

Avelox® 400 mg filmovertrukne tabletter

Moxifloxacin

L90157A-06

Indlægsseddel om Avelox® 400 mg filmovertrukne tabletter

Avelox® er et registreret varemærke, der tilhører Bayer Aktiengesellschaft.

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 på apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Avelox til dig personligt. Lad derfor være med at give det 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 punkt 4.

Nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

- Virkning og anvendelse
- Det skal du vide, før du begynder at bruge Avelox
- Sådan skal du bruge Avelox
- Bivirkninger
- Opbevaring
- Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Det aktive indholdsstof i Avelox er moxifloxacin, der tilhører en gruppe antibiotika kaldet fluoroquinoloner. Avelox anvendes til behandling af voksne over 18 år med følgende bakterielle infektioner, der er forårsaget af bakterier, som moxifloxacin virker mod. Må kun anvendes til behandling af disse infektioner, hvis almindelige antibiotika ikke kan anvendes eller ikke har haft nogen virkning. Akut 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 æggelederne og i livmoderens slimhinder. Det er ikke tilstrækkeligt at behandle disse typer betændelsestilstande kun med Avelox, og din læge skal ordinere yderligere et antibiotikum til behandling af betændelsestilstande i de øvre dele af kvindens underliv. Hvis følgende infektioner, der skyldes bakterier, er blevet bedre under den indledende behandling med Aveloxinfusionsvæske, 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 DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE AVELOX

Tag ikke Avelox

- hvis du er allergisk over for moxifloxacin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Avelox (angivet i pkt. 6).
- hvis du er gravid eller ammer.
- hvis du er under 18 år.
- hvis du tidligere har haft senesygdomme i senerne eller sygdomme, der var relateret til behandling med quinolon-antibiotika (se Vær ekstra forsigtig med at tage Avelox og 4. Bivirkninger).
- hvis du har medfødt eller kendt afvigende hjertekardiogram (EKG, elektrisk måling af hjertet),
- hvis du har ubalance i blodets salte, specielt lavt kalium-indhold i blodet (hypokaliæmi), der ikke korrigeres for med behandling på nuværende tidspunkt,
- hvis du har en meget langsom hjertefrekvens (bradykardi),
- hvis du har et svagt hjerte (hjertesvigt),
- hvis du tidligere har haft uregelmæssig hjerterytme (arytmi)
- hvis du tager anden medicin, der medfører unormale EKG-ændringer (se Brug af anden medicin). Det skyldes, at Avelox kan medføre visse EKG-ændringer, som forlænger QT-intervallet, dvs. en forsinkelse i de elektriske signaler i hjertet.
- hvis du har en alvorlig leversygdom eller stigning i lever-enzymerne (transaminaserne), der er mere end 5 gange højere end den normale øvre grænse.

Vær ekstra forsigtig med at tage Avelox

Før du tager Avelox:

- Avelox kan ændre hjertets EKG, særligt hvis du er kvinde eller en ældre person. Hvis du tager anden medicin, der nedsætter blodets kaliumniveau, skal du kontakte lægen, inden du begynder at tage Avelox. Hvis du får hjertebanken eller uregelmæssige hjerteslag under behandlingen, skal du straks kontakte lægen, som muligvis vil tage et EKG for at undersøge din hjerterytme.
- Hvis du lider af epilepsi eller en tilstand, hvor du ofte får kramper, skal du kontakte lægen inden du begynder at tage Avelox.
- Hvis du lider af myasthenia gravis, kan behandling med Avelox forværre symptomerne ved sygdommen. Hvis du tror, at du er ramt af sygdommen, kontakt da din læge.
- Hvis du eller nogen i din familie har glucose-6-phosphatdehydrogenasemangel (en sjælden arvelig sygdom), skal du informere lægen, der vil fortælle, om Avelox er velegnet til dig.
- Avelox må ikke anvendes, hvis du har en kompliceret betændelse i den øvre del af underlivet (f.eks. i forbindelse med en byld i æggelederne og æggestokken eller i bækkenet, hvor din læge skønner, at behandling via indsprøjtning er nødven-dig).
- Din læge skal desuden ordinere anden antibiotisk medicin ud over Avelox til behandling af mild til moderat betændelse i den øvre del af underlivet. Hvis dine symptomer ikke bedres efter tre dages behandling, skal du kontakte din læge.
- Avelox må ikke anvendes, hvis der er mistanke om, at du har eller du har fået konstateret, en infektion med resistente stafylokokker.

