

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

Aciclovir AB 800 mg tabletten

Aciclovir

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Aciclovir AB en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Aciclovir AB en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Aciclovir AB bevat een medicijn genaamd aciclovir. Het behoort tot een medicijnengroep bekend als antivirale middelen. Het werkt door het doden of het stoppen van de groei van virussen.

Aciclovir AB kan worden gebruikt voor:

- de behandeling van waterpokken en gordelroos

2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- U bent allergisch voor aciclovir of voor valaciclovir, of voor één van de andere stoffen die in dit medicijn zitten. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Gebruik Aciclovir AB Tabletten niet als dit op u van toepassing is. Als u twijfelt, overleg dan met uw arts of apotheker voordat u Aciclovir AB Tabletten gebruikt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt als:

- u nierproblemen heeft;
- u ouder bent dan 65 jaar.

Wanneer u niet zeker weet of een van deze zaken op u van toepassing is, overleg dan met uw arts of apotheker voordat u Aciclovir AB gaat gebruiken.

Het is belangrijk veel water te drinken terwijl u Aciclovir AB gebruikt.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Aciclovir AB nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor medicijnen die u zonder voorschrift kunt krijgen, inclusief kruidenmedicijnen.

Vertel het in het bijzonder uw arts of apotheker als u één van de volgende medicijnen gebruikt:

- probenecide, medicijnen tegen jicht;
- cimetidine, medicijn dat de aanmaak van maagzuur remt;
- mofetil mycofenolaat, medicijn om afstoting van een getransplanteerd orgaan te voorkomen.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Sommige bijwerkingen zoals slaperigheid of sufheid kunnen uw concentratie- en reactievermogen verminderen. Bestuur geen voertuig en gebruik geen machines tenzij u zeker weet dat dit medicijn geen invloed op u heeft.

Aciclovir AB bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Wijze van gebruik:

- Neem dit medicijn via de mond.
- Slik het tablet heel door met een beetje water.
- Start met het gebruik van dit medicijn zo snel mogelijk.

De tablet kan verdeeld worden in gelijke doses.

De geadviseerde dosering hangt af van de reden waarom u dit medicijn krijgt voorgeschreven. Uw arts zal dit met u bespreken.

Behandeling van waterpokken en gordelroos

- De gebruikelijke dosering is één tablet van 800 mg vijfmaal daags.
- U dient 4 uur te wachten vooraleer een nieuwe dosis in te nemen.
- Voorgestelde periodes zijn: 7u, 11u, 15u, 19u en 23u.
- U moet Aciclovir AB innemen gedurende 7 dagen.

Uw arts kan de dosering van Aciclovir AB aanpassen als:

- het voor een kind is;
- u ouder bent dan 65 jaar;
- u nierproblemen heeft. Indien u nierproblemen heeft is het belangrijk dat u voldoende water drinkt terwijl u met Aciclovir AB behandeld wordt.

Wanneer één van deze zaken op u van toepassing is, overleg dan met uw arts voordat u Aciclovir Apotex gebruikt.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Aciclovir AB is meestal niet schadelijk, tenzij u gedurende enkele dagen achter elkaar te veel gebruikt. Raadpleeg uw arts of apotheker als u te veel Aciclovir AB inneemt. Neem de verpakking van het medicijn mee.

Wanneer u te veel van Aciclovir AB heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

- Als u Aciclovir AB vergeet in te nemen, moet u het innemen zodra u het zich herinnert. Maar als het bijna tijd is voor uw volgende dosis, moet u de gemiste dosis overslaan.
- Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker..

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Allergische reacties (kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen)

Wanneer u een allergische reactie krijgt, **stop dan met het gebruik van Aciclovir AB Tabletten en neem onmiddellijk contact op met een arts.**

De symptomen kunnen volgende omvatten:

- huiduitslag, jeuk of netelroos;
- zwelling van het gezicht, de lippen, de tong en andere delen van het lichaam;
- kortademigheid, piepende ademhaling of ademhalingsproblemen;
- ineenstorting.

Andere voorkomende bijwerkingen:

Vaak (kunnen optreden bij tot 1 op de 10 mensen):

- hoofdpijn;
- duizeligheid;
- misselijkheid, braken;
- diarree;
- buikpijn;
- huiduitslag;
- huidreacties na blootstelling aan zonlicht (fotosensibiliteit);
- jeuk;
- zich moe voelen;
- onverklaarde koorts (hoge temperatuur) en zich zwak voelen, vooral bij het opstaan.

Soms (kunnen optreden bij tot 1 op de 100 mensen):

- jeuk, op galbulten lijkende huiduitslag;
- haaruitval.

Zelden (kunnen optreden bij tot 1 op de 1.000 mensen):

- effecten op sommige bloed- en urinetesten;
- toename van de levergerelateerde enzymen.

Zeer zelden (kunnen optreden bij tot 1 op de 10.000 mensen):

- verminderd aantal rode bloedcellen (bloedarmoede);
- verminderd aantal witte bloedcellen (leukopenie);
- verminderd aantal bloedplaatjes (bloedcellen die zorgen voor de bloedstolling) (thrombocyten);
- zich zwak voelen;
- zich opgewonden of verward voelen;
- beven, stuipen;
- hallucinaties (dingen zien of horen die er niet zijn);
- beroerte;
- zich ongewoon slaperig voelen;
- instabiliteit bij het lopen en gebrek aan coördinatie;
- spraakmoeilijkheden;
- onvermogen om duidelijk te denken of te beoordelen;
- bewusteloosheid (coma);
- verlamming van een deel van uw lichaam of uw hele lichaam;
- gedrag-, spraak- en oogbewegingsstoornissen;
- stijve nek en gevoeligheid voor licht;

- leverontsteking (hepatitis);
- geel worden van uw huid en het wit van de ogen (geelzucht);
- nierproblemen waarbij u weinig of geen urine doorlaat;
- pijn in de rug, de nierzone van de rug of net boven de heup (nierpijn).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan . U kunt bijwerkingen ook melden via het

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket, de doos en de fles na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert, worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is aciclovir. Elke 800 mg tablet bevat 800 mg aciclovir.
- De andere stoffen in dit medicijn zijn: Microkristallijne cellulose [klasse 101], natriumzetmeelglycolaat [type - A], povidon [K - 30], watervrij colloïdaal siliciumdioxide, magnesium stearaat

Hoe ziet Aciclovir AB eruit en wat zit er in een verpakking?

Tablet

Witte tot gebroken witte, langwerpige, biconvexe, niet-omhulde tabletten met de inscriptie 'AR en 800' gescheiden met een breukstreep aan de ene kant en effen aan de andere kant. De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

Aciclovir AB tabletten zijn verpakt in blisterverpakkingen.

Verpakkingen:

25, 30, 35, 50, 70, 100 en 500 tabletten

Mogelijk worden niet alle verpakkingsgrