

## INDLÆGSSEDDEL

### Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at bruge medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Nebcina 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.

### Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Nebcina
3. Sådan skal du bruge Nebcina
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

### Nebcina 40 mg/ml injektionsvæske, suspension.

#### Tobramycin

- Aktivt stof: tobramycinsulfat svarende til tobramycin 40 mg/ml.
- Øvrige indholdsstoffer: natriummetabisulfit, natriumedetat, fenol, vand til injektionsvæsker.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Eurocept International BV, Trapgans 5, 1244 RL Ankeveen, Holland.

Fremstiller: Vianex S.A, Metamorfoosi Attiki, Greece

## 1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Antibiotikum i gruppen aminoglykosider, som virker på en række bakterier. Bruges ved alvorlige infektioner, hvor præparatet er virksomt og andre lægemidler ikke hjælper.

## 2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT BRUGE NEBCINA

### Brug ikke Nebcina:

- Hvis du er overfølsom (allergisk) over for tobramycin eller andre aminoglykosider eller et af de øvrige indholdsstoffer i Nebcina.

### Vær ekstra forsigtig med at bruge Nebcina:

- hvis du har dårlige nyrer
- hvis du har en muskelsygdom

Spørg din læge, hvis du er usikker på, om du kan bruge Nebcina.

### Graviditet

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du bruger nogen form for medicin. Nebcina bør ikke bruges under graviditet.

### Amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du bruger nogen form for medicin. Nebcina bør ikke bruges i ammeperioden, fordi det ikke er klarlagt, om barnet påvirkes.

### Brug af anden medicin

Nebcinas virkning kan påvirkes af andre lægemidler, f.eks. furosemid (Diural, Furix, Lasix), ciklosporin (Sandimmun), cefalosporiner, muskelrelakserende midler, lægemidler, som kan skade nyrerne, p-piller (i sjældne tilfælde).

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Det antages ikke, at Nebcina påvirker evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

## **3. SÅDAN SKAL DU BRUGE NEBCINA**

Brug og dosering bestemmes af lægen på hospitalet.

Den sædvanlige dosis pr. døgn til voksne og børn er: 3 mg/kg fordelt på 3 lige store doser.

I nogen tilfælde (f.eks. ved nedsat nyrefunktion) vil lægen give en anden dosis.

## **4. BIVIRKNINGER**

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

Smerte og lokal reaktion på injektionsstedet er almindelig (>1/100).

Hørelsen og balanceevnen samt nyrerne kan skades, især ved høje doser og hvis behandlingstiden er længere end anbefalet. Forandringer i blodet, feber, udslæt, opkastning, diarré, forvirring og hovedpine kan opstå. Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

## **5. OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares ved stuetemperatur.

Brug ikke Nebcina efter den udløbsdato, der står på pakningen. Af hensyn til miljøet bør ubrugte, for gamle lægemidler eller rester af lægemidler afleveres på apoteket til destruktion.

## **6. YDERLIGERE OPLYSNINGER**

For yderligere oplysninger om dette lægemiddel bedes du rette henvendelse til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen.

Eurocept International BV

Ankeveen

Holland.

**Denne indlægsseddel blev senest godkendt 24 sep 2010.**

---

Følgende oplysninger er tiltænkt læger og sundhedspersonale:

Uforligeligheder: Ved intravenøs indgift må tobramycin ikke blandes med andre lægemidler.

Tilberedning: Ved intravenøs indgift fortyndes dosis med 100 ml eller 250 ml natriumchloridinfusionsvæske eller 50 mg/ml glucoseinfusionsvæske. Andre lægemidler må ikke tilsættes. Fortyndingsmidlets volumen for en børnedosis skal være proportionalt mindre end for en voksendosis.

Se den godkendte produktresume for yderligere oplysninger.