® 400 mg filmovertrukne tabletter

moxifloxacin

0671445908

Avelox er et registreret varemærke, som tilhører Bayer Aktiengesellschaft.

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at tage medicin.

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Avelox 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.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller hvis De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Den nyeste udgave af indlægssedlen kan 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. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Det aktive indholdsstof i Avelox er moxifloxacin, der tilhører en gruppe antibiotika kaldet fluoroquinoloner. Avelox virker ved at dræbe bakterier, der forårsager infektioner.

Avelox anvendes til behandling af voksne med bakterielle infektioner forårsaget af bakterier, som moxifloxacin virker mod: Bihulebetændelse, pludselig forværring af kronisk bronkitis eller lungebetændelse, som ikke er opstået under hospitalsindlæggelse (med undtagelse af alvorlige tilfælde). Avelox må kun anvendes til behandling af disse infektioner, hvis almindelige antibiotika ikke kan anvendes eller ikke har haft nogen virkning.

Mild til moderat betændelse i de øvre dele af kvindens underliv (bækkenbetændelse), herunder betændelse i æggelederne og i livmoderens slimhinder. Det er ikke tilstrækkeligt at behandle disse typer betændelsess-tilstande kun med Avelox, men skal bruges sammen med et andet antibiotikum.

Hvis følgende infektioner, der skyldes bakterier, er blevet bedre under den indledende behandling med moxifloxacin infusionsvæske, kan De også bruge Avelox tabletter til at fuldende behandlingen: Lungebetændelse, som ikke er opstået under hospitalsindlæggelse og infektioner i hud og hudstruktur.

Avelox tabletter må ikke anvendes som første behandling til nogen form for infektion i hud og hudstruktur eller ved alvorlig lungebetændelse opstået uden for hospital.

Lægen kan have givet Dem Avelox for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE AVELOX

Tag ikke Avelox hvis De:

- er overfølsom (allergisk) over for moxifloxacin eller andre quinoloner.
- er overfølsom (allergisk) over for et af de øvrige indholdsstoffer.
- er gravid eller ammer.
- er under 18 år.
- tidligere har haft sygdomme i senerne eller sygdomme, der var relateret til behandling med quinolon-antibiotika.
- er født med eller har haft en sygdom, der giver unormal hjerterytme (set på et EKG, som registrerer hjertets elektriske impulser)
- har ubalance i blodets salte, specielt lavt kalium i blodet (hypokalæmi), der ikke korrigeres med behandling på nuværende tidspunkt.
- har en meget langsom puls (bradykardi).
- har et dårligt hjerte (hjertesvigt).
- tidligere har haft uregelmæssig hjerterytme (arytmi).
- tager anden medicin, der påvirker hjertet.
- har nedsat leverfunktion (Child-Pugh C) eller stigning i leverenzymene (transaminaserne), der er mere end 5 gange højere end den normale øvre grænse.

Vær ekstra forsigtig med at tage Avelox

Før De tager Avelox

- Avelox kan ændre Deres hjertes EKG, især hvis De er en kvinde eller ældre. Hvis De samtidig tager medicin, som nedsætter Deres kaliumniveau i blodet, skal De kontakte Deres læge, før De tager Avelox.

- Hvis De lider af epilepsi eller en tilstand, hvor De ofte får krampes, skal De kontakte lægen inden De begynder at tage 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-dehydrogenasemangel (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 kompliceret betændelse i den øvre del af underlivet (fx i forbindelse med en byld i æggelederne og æggestokkene eller i bækkenet), hvor Deres læge skønner, at behandling via indsprøjtning er nødvendig.
- Hvis De skal behandles for mild til moderat betændelse i den øvre del af underlivet, vil Deres læge desuden ordinere anden antibiotisk medicin ud over Avelox. Hvis Deres symptomer ikke bedres efter tre dages behandling, skal De kontakte Deres læge.
- Hvis De har eller har haft af psykisk lidelse, kan behandling med Avelox forværre Deres symptomer, eller pludselig få symptomerne til at vende tilbage. Tal med lægen.

Når De tager Avelox

- Hvis De oplever hjertebanken eller uregelmæssig hjerteslag 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. Det kan være nødvendigt at stoppe behandlingen.
- 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: Trykken i brystet, svimmelhed, utilpashed 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 hurtigt tiltagende utilpashed og kraftløshed med gulfarvning af huden og det hvide i øjnene, mørk urin, kløe af huden, tendens til at bløde eller leverrelateret hjernesygdom.
- Hvis De får blåserformet udslet og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden eller kraftig afskalling og/eller afstødning af hud, skal De omgående kontakte Deres læge, inden De fortsætter behandlingen.
- Hvis De får krampeanfald skal De straks kontakte lægen, da behandlingen skal ophøre og passende behandling skal påbegyndes.
- 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 påvirker tarmen.
- Avelox kan give betændelse eller brist i sener, især achillesenen. De er særligt udsat, hvis De er ældre, eller hvis De er i behandling med kortikosteroider. Betændelse og brist i sener kan forekomme efter få dages behandling til flere måneder efter behandlingen er stoppet. Ved det første tegn på smerte eller betændelse, skal De stoppe med at tage Avelox, holde Dem i ro og kontakte lægen straks.
- 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.
- 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.
- Hvis De oplever selvmordstanker, eller får tanker om at skade Dem selv, skal De straks stoppe med at tage Avelox og kontakte lægen.
- Kontakt straks lægen, hvis De oplever symptomer på neuropati (nervebetændelse med smerter og føleforstyrrelse), herunder smerte, brændende og prikkende fornemmelse, følelsesløshed og/eller svaghed.

Oplys altid ved blodprøve- og urinprøvekontrol, at De er i behandling med Avelox. Det kan påvirke prøveresultaterne.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med Deres læge, hvis De tager:

- medicin mod uregelmæssig puls (f.eks. quinidin, hydroquinidin, disopyramid, amiodaron, sotalol, dofetilid, ibutilid).
- medicin mod psykiske lidelser (f.eks. phenitiaziner, pimozid, sertindol, haloperidol, sultoprid).
- medicin mod depression (f.eks. amitriptylin, clomipramin, dosulepin).
- medicin mod infektioner (f.eks. sparfloxacin, intravenøs erythromycin, pentamidin).
- malariamidler (halofantrin).
- medicin mod HIV (saquinavir, didanosin).
- medicin mod allergi (f.eks. terfenadin, astemizol, mizolastin).
- medicin mod diarré (cisaprid).
- medicin mod forhøjet fedt og kolesterol i blodet (intravenøs vincamin).
- hjertemedicin (bepiridil).
- medicin mod krampes i mave og tarm (diphenanil).
- vanddrivende medicin.
- medicin mod forstoppelse.
- medicin mod svampeinfektioner.
- kortikosteroider, fordi det også kan øge risikoen for alvorlige hjerterytme forstyrrelser mens du tager Avelox.
- medicin mod mavesår der indeholder magnesium eller aluminium.
- medicin der indeholder jern eller zink.
- medicin mod mave-tarmforstyrrelser (sucralfat), da disse lægemidler kan nedsætte virkningen af Avelox.
- medicin mod akut diarré indtaget via munden (aktivt kul), da virkningen af Avelox nedsættes drastisk ved samtidig indtagelse.
- medicin mod blodpropper indtaget via munden (warfarin).

Brug af Avelox sammen med mad og drikke

De kan tage Avelox i forbindelse med et måltid, men det er ikke nødvendigt.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De tager nogen form for medicin. De må ikke tage Avelox, hvis De er gravid eller ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Avelox kan give bivirkninger (svimmelhed, akut forbigående synstab eller akut og kortvarende tab af bevidsthed), der i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Avelox

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

Tag altid Avelox nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Den sædvanlige dosis er:

Voksne: 1 tablet (400 mg) 1 gang dagligt.

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 cirka på samme tidspunkt hver dag.

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

- 5-10 dage ved pludselig forværring af kronisk bronkitis (akut forværring af kronisk bronkitis).
- 10 dage ved lungebetændelse, 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.
- Sammenlagt 7-14 dage ved intravenøs behandling efterfulgt af behandling med tabletter ved behandling af lungebetændelse, som ikke er opstået under hospitalsindlæggelse.

- Sammenlagt 7-21 dage ved intravenøs behandling efterfulgt af behandling med tabletter ved behandling af infektioner i hud og hudstruktur.

Det er vigtigt, at De færdiggør forløbet af behandlingen, selv om De begynder at føle Dem bedre efter et par dage. Hvis De stopper behandlingen for tidligt er der risiko for, at infektionen kan vende tilbage eller Deres tilstand forværres. Samtidig kan der udvikles bakterier, der er resistente mod antibiotikummet.

De anbefalede doser og behandlingsvarigheden bør ikke overskrides.

Ældre

Det er ikke nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Børn og unge

Børn og unge under 18 år må ikke få Avelox.

Nedsat nyrefunktion

Det er normalt ikke nødvendigt at ændre dosis hos patienter med let til svær nedsat nyrefunktion. Følg lægens anvisninger.

Nedsat leverfunktion

De må ikke tage Avelox, hvis De har nedsat leverfunktion.

Hvis De har taget for mange Avelox tabletter

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

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 holder op med at tage Avelox

Hvis De stopper behandlingen for tidligt, helbredes infektionen måske ikke helt. Kontakt lægen, hvis De ønsker at stoppe behandlingen med Avelox før tid. Spørg lægen eller på apoteket hvis der er noget, De er i tvivl om, eller føler Dem usikker på.

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 100 patienter):

- Alvorlige hjerterytmeforstyrrelser med hurtig, uregelmæssig puls hos patienter med nedsat kalium i blodet. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 1.000 patienter):

- Alvorlige hjerterytmeforstyrrelser med hurtig, uregelmæssig puls. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Smarter i brystet, evt. med udstråling til arm eller hals og åndenød pga. dårlig blodforsyning til hjertemusklen. Kontakt læge eller skadestue.
- Blodning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.

Sjældne bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 10.000 patienter):

- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk shock). Kan være livsfarligt. Ring 112.
- Hævelse af strubehovedet med hæshed, hoste, synkebesvær og åndedrætsbesvær. Hvis der kommer svær hævelse i svælget, er der alvorlig risiko for kvælning. Kan være livsfarligt. Ring 112.
- Krampeanfald, herunder anfald med tab af bevidsthed. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112
- Gulsot (gulfarvning af det hvide i øjnene eller af huden). Kontakt læge eller skadestue.
- Leverbetændelse, gulsot. Kontakt læge eller skadestue.
- Kvalme, opkastninger, almen sløjhed, aftagende urindannelse pga. nedsat nyrefunktion. Kan føre til nyresvigt. Kontakt læge eller skadestue.
- Diaré, slim og blodning fra endetarmen pga. tyktarmsbetændelse. Kontakt lægen.
- Smarter, varme og hævelse pga. betændelse i sener. Kontakt lægen.

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Hjertestop. Ring 112.
- Akut sindslidelse (kan føre til at man gør skade på sig selv, f.eks. selvmordstanker eller selvmordsforsøg).
- Alvorlige hjerterytmeforstyrrelser med hurtig, uregelmæssig puls (Torsade de Pointes). Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Voldsom, hurtigt udviklet gulsot med kvalme, opkast-

ninger og meget udtalt sløjhed førende til livstruende leversvigt (herunder tilfælde af dødsfald). Kontakt læge eller skadestue, ring evt. 112.

- Abnorm træthed og lammelser af muskler, især af øjenlåg, åndedrætsbesvær. Kontakt straks læge eller skadestue. Ved åndedrætsbesvær ring 112.
- Blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber (potentielt livstruende). Kontakt læge eller skadestue.
- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kontakt læge eller skadestue.
- Kraftig afskalning og afstødning af hud (potentielt livstruende). Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 100 patienter):

- Infektioner forårsaget af resistente bakterier eller svampe, f.eks. svamp (forårsaget af Candida) i mund eller skede.
- Hovedpine, svimmelhed.
- Kvalme, opkast, mave- og underlivssmerter, diaré.
- Forhøjede levertal (ingen symptomer). Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 1.000 patienter):

- Blegthed og træthed pga. blodmangel. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis De får feber, skal De straks kontakte læge.
- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis De får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal De kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Åndenød/åndedrætsbesvær. Inkl. astmatisk tilstand. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Udvidelse af blodkarrene, som fører til en sænkning af blodtrykket. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.

- Tørst, almen svaghed, øget puls, svimmelhed, besvimelse pga. væskemangel og udtørring. Udtalt dehydrering er en alvorlig bivirkning. Kontakt lægen.
- Blodningstendens. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- For mange blodplader, hvilket kan give øget risiko for blodpropper.
- Hjertebanken.
- Allergisk reaktion.
- Øget risiko for åreforkalkning pga. forhøjet fedt i blodet.
- Angstanfald, rastløshed/uro.
- Prikkende, sviende, brændende, snurrende fornemmelse eller følelsesløshed i huden.
- Smagsforstyrrelser (i meget sjældne tilfælde tab af smagsans).
- Forvirring og desorientering, fornemmelse af svimmelhed.
- Sovnproblemer, herunder især søvnløshed.
- Rysten.
- Synsforstyrrelser, herunder dobbeltsyn og sløret syn. Kan blive alvorligt. Kontakt lægen eller evt. skadesstue.
- Appetitmangel, luftafgang fra tarmen, forstoppelse, mavesmerter, kvalme, opkastninger, sure opstød/halsbrand.
- Nedsat leverfunktion.
- Døsighed
- Kløe, udslæt, nældefeber, tør hud.
- Led- og muskelsmerter.
- Utilpashed, overvejende kraftesløshed og svaghed eller træthed
- Ømhed og smerte i ryg, bryst, bækken, arme og ben
- Svedtendens.

Sjældne bivirkninger (det sker hos 1-10 ud af 10.000 patienter):

- Udslæt (nældefeber) og hævelser. Kan være alvorligt. Tal med lægen. Hvis der er hævelse af ansigt, læber og tunge, kan det være livsfarligt. Ring 112.
- Uregelmæssig puls. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Besvimelse. Ved normal puls og vejrtrækning og hurtig opvågning, tal med lægen. I alle andre tilfælde ring 112.
- For højt blodtryk. Tal med lægen. For højt blodtryk skal behandles. Meget forhøjet blodtryk er alvorligt.
- Depression (kan i meget sjældne tilfælde føre til, at man gør skade på sig selv, fx selvmordstanker eller selvmordsforsøg). Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Hallucinationer. Kan være alvorligt. Kontakt evt. læge eller skadestue.
- Hyppig vandladning, tørst, træthed pga. højt blod-sukker (blodglukose). Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Forhøjet urinsyre (hyperuricæmi).
- Vand i kroppen. Kontakt lægen.
- Svimmelhed, evt. besvimelse pga. for lavt blodtryk.
- Følelsesmæssig ustabil.
- Nedsat følelse ved berøring.
- Unormale drømme.

- Balance- og koordineringsforstyrrelser og gangforstyrrelser (som følge af svimmelhed), koncentrationforstyrrelser, taleforstyrrelser.
- Lugteforstyrrelser (inkl. tab af lugtesansen).
- Hukommelsestab.
- Susen for ørerne (tinnitus), nedsat hørelse herunder døvhed (forsvinder normalt efter endt behandling).
- Synkebesvær, mundbetændelse.
- Muskelkrampe, muskeltrækninger, muskelsvaghed.

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Uspecifik uregelmæssig hjerterytm. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Blodets størkningsevne er øget. Kan være eller blive alvorligt. Kontakt læge.
- Forandret personlighed (ikke være sig selv), vanvid (kan potentielt føre til, at man gør skade på sig selv, f.eks. selvmordstanker eller selvmordsforsøg). Kontakt lægen.
- Øget følsomhed af huden.
- Seneoverrivning, smerter, varme og hævelse i et eller flere led pga. betændelse, muskelstivhed.
- Forbigående synstab.

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:

- Tørst pga. for højt natrium i blodet. Forhøjet natrium i blodet kan i meget sjældne tilfælde blive alvorlig med krampe, bevidstløshed og koma. Tal med lægen.
- Tørst, nedsat kraft i arme og ben, træthed og forstoppelse pga. for højt kalk i blodet. Forhøjet kalk i blodet kan medføre beskadigelse af nyrerne. Tal med lægen.
- Alvorlig blodmangel med gulsot. Kontakt lægen eller skadestue.
- Muskelsmerter, muskelsvaghed eller brunfarvet urin pga. nedbrydning af musklerne. Det kan ende med nyresvigt. Kontakt læge eller skadestue.
- Øget følsomhed af huden over for sollys og UV lys.
- Prikkende, snurrende fornemmelser, følelsesløshed eller lammelser, evt. smerter i hænder og fødder.

Avelox kan herudover give bivirkninger, som De normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, f.eks. blodprøver, urinprøver, leverprøver, som igen bliver normale, når behandlingen ophører.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis De oplever bivirkninger, bør De tale med Deres læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. De eller Deres pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema.

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

5. OPBEVARING

- Opbevar Avelox utilgængeligt for børn.
- Opbevar ikke Avelox ved temperaturer over 25°C.
- Opbevares i den originale pakning.
- Brug ikke Avelox efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletlet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Avelox 400 mg filmovertrukne tabletter indeholder:

- Aktivt stof: Moxifloxacin som hydrochlorid.
- Øvrige indholdsstoffer: Tabletten: MikrokrySTALLIN cellulose, croscarmellose-natrium, lactosemonohydrat og magnesiumstearat. Filmovertræk: Hypromellose, macrogol 4000, jernoxid (E172) og titandioxid (E171).

Udseende og pakningsstørrelse

Avelox er en rosa, filmovertrukket tablet mærket "M400" på den ene side og "BAYER" på den anden side. Avelox findes i pakningsstørrelserne 5 stk. og 7 stk. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Paranova Danmark A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Ompakket og frigivet:

Paranova Pack A/S
Marielundvej 46D, 2730 Herlev

Denne indlægsseddel blev sidst revideret juli 2012