Når du tager Avelox

- Risikoen for hjerteforstyrrelser kan øges ved øget dosis. Du skal derfor altid følge lægens anvisning. Hvis du får hjertebanken eller uregelmæssig hjerterytme under behandlingen, bør du straks kontakte din læge, som vil vurdere, om behandlingen skal stoppes.
- Der er en sjælden risiko for, at du vil opleve en alvorlig,

- pludselig allergisk reaktion (en anafylaktisk reaktion / shock) selv ved den første dosis. Symptomerne er følgende: brystspænding, svimmelhed, føler dig syg eller nær ved at besvime, eller oplever svimmelhed, når du rejser dig. Hvis du oplever ovenstående, skal du 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 din læge, før du fortsætter behandlingen, hvis du opdager tegn på hurtig tiltagende utilpashed og/eller føler dig syg i forbindelse med gulfarvning af det hvide i øjnene, mørk urin, kløe af huden, tendens til at bløde eller leverrelateret hjernesygdom (symp-tomer på nedsat leverfunktion eller en hurtigt indsættende og alvorlig betændelse i leveren).
- Hvis du får hududslæt eller blistre og/eller afskalning af hud og/eller slimhindebetændelse (se pkt. 4. Bivirkninger), skal du omgående kontakte din læge, inden du fortsætter behandlingen.
- Quinolon-antibiotika, herunder Avelox, kan forårsage kramper. Hvis du får kramper, skal du straks holde op med at tage Avelox og kontakte din læge.
- Du 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 du omgående kontakte lægen, før du fortsætter behandlingen med Avelox.
- Du kan få mentale helbredsproblemer, den første gang, du tager et quinolon-antibiotika, herunder Avelox. I meget sjældne tilfælde har depression eller mentale helbredsproblemer medført selvmordstanker og selvskadende adfærd som f.eks. selvmordsforsøg. Hvis du får sådanne reaktioner, skal du straks holde op med at tage Avelox og kontakte lægen.
- Du kan få diarré af behandlingen. Hvis diarréen bliver alvorligere eller er vedvarende, eller hvis du opdager blod eller slim i afføringen, skal du straks stoppe med at tage Avelox og kontakte lægen. I denne situation skal du ikke tage medicin, der stopper eller nedsætter tarmens bevægelighed.
- Avelox kan lejlighedsvis give smerter eller betændelse i dine sener, især hvis du er ældre, eller hvis du for tiden er i be-handling med kortikosteroider. Ved det første tegn på smerte eller betændelse skal du stoppe med at tage Avelox, hvile de angrebne ben og kontakte lægen straks.
- Hvis du er ældre og har nyreproblemer, skal du sørge for at indtage tilstrækkelig væske, da dehydrering kan øge risikoen for nyresvigt.
- Hvis dit syn bliver forringet, eller hvis du oplever andre øjenforstyrrelser under behandlingen med Avelox, skal du straks kontakte lægen.
- Quinolon-antibiotika kan gøre huden mere følsom over for sollys eller UV-lys. Du bør undgå langvarigt ophold i sollys eller stærkt sollys, og bør ikke anvende solarium eller andre UV-lamper, mens du 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.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du 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.

Vær opmærksom på følgende med Avelox:

- Hvis du anvender Avelox samtidigt med anden medicin, som påvirker hjertet, er der en øget risiko for ændringer i hjerterytmen.

Tag ikke Avelox sammen med følgende lægemidler:

- lægemidler, der tilhører gruppen af antiarytmika (f.eks. quini-din, hydroquinidin, disopyramid, amiodaron, sotalol, dofetilid, ibutilid), neuroleptika (f.eks phentiaziner, pimozid, sertin-dol, haloperidol, sultoprid), tricykliske antidepressiva, visse antibiotika (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 du tager andre former for medicin, der kan sænke indholdet af kalium i blodet eller langsom hjerterytme, da det kan øge risikoen for alvorlige hjerterytme forstyrrelser, mens du tager Avelox.
- Andre lægemidler, som indeholder magnesium eller alumin-ium, som f.eks. syreneutraliserende midler for dårlig mave, eller anden medicin der indeholder jern eller zink, lægemidler, der indeholder didanosin eller lægemidler der indeholder su-cralfat til behandling af mave-tarmforstyrrelser kan nedsætte virkningen af Avelox. Tag derfor Avelox-tabletter 6 timer før eller efter indtagelsen af anden medicin.
- Samtidig indtagelse af oralt medicinsk kul (indtaget via munden) og Avelox nedsætter virkningen af Avelox. Det anbefales derfor, at denne medicin ikke anvendes samtidigt.
- Hvis du for tiden tager orale blodfortyndende midler (indtaget via munden) (f.eks. warfarin), kan det være nødvendigt, at lægen følger blodets størkningssevne.

