

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Abboticin Novum 500 mg tabletti, kalvopäällysteinen erytromysiinisuksinaatti

Lue tämä seloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Abboticin Novum on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Abboticin Novumia
3. Miten Abboticin Novumia otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Abboticin Novumin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Abboticin Novum on ja mihin sitä käytetään

Abboticin Novum on bakteeri-infektioiden hoitoon tarkoitettu antibiootti. Sen vaikuttava aine erytromysiini tuhoaa bakteerien kyvyn tuottaa proteiineja ja estää siten niiden jakautumisen.

Erytromysiini kuulu makrolidiantibioottien ryhmään. Erytromysiiniä käytetään bakteerien aiheuttamien tulehdusten hoitoon. Tällaisia tulehduksia ovat esimerkiksi

- erilaiset hengitystieinfektiot, kuten nielu- ja poskiontelontulehdus
- keuhkoputkentulehdus, keuhkokuume ja hinkuyskä
- korvatulehdukset
- ihon ja kudosten tulehdukset (esimerkiksi akne)
- virtsatieinfektiot
- muut infektiot, kuten sukupuolitaudit.

Abboticin Novumia käytetään erityisesti silloin, kun penisilliini (tulehdusten hoitoon käytettävä lääke) ei jostain syystä sovi potilaalle.

Erytromysiinietyylisuksinaattia, jota Abboticin Novum sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Abboticin Novumia

Älä ota Abboticin Novumia

- jos olet allerginen erytromysiinille, muille makrolideille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos veresi kalium- tai magnesiumipitoisuus on epätavallisen alhainen (hypomagnesemia tai hypokalemia)

- jos sinulla tai jollakin perheenjäsenelläsi on aiemmin ollut sydämen rytmihäiriötä (kammioperäinen rytmihäiriö tai kääntyvien kärkien kammiotakykardiaa) tai sydänfilmissä näkyvä poikkeavuus nimeltään ”pitkä QT-oireyhtymä”
- jos käytät samanaikaisesti Abboticin Novumin kanssa tiettyjä lääkkeitä, koska yhteiskäyttö voi aiheuttaa sydämen rytmihäiriötä. Tällaisia lääkkeitä ovat esimerkiksi
 - astemitsoli (allergialääke)
 - domperidoni (käytetään pahoinvoinnin ja oksentelun hoitoon)
 - sisapridi (mahavaivojen hoitoon)
 - disopyramidi (sydänlääke)
 - terfenadiini (käytetään allergioiden hoitoon)
 - pimotsidi (psykykenlääke).
- jos käytät ergotamiinia (migreenilääke) tai dihydroergotamiinia (lääke matalan verenpaineen hoitoon)
- jos käytät statiineja, kuten simvastatiinia ja lovastatiinia (kolesterolin alentamiseen käytettäviä lääkkeitä), koska ne voivat aiheuttaa lihasheikkoutta, mukaan lukien lihaskudoksen epänormaali hajoaminen. Katso myös kohta 2. Muut lääkevalmisteet ja Abboticin Novum.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Abboticin Novumia

- jos munuaistesi toiminta on heikentynyt tai sinulla on sydänvaivoja
- jos sinulla on myasthenia gravis (harvinainen lihasheikkoutta aiheuttava sairaus), koska sairauden oireet voivat pahentua
- jos käytät muita lääkkeitä, joiden tiedetään aiheuttavan vakavia sydämen rytmihäiriötä
- jos sinulla on sydänvaivoja.

Lopeta Abboticin Novumin käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu mitä tahansa seuraavista oireista (angioödeema):

- kasvojen, kielen tai kurkun turvotus
- nielemisvaikeudet
- nokkosihottuma ja hengitysvaikeudet.

Jos imeväisikäinen lapsi saa Abboticin Novum -hoitoa ja alkaa oksennella tai on ärtyisiä syötön aikana, ota välittömästi yhteyttä lääkäriin.

Abboticin Novum -hoidon aikana voi ilmaantua bakteeriperäistä ripulia. Jos sinulla on pitkään kestävä tai vaikea ripuli, ota yhteyttä lääkäriin.

Jos olet saanut Abboticin Novumia varhaisen vaiheen syfiliksen hoitoon raskauden aikana, on mahdollista, että sikiö ei ole saanut riittävästi erytromysiiniä ja että syntyvällä lapsella on synnynnäinen syfiliis, joten lapselle on annettava penisilliiniä.

Erytromysiinin pitkään jatkunut tai toistuva käyttö voi aiheuttaa sellaisten bakteerien tai sienten liikakasvua, jotka eivät ole herkkiä erytromysiinille. Jos superinfektio ilmaantuu, ota yhteyttä lääkäriin. Hän päättää, lopetetaanko Abboticin Novum -hoito ja aloitetaanko jokin muu hoito.

On mahdollista, että näkökykysi heikkenee, kun olet ottanut Abboticin Novumia. Jos näin käy, ota yhteyttä lääkäriin.

Muut lääkevalmisteet ja Abboticin Novum

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Tämä on erityisen tärkeää, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä:

- astemitsoli (allergialääke)

- sisapridi (käytetään mahavaivojen hoitoon)
 - dihydroergotamiini (käytetään matalan verenpaineen hoitoon)
 - disopyramidi (sydänlääke)
 - ergotamiini (migreenilääke)
 - pimotsidi (psykykenlääke)
 - terfenadiini (käytetään allergioiden hoitoon)
 - domperidoni (käytetään pahoinvoinnin ja oksentelun hoitoon)
 - statiinit, kuten simvastatiini ja lovastatiini (käytetään kolesterolin alentamiseen).
- Katso myös kohta 2. Älä käytä Abboticin Novumia.

Abboticin Novumilla voi lisäksi olla yhteisvaikutuksia tiettyjen, seuraavia lääkeaineita sisältävien lääkkeiden kanssa:

- karbamatsepiini, fenobarbitaali, fenytoiini tai valproaatti (epilepsialääkkeitä)
- kolkisiini (nivelsäryn hoitoon)
- simetidiini, omepratsoli (happorefluksin ja muiden mahahaavojen hoitoon)
- klaritromysiini (bakteeri-infektioiden hoitoon)
- digoksiini tai kinidiini (käytetään sydänvaivojen hoitoon)
- heksobarbitoni, midatsolaami, tsopikloni, triatsolaami, alpratsolaami (käytetään nukahtamislääkkeinä tai ahdistuneisuustilojen lievitykseen)
- antikoagulantit, esim. varfariini, asenokumaroli tai rivaroksabaani (käytetään veren ohentamiseen)
- teofylliini (käytetään astman ja muiden hengitysvaikeuksien hoitoon)
- siklosporiini tai takrolimuusi (elinsiirtojen jälkeen käytettäviä lääkkeitä)
- bromokriptiini (käytetään Parkinsonin taudin hoidossa. Parkinsonin tauti on hermostosairaus, jolle tyypillisiä oireita ovat liike- ja puhehäiriöt)
- alfentaniili (kipulääke)
- metyyliprednisoloni (käytetään elimistön immuunijärjestelmän heikentämiseen)
- silostatsoli (katkokävelyn hoitoon)
- verapamiili (käytetään korkean verenpaineen ja rintakivun hoitoon)
- vinblastiini (käytetään tiettyjen syöpätyyppien hoidossa)
- sildenafili (käytetään erektiohäiriön hoitoon)
- ehkäisytabletit (ehkäisytabletit)
- klindamysiini, linkomysiini, kloramfenikoli, streptomysiini, penisilliini, kefalosporiinit, tetrasykliini ja kolistiini (käytetään infektioiden hoitoon)
- rifabutiini ja rifampisiini (tuberkuloosin hoidossa käytettäviä antibiootteja)
- mäkikuisma (kasvirohdosvalmiste)
- flukonatsoli, ketokonatsoli ja itrakonatsoli (käytetään sieni-infektioiden hoitoon)
- felodipiini (käytetään korkean verenpaineen hoitoon)
- astemitsoli ja mitsolastiini (käytetään allergisten reaktioiden hoitoon).

Jos käytät rifampisiinia, fenytoiinia, karbamatsepiinia, fenobarbitaalia tai mäkikuismaa, et saa käyttää Abboticin Novumia samanaikaisesti näiden lääkkeiden kanssa eikä kahteen viikkoon näiden lääkkeiden käytön jälkeen.

Abboticin Novum voi voimistaa näiden lääkkeiden vaikutusta joillakin potilailla, minkä takia niiden annosta voidaan joutua muuttamaan.

Tärkeää: Älä muuta lääkkeiden annosta oma-aloitteisesti keskustelematta ensin lääkärin kanssa.

Abboticin Novum ruuan ja juoman kanssa

Tabletit otetaan juuri ennen ateriaa.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus

Raskautta suunnittelevat tai raskaana olevat naiset eivät saa käyttää Abboticin Novumia, ellei hoito ole ehdottoman välttämätöntä.

Imetys

Erytromysiiniä on käytettävä varoen imettäville äideille. Erytromysiini erittyy ihmisen rintamaitoon, ja rintaruokituilla imeväisillä on ollut ollut ripulia, kun äiti on käyttänyt erytromysiiniä. Abboticin Novum saattaa aiheuttaa imeväisille ruuansulatushäiriöitä, kuten ripulia. Erytromysiinin ja samantyyppisten antibioottien käyttö imetyksen aikana lisää imeväisen mahanportin ahtauman vaaraa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Huimausta, kiertohuimausta ja näön heikkenemistä voi ilmaantua.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Abboticin Novumia otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkärisi on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkäri päättää sinulle sopivan annoksen. Annoksen suuruus riippuu infektion laadusta ja vaikeusasteesta

Aikuisille suositeltu annos on 2 tablettia 2 kertaa päivässä tai vaikeissa infektioissa 1 tabletti 3–4 kertaa päivässä. Jaa annos tasaisesti koko päivälle; voit esimerkiksi ottaa lääkettä klo 8.00 ja klo 20.00, kun lääke on määrätty otettavaksi kahdesti päivässä. Näin vaikuttavan aineen pitoisuus elimistössä pysyy riittävän suurena koko hoidon ajan.

Munuaisten vajaatoiminta

Jos sinulla on vaikea munuaisten vajaatoiminta, lääkäri pienentää tavanomaista suositeltua annosta.

Tabletit otetaan juuri ennen ateriaa.

Olosi saattaa tuntua paremmalta jo muutaman päivän Abboticin Novum -hoidon jälkeen. *On kuitenkin erittäin tärkeää, että otat koko kuurin lääkärin määräyksen mukaisesti.* Jos hoito lopetetaan liian varhain, bakteerit voivat päästä lisääntymään ja infektio voi puhjeta uudelleen.

Jos otat enemmän Abboticin Novumia kuin Sinun pitäisi

Abboticin Novumin yliannostuksen oireita ovat kuulon heikkeneminen, vaika pahoinvointi, oksentelu ja ripuli.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Abboticin Novumia

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos sinulle ilmaantuu seuraavia haittavaikutuksia, lopeta heti lääkkeen ottaminen ja ota yhteyttä lääkäriin:

- kasvojen, huulten, kielen tai kurkun turpoaminen, johon voi liittyä hengitys- tai nielemisvaikeuksia (angioödeema); katso lisätietoja tämän pakkausselosteen kohdasta 2. (yleisyys tuntematon)
- anafylaktinen reaktio (harvinainen: alle 1 käyttäjällä tuhannesta)
- allerginen reaktio (yleisyys tuntematon).
- Ota yhteyttä lääkäriin välittömästi, jos sinulle kehittyy vakava ihoreaktio: punainen hilseilevä ihottuma, jossa ihon alla on kyhmyjä ja rakkuloita (eksantematoottinen pustuloosi) Tämän haittavaikutuksen yleisyyttä ei tunneta (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).
- Sydämen rytmin poikkeavuus (mukaan lukien sydämentykytys, nopeampi syke, kääntyvien kärkien kammiotakykardia niminen hengenvaarallinen epäsäännöllinen syke tai sydänseurannassa ilmennyt epänormaali EKG) tai sydämen pysähtyminen (sydämenpysähdys).

Yleiset (alle 1 käyttäjällä kymmenestä):

- mahavaivat (kuten pahoinvointi, vatsakipu ja ripuli)
- haimatulehdus (kovaa vatsa- ja selkäkipua aiheuttava tulehdus)
- ruokahaluttomuus
- laskimontukkotulehdus (verisuonitulehdus, yleensä jaloissa; verihyytymä aiheuttaa jalkojen turpoamista)

Harvinaiset (alle 1 käyttäjällä tuhannesta):

- tilapäinen kuulon heikkeneminen, etenkin potilailla, jotka käyttävät suuria annoksia tai joiden munuaisten toiminta on heikentynyt
- lievät ihoreaktiot
- vakavat ihottumat, joihin voi liittyä rakkulointia ja jotka voivat peittää suuria ihoalueita vartalolla, kasvoissa tai jaloissa (Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi ja erythema multiforme)
- keltaisuus (ihon ja silmänvalkuaisten keltaisuus)
- nokkosihottuma

Hyvin harvinaiset (alle 1 käyttäjällä kymmenestä tuhannesta):

- myasthenia gravis -sairauden paheneminen (autoimmuunisairaus, joka aiheuttaa lihasheikkoutta)
- korvien soiminen

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- veren valkosolujen lukumäärän suureneminen (eosinofilia)
- aistiharhat (olemattomien asioiden näkeminen tai kuuleminen)
- huimaus
- näön heikkeneminen
- kuuroutuminen
- matala verenpaine
- oksentelu vastasyntyneisyyskaudella
- sekavuustila

- kouristukset
- kiertohuimaus (tasapainon menetyksen tunne)
- rabdomyolyyysi (lihaskipu, lihaskrampit tai lihasten heikkous, joiden syy ei ole tiedossa)
- munuaistulehdus (interstitiaalinen nefriitti)
- rintakipu
- kuume

Jos ihottumaa tai muita merkkejä yliherkkyydestä ilmaantuu, ota yhteys lääkäriin, joka päättää onko kuuri keskeytettävä vai ei.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla).

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Abboticin Novumin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä kysy apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Abboticin Novum sisältää

- Vaikuttava aine on erytromysiinisuksinaatti, joka vastaa 500 mg erytromysiiniä.
- Muut aineet ovat:
Ydin: kalsiumvetyfosfaattidihydraatti, natriumtärkkelysglykolaatti, maissitärkkelys, povidoni ja magnesiumstearaatti.
Päällyste: hypromelloosi, makrogoli 400 ja 8000, sorbiinihappo, titaanidioksidi (E 171), kinoliinikeltainen (E 104).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Valmisteen kuvaus: Keltainen, soikea tabletti, jonka toisella puolella Abbott-symboli.

Koko: 18,8 x 8,8 x 8 mm.

Pakkauskoot: 30 ja 40 tabl. (PVC/PVDC-alumiinifolioläpipainopakkaus).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Amdipharm Limited
Temple Chambers
3 Burlington Road
Dublin 4
Irlanti
Puh. +44 1268 82 3049

Valmistaja

Aesica Queenborough Ltd.
Queenborough,
Kent ME11 5EL
Iso-Britannia

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 18.2.2020

Bipacksedel: Information till patienten

Abboticin Novum 500 mg filmdragerade tabletter

erytromycinylsuccinat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad Abboticin Novum är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Abboticin Novum
3. Hur du använder Abboticin Novum
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Abboticin Novum ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Abboticin Novum är och vad det används för

Abboticin Novum är ett antibiotikum för behandling av bakterieinfektioner. Det innehåller den verksamma beståndsdelens erytromycin som stör bakteriernas produktion av proteiner och hindrar därmed bakterierna från att föröka sig.

Erytromycin tillhör en grupp av läkemedel som kallas makrolidantibiotika. Erytromycin används för att behandla bakterieinfektioner såsom:

- olika infektioner i luftvägarna såsom infektion i svalget och bihålorna
- luftrörskatarr (inflammation i de främsta luftvägarna i lungorna), lunginflammation och kikhosta
- öroninfektion
- infektioner hud och vävnad (t.ex. acne)
- infektion i urinvägarna
- andra infektioner såsom könssjukdomar.

Abboticin Novum ges framför allt till personer som av olika anledningar inte tål penicillin (ett läkemedel som används för behandling av infektioner).

Erytromycinylsuccinat som finns i Abboticin Novum kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Abboticin Novum

Ta inte Abboticin Novum

- om du är allergisk mot erytromycin, andra makrolider eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har onormalt låga nivåer av kalium eller magnesium i blodet (hypomagnesemi eller hypokalemi)

- om du eller någon i din familj har en historik av hjärtrytmstörningar (ventrikulär hjärtarytmi eller torsades de pointes) eller en abnormalitet i elektrokardiogrammet (elektrisk inspelning av hjärtat) som kallas ”långt QT-syndrom”
- om du har vissa hjärtrytmrubbningar (långt QT-syndrom eller förvärvad QT-förlängning)
- om du använder Abboticin Novum samtidigt med vissa andra läkemedel eftersom detta kan orsaka hjärtrytmrubbningar. Exempel på sådana läkemedel är:
 - astemizol (för behandling av allergi)
 - domperidon (läkemedel mot illamående och kräkningar)
 - cisaprid (för behandling av magbesvär)
 - disopyramid (för behandling av hjärtproblem)
 - terfenadin (för behandling av allergiska tillstånd)
 - pimozid (för behandling av mentala problem).
- om du tar ergotamin (för behandling av migrän), dihydroergotamin (för behandling av lågt blodtryck)
- om du tar statiner såsom simvastatin och lovastatin (läkemedel för behandling av högt kolesterol) eftersom dessa kan orsaka muskelsvaghet, inklusive onormal nedbrytning av muskelvävnad. Se även avsnitt 2 Andra läkemedel och Abboticin Novum.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Abboticin Novum

- om du har nedsatt leverfunktion eller hjärtproblem
- om du har myastenia gravis (en sällsynt sjukdom som orsakar muskelsvaghet) eftersom symtomen kan förvärras
- om du tar andra läkemedel som är kända för att orsaka allvarliga störningar i hjärtrytmen
- om du har hjärtproblem.

Sluta att ta Abboticin Novum och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symtom (angioödem):

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter.

Om ditt spädbarn fått Abboticin Novum och barnet kräks eller blir irriterat vid matning ska du omedelbart kontakta läkare.

Bakterier kan orsaka diarré under och efter behandling med Abboticin Novum. Kontakta läkare om du får långvarig eller svår diarré.

Om du har tagit Abboticin Novum för behandling av tidig syfilis under graviditet är det möjligt att fostret inte fått tillräckligt med erytromycin och att barnet som föds har medfödd syfilis och därför behöver behandlas med penicillin. Kontakta läkare.

Långvarig eller upprepad användning av erytromycin kan leda till överväxt av icke-känsliga bakterier eller svampar. Kontakta läkare om du drabbas av en superinfektion. Läkaren avgör om behandling med Abboticin Novum ska avbrytas och en annan behandling påbörjas.

Din synförmåga kan försämrans efter att du tagit Abboticin Novum. Om detta inträffar ska du kontakta läkare.

Andra läkemedel och Abboticin Novum

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Detta är särskilt viktigt om du tar något av följande läkemedel:

- astemizol (för behandling av allergi)
- cisaprid (för behandling av magbesvär)
- dihydroergotamin (för behandling av lågt blodtryck)
- disopyramid (för behandling av hjärtproblem)
- ergotamin (för behandling av migrän)
- pimoqid (för behandling av mentala problem)
- terfenadin (för behandling av allergiska tillstånd)
- domperidon (läkemedel mot illamående och kräkningar)
- statiner såsom simvastatin och lovastatin (läkemedel för behandling av högt kolesterol).

Se även avsnitt 2 Ta inte Abbotcin Novum.

Abbotcin Novum kan även ha samverkningar med vissa läkemedel som innehåller följande aktiva substanser:

- karbamazepin, fenobarbital, fenytoin eller valproat (för behandling av epilepsi)
- kolkicin (för behandling av ledvärk)
- cimetidin, omeprazol (för behandling av återflöde av syra och andra magsår)
- klaritromycin (för behandling av bakterieinfektioner)
- digoxin eller kinidin (för behandling av hjärtproblem)
- hexobarbiton, midazolam, zopiklon, triazolam, alprazolam (används mot sömnsvårigheter eller för att lindra ångest)
- antikoagulantia, t.ex. warfarin, acenokoumarol och rivaroxaban (används för blodförtunning)
- teofyllin (används för behandling av astma och andra andningsproblem)
- ciklosporin eller takrolimus (läkemedel som används efter organtransplantation)
- bromokriptin (används för behandling av Parkinsons sjukdom, en nervsjukdom som kännetecknas av rörelse- och talstörningar)
- alfentanil (för behandling av smärta)
- metylprednisolon (för att hämma kroppens immunsystem)
- cilostazol (för behandling av fönstertittarsjuka)
- verapamil (för behandling av högt blodtryck och bröstsmärta)
- vinblastin (för behandling av vissa typer av cancer)
- sildenafil (för behandling av erektil dysfunktion)
- p-piller
- klindamycin, linkomycin, kloramfenikol, streptomycin, penicillin, cefalosporiner, tetracyclin och kolistin (för behandling av infektioner)
- rifabutin och rifampicin (antibiotika för behandling av tuberkulos)
- johannesört (växtbaserat läkemedel)
- flukonazol, ketokonazol och itraconazol (för behandling av svampinfektioner)
- felodipin (för behandling av högt blodtryck)
- astemizol och mizolastin (för behandling av allergiska reaktioner).

Om du använder rifampicin, fenytoin, karbamazepin, fenobarbital eller johannesört ska Abbotcin Novum inte användas under behandlingen eller inom 2 veckor efter avslutad behandling.

Behandling med Abbotcin Novum kan hos vissa patienter medföra att effekten av dessa läkemedel förstärks, varför dosen eventuellt kan behöva justeras.

Viktigt! Ändra inte på doseringen av dessa läkemedel på egen hand utan att först ha talat med läkaren.

Abbotcin Novum med mat och dryck

Tabletterna bör tas omedelbart före måltid.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Kvinnor som planerar graviditet eller är gravida ska inte använda Abboticin Novum. Behandling med Abboticin Novum ska ske endast om den är absolut nödvändig.

Amning

Abboticin Novum ska användas med försiktighet under amning. Erytromycin går över i modersmjölk och biverkningar har setts hos ammade spädbarn vars mödrar fått erytromycin. Abboticin Novum kan orsaka störningar i mag-tarmkanalen såsom diarré hos spädbarnet. Användning av erytromycin och liknande antibiotika under amning ökar risken för förträngning av nedre magmunnen (infantil hypertrofisk pylorusstenos) hos spädbarnet som ammas.

Körförmåga och användning av maskiner

Svindel, yrsel och nedsatt syn kan förekomma.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Abboticin Novum

Använd alltid Abboticin Novum enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosen bestäms av läkaren, som avpassar den individuellt för dig. Dosens storlek beror på typen och svårighetsgraden av infektionen.

Rekommenderad dos för vuxna är 2 tabletter 2 gånger dagligen, eller vid svåra infektioner 1 tablett 3–4 gånger dagligen. Fördela dosen jämnt över dygnet, t.ex. klockan 8 på morgonen och klockan 8 på kvällen vid dosering två gånger dagligen. Detta gör att mängden av den verksamma beståndsdelens hålls på en tillräckligt hög nivå i kroppen under hela behandlingstiden.

Nedsatt njurfunktion

Om du har svårt nedsatt njurfunktion kommer läkaren att ge dig en mindre dos än den som normalt rekommenderas.

