

09 DEC 2004

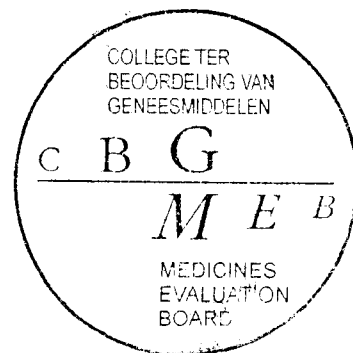
Informatie voor de patiënt

**ERYTHROMYCINE**

B.V. Lagap BNL



Krimpen a/d IJssel



**Erytromycine 250 mg, maagsapresistente tabletten**  
**Erytromycine 500 mg, maagsapresistente tabletten**

**Lees deze bijsluiter zorgvuldig door voordat u start met het gebruik van dit geneesmiddel**

- Bewaar deze bijsluiter, het kan nodig zijn om deze nogmaals door te lezen.
- Heeft u nog vragen, raadpleeg dan uw arts of apotheker.
- Dit geneesmiddel is aan u persoonlijk voorgeschreven, geef dit geneesmiddel niet door aan anderen. Dit geneesmiddel kan schadelijk voor hen zijn, zelfs als de verschijnselen dezelfde zijn als waarvoor u het geneesmiddel heeft gekregen.

**Algemene kenmerken**

Erytromycine 250 mg, maagsapresistente tabletten en Erytromycine 500 mg, maagsapresistente tabletten bevatten per tablet erytromycine-stearaat overeenkomend met 250 mg respectievelijk 500 mg erytromycine.

Daarnaast bevatten de tabletten nog de volgende hulpstoffen:

Maiszetmeel, microkristallijne cellulose (E460), polyvinylpyrrolidon, magnesiumstearaat (E572), talk (E553b), natriumcitraat (alleen de 500 mg tablet), amberlite IRP 88 (alleen de 500 mg tablet), celluloseacetaatftalaat, ricinusolie, triacetine, polyethyleenglycol 6000 en de kleurstof titaandioxide (E171).

De 250 mg tabletten zijn wit, gewelfd en rond.

De 500 mg tabletten zijn wit, staafvormig.

In een verpakking zitten 100 tabletten.

Erytromycine is een antibioticum dat behoort tot de macrolidengroep en kan de groei van voor erytromycine gevoelige bacteriën remmen.

Erytromycine 250 mg, maagsapresistente tabletten is ingeschreven in het register onder RVG 09658.

Erytromycine 500 mg, maagsapresistente tabletten is ingeschreven in het register onder RVG 09659.

Registratiehouder is: B.V. Lagap BNL, Stormsweg 25, Krimpen a/d IJssel

**Toepassing**

Erytromycine wordt gebruikt bij:

- Luchtweginfecties
- Infecties van het maagdarmstelsel
- Infecties van de huid en weke delen

**Voordat het geneesmiddel wordt gebruikt**

**Niet gebruiken bij:**

- overgevoeligheid voor erytromycine of andere middelen uit de macrolidengroep (azitromycine, claritromycine, roxitromycine, spiramycine)
- overgevoeligheid voor andere bestanddelen van de tablet
- gelijktijdig gebruik met bepaalde vaatvernauwende middelen (ergotamine, dihydroergotamine)

- en de anti-allergische middelen astemizol en terfenadine  
- ernstige leverfunctiestoornis.

**Voorzorgen bij het gebruik:**

Als u overgevoelig bent voor andere macroliden is de kans groot dat u dat ook bent voor erytromycine. Als overgevoeligheid optreedt, moet u stoppen met het gebruik van erytromycine. Omdat ongevoelige microorganismen door het verdwijnen van de gevoelige bacteriën meer kans krijgen om te groeien, kunnen soms onder meer in de mond, keel, anus en vagina schimmelinfecties voorkomen. Raadpleeg als u dat vermoedt direct een arts (bijvoorbeeld als u ernstige diarree of koorts krijgt).

Erytromycine wordt door de lever afgebroken. Als u weet dat u een leverafwijking hebt, brengt u dit dan onder de aandacht van uw arts. Deze kan dan daarmee rekening houden.

**Gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding:**

Erytromycine kan, voor zover bekend, in de normale dosering worden gebruikt tijdens de zwangerschap en het geven van borstvoeding.

**Invloed op het reactievermogen en de rijvaardigheid:**

Er zijn geen gegevens bekend over het effect van dit geneesmiddel op de rijvaardigheid. Mocht echter de bijwerking duizeligheid, verwarring, waanbeelden of toevallen optreden, dan heeft dit een nadelige invloed.

**Wisselwerkingen:**

Als u erytromycine gebruikt samen met één van de volgende middelen, raadpleeg dan uw arts. De bijwerkingen van deze middelen kunnen toenemen.

- bepaalde middelen tegen slapeloosheid (midazolam, triazolam), epilepsie (carbamazepine), migraine (ergotamine), allergie (astemizol, terfenadine)
- bepaalde middelen die de bloedstolling vertragen (warfarine)
- bepaalde hartmiddelen (digoxine, disopyramide)
- bepaalde middelen die het afweersysteem beïnvloeden (ciclosporine, methylprednisolon).

Gebruik samen met theofylline (wordt gebruikt bij CARA) kan de bijwerkingen ervan doen toenemen, terwijl de werkzaamheid van erytromycine kan afnemen.

Gebruik van erytromycine samen met sommige andere antibiotica (clindamycine, lincomycine, chlooramfenicol) gaat de werking van deze laatste tegen.

**Gebruiksaanwijzing:**

**Dosering en gebruik:**

**volwassenen:**

De gebruikelijke dosering is twee maal per dag 1 of 2 tabletten van 500 mg.

**kinderen:**

De gebruikelijke dosering is 30-50 mg per kilogram lichaamsgewicht per dag, verdeeld over 3 of 4 doses. Ook kan de helft van de dagdosis om de 12 uur worden gegeven. Bij ernstige infecties kan de dosis worden verdubbeld.

De tabletten kunnen het beste in hun geheel met een ruime hoeveelheid water worden ingenomen, een uur vóór de maaltijd.

Het is belangrijk dat u alle door de arts voorgeschreven tabletten volgens voorschrift opmaakt. Ook als u zich al weer beter voelt en denkt de tabletten niet meer nodig te hebben.

**Overdosering:**

Als teveel tabletten zijn ingenomen kunnen maag-darmstoornissen optreden.

Als u een overdosering vermoedt moet u onmiddellijk de arts waarschuwen.

**Dosering vergeten in te nemen:**

Als u vergeten bent uw dosis in te nemen moet u dit zo snel mogelijk alsnog doen. Als u meerdere doses achter elkaar bent vergeten heeft de kuur geen zin meer en moet u met de arts contact opnemen. Deze zal dan mogelijk een nieuwe kuur voorschrijven.

***Bijwerkingen***

Het gebruik van erytromycine kan aanleiding geven tot de volgende bijwerkingen:

- Maag- en darmklachten, zoals misselijkheid, braken, buikpijn, verminderde eetlust en diarree.
- Rode vlekjes op de huid of andere huidafwijkingen kunnen een teken zijn van overgevoeligheid voor het middel. Waarschuw in zo'n geval direct een arts.
- Stoornissen in de leverfunctie kunnen voorkomen.
- Voorbijgaande gehoorstoornissen kunnen voorkomen bij een hoge dosis erytromycine.

In enkele gevallen zijn hartritmestoornissen, duizeligheid, verwarring, waanbeelden en toevallen waargenomen, waarbij niet vaststaat dat deze door het gebruik van erytromycine komen.

Waarschuw uw arts of apotheker indien een bijwerking optreedt die niet wordt vermeld in deze bijsluiter, of indien een wel vermelde bijwerking optreedt die ernstig is.

***Bewaring en houdbaarheid***

Bij kamertemperatuur (15-25°C). De uiterste gebruiksdatum staat op de verpakking.

Bewaar geneesmiddelen buiten bereik van kinderen.

***Datum van laatste herziening van deze bijsluiter***

9 juni 2004