Brug af Avelox sammen med mad og drikke

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

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 bruger dette lægemid-del.

Tag ikke Avelox, hvis du er gravid eller ammer. Avelox påvirker ikke fertiliteten.

Trafik- og arbejdssikkerhed

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

Avelox indeholder lactose

Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter, da Avelox indeholder 66 mg lactose pr. tablet.

3. SÅDAN SKAL DU BRUGE AVELOX

Dosering

Tabletterne synkes hele sammen med rigelig mængde vand (1½ dl). Du kan tage Avelox med eller uden føde. Det anbefales, at tabletten tages ca. på samme tidspunkt hver dag.

Den sædvanlige dosis er

Voksne:

En 400 mg tablet dagligt. Det er ikke nødvendigt at justere doseringen hos ældre patienter, patienter med lav kropsvægt eller hos patienter med nedsat nyrefunktion.

Nedsat leverfunktion:

Du må ikke tage Avelox, hvis du har nedsat leverfunktion.

Børn og unge:

Du må ikke tage Avelox hvis du er barn eller ung under 18 år.

Behandlingens varighed afhænger af infektionstypen og din læge vil fortælle dig, hvor længe din behandling skal fortsætte.

Det er vigtigt, at du færdiggør forløbet af behandlingen, selvom du begynder at føle bedring efter et par dage. Hvis du stopper behandlingen for tidligt, vil betændelsestilstanden måske ikke blive helt helbredt, betændelsen kan vende tilbage eller din tilstand kan forværres, og du kan danne bakterier, der er resistente overfor antibiotikummet.

Hvis du har taget for mange Avelox

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Avelox, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag paknin-gen med.

Hvis du har glemt at tage Avelox

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

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger

(Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter): QT-forlængelse hos patienter med nedsat kaliumindhold i blodet. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Ikke almindelige bivirkninger

- (Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):
- Alvorlige hjerterytmeforstyrrelser med hurtig, uregelmæs-sig puls. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Smerter i brystet, evt. med udstråling til arm eller hals og åndenød pga. dårlig blodforsyning til hjertemusklen. Kontakt læge eller skadestue.
- QT-forlængelse. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. foran-dringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Søvnlignende bevidsthedssvækkelse. Kontakt lægen.

- Sjældne bivirkninger** (Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):
- Pludseligt hududslæt, åndedræts-besvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk chok). Kan være livsfarligt. Ring 112.
- Hævelse af strubehovedet med hæshed, hoste, synkebes-vær og åndedrætsbesvær. Hvis der kommer svær hævelse i svelget, er der alvorlig risiko for kvælning. Kan være livsfar-ligt. Ring 112.
- Kramper. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112
- Gulstø (gulfarvning af det hvide i øjnene eller af huden), lever-betændelse. Kontakt læge eller skadestue.
- Kvalme, evt. opkastninger, aftagen eller ophørt urinproduk-tion pga. nedsat nyrefunktion (inkl. forøgelse i laboratorietest såsom urinstof og creatinin). Kan føre til nyresvigt. Kontakt læge eller skadestue.
- Alvorlig diarré indeholdende blod og slim, der i meget sjældne tilfælde udvikler sig til livstruende komplikationer. Kontakt læge eller skadestue.
- Smerter, varme og hævelse pga. betændelse i sener. Kontakt lægen.
- Føleforstyrrelser og lammelser fortrinsvis i arme og ben, men vejrtrækningen kan også rammes. Kontakt læge eller skadestue. Hvis du får åndenød, ring 112.