Tabletterna bör tas omedelbart före måltid.

Redan efter ett par dagars behandling med Abboticin Novum kan man känna sig bättre. *Det är emellertid mycket viktigt att hela kuren fullföljs enligt läkarens ordination.* Om så inte sker, ges bakterierna möjlighet att återhämta sig och infektionen kan blossa upp på nytt.

Om du använt för stor mängd av Abboticin Novum

Symtom på överdosering av Abboticin Novum är hörsselförlust, kraftigt illamående, kräkningar och diarré.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Abboticin Novum

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du får någon av följande biverkningar ska du omedelbart sluta att ta läkemedlet och kontakta läkare:

- svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg, ibland med andningsproblem eller svårigheter att svälja (så kallat angioödem, för ytterligare information se avsnitt 2 i denna bipacksedel) (ingen känd frekvens)
- anafylaktisk reaktion (sällsynt: kan förekomma hos upp till 1 av 1000 personer)
- allergisk reaktion (ingen känd frekvens)
- Kontakta genast läkare om du får en allvarlig hudreaktion: röda, fjälliga utslag med knölar under huden och blåsor (exantematös pustulos). Denna biverkan förekommer hos ett okänt antal användare (har rapporterats).
- Onormal hjärtrytm (inklusive hjärtklappning, snabba hjärtslag, livshotande oregelbundna hjärtslag kallad torsades de pointes eller onormal EKG-hjärtspårning) eller hjärtstopp.

Vanliga (kan förekomma hos upp till av 10 personer):

- magbesvär (såsom illamående, magknip och diarré)
- inflammation i bukspottskörteln (orsakar svår smärta i buken och ryggen)
- aptitförlust
- tromboflebit (inflammation i en ven, vanligen i benet som blir svullet till följd av blodproppsbildning).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 personer):

- tillfällig hörselörlust särskilt hos patienter som tagit höga doser eller har nedsatt njurfunktion
- lindriga hudreaktioner
- allvarliga hudutslag som kan innefatta blåsbildning och omfatta stora delar av kropp, ansikte och ben (tillstånd som kallas Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys och erythema multiforme)
- hjärtklappning (onormala hjärtslag eller fladder)
- gulsot (gulnad av hud och ögonvitor)
- nässelfeber.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer):

- försämring av myastenia gravis (autoimmun sjukdom som orsakar muskelsvaghet)
- tinnitus (öronsusning).

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- ökning av antalet vita blodkroppar (eosinofili)
- hallucination (att se eller höra sådant som inte finns)
- yrsel
- nedsatt synförmåga
- dövhet
- lågt blodtryck
- kräkningar under nyföddhetsperioden

- förvirringstillstånd
- kramper
- svindel (känsla av att man håller på att förlora balansen)
- rabdomyolys (oförklarlig muskelsmärta, muskelkramper eller muskelsvaghet)
- njurinflammation (interstitiell nefrit)
- bröstsmärta
- feber.

Ifall hudutslag eller andra tecken på överkänslighet förekommer, *kontakta läkaren* som kan ta ställning till om kuren skall avbrytas eller inte.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Abbotcin Novum ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är erytromycinetylsuccinat motsvarande erytromycin 500 mg.
- Övriga innehållsämnen är:
Kärna: kalciumvätefosfatdihydrat, natriumstärkelseglykolat, majsstärkelse, povidon och magnesiumstearat.
Filmdragering: hypromellos, makrogol 400 och 8000, sorbinsyra, titandioxid (E171) och kinolingult (E104).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Utseende: gul, oval tablett med Abbott-symbol på ena sidan.

Storlek: 18,8 x 8,8 x 8 mm.

Förpackningsstorlekar: 30 och 40 tabletter (PVC/PVDC-aluminium tryckförpackning).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Amdipharm Limited
Temple Chambers
3 Burlington Road
Dublin 4
Irland
Tel. +44 1268 82 3049

Tillverkare

Aesica Queenborough Ltd.
Queenborough,
Kent ME11 5EL
Storbritannien

Denna bipacksedel ändrades senast 18.2.2020