Meget sjældne bivirkninger

- (Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):
- Alvorlige hjerterytmeforstyrrelser med hurtig, uregelmæs-sig puls (Torsade de Pointes). Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Voldsom, hurtigt udviklet gulsot med kvalme, opkastninger og meget udtalt sløjhed førende til livstruende lever-svigt (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, afskalning og afstødning af hud og slimhinder, feber (Steven Johnsons syndrom) (potentielt livs-truende). Kontakt læge eller skadestue. Ring 112.
- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især hals-betændelse 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

(Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Infektioner forårsaget af bakterier og svampe, fx svamp (forårsaget af Candida) i mund eller skede.
- Hovedpine, svimmelhed.
- Kvalme, opkastning, mave- og underlivssmerter, diarré.
- Øget antal specielle leverenzymmer i blodet (transaminaser).

Ikke almindelige bivirkninger

(Forekommer hos mellem 1 og 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 du får feber, skal du straks kontakte læge.
- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Åndenød/åndedrætsbesvær inkl. astmatisk tilstand. 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.
- Blodets størkningsevne er nedsat. Tal med lægen.
- For mange blodplader, hvilket kan give øget risiko for blodpropper.
- Hjertebanken.
- Allergisk reaktion.
- Forhøjet fedt i blodet.
- Angst, rastløshed/uro.
- Prikkende fornemmelse og/eller følelsesløshed.
- Smagsforstyrrelser (i meget sjældne tilfælde tab af smagssans).
- Konfusion og desorientering, søvnproblemer (især søvnløshed), rysten, fornemmelse af svimmelhed (dreje eller falde ned).
- Synsforstyrrelser inkl. dobbelt og sløret syn.
- 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).
- Rødmen.
- Nedsat leverfunktion, forhøjet bilirubin i blodet, øget antal af specielle leverenzymmer i blodet.
- Kløe, udslæt (nældefeber), kløende hududslæt, tør hud.
- Led- og muskelsmerter.
- Føle ubehag (overvejende svaghed og træthed), ømhed og smerte i ryg, bryst, bækken, arme og ben, svedtendens.

Sjældne bivirkninger (Forekommer hos mellem 1 og 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 blodsukker (blodglukose). Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Hævelser af hænder, fødder, ankler, læber, mund og hals pga. vand i kroppen. Kontakt lægen.
- Svimmelhed, evt. besvimelse pga. for lavt blodtryk.
- Forhøjet urinsyre i blodet.
- Følelsesmæssig ustabil.
- Nedsat følelse ved berøring.
- Unormale drømme.
- Balance- og koordineringsforstyrrelser (som følge af svimmelhed), koncentrationsforstyrrelser, taleforstyrrelser, lugtforstyrrelser (inkl. tab af lugtesansen).
- Delvist eller helt tab af hukommelse.
- Ringen/støj for ørerne, nedsat hørelse herunder døvhed (forsvinder normalt efter endt behandling).
- Besvær med at synke, betændelse i munden.
- Muskelkramper, muskeltrækninger.
- Prikkende, snurrende fornemmelser, følelsesløshed eller lammelser, evt. smerter i hænder og fødder.

Meget sjældne bivirkninger

(Forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Uspecifik unormal hjerterytme. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Blodets størkningsevne er øget. Kontakt læge.
- Forandret personlighed (ikke være sig selv), vanvid (kan potentielt føre til, at man gør skade på sig selv, fx selvmordstanker eller selvmordsforsøg).
- Øget følsomhed af huden.
- Seneoverrivning, smerter, varme og hævelse i et eller flere led pga. betændelse eller 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: 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, problemer i forbindelse med nervesystemet som fx smerte, en brændende eller prikkende fornemmelse, følelsesløshed og/eller svaghed i arme og ben.

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, 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 De hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Opbevar ikke Avelox ved temperaturer over 25 °C.
- Opbevar Avelox i original emballage for at beskytte mod fugt.
- Tag ikke Avelox efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Aktivt stof: Moxifloxacin som hydrochlorid.

Øvrige indholdsstoffer:

Tabletten: Mikrokrystallinsk cellulose, croscarmellosenatrium, lactosemonohydrat og magnesiumstearat.
Filmovertræk: Hypromellose, macrogol 4000, jernoxid (E172) og titandioxid (E171)

Avelox findes i pakningsstørrelserne 5 stk. og 7 stk.
Ikke begge pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller:

Abacus Medicine A/S
Vesterbrogade 149
1620 København V
Tel: +45 70 22 02 12
e-mail: kundeservice@abacusmedicine.com

Denne indlægsseddel blev senest revideret 07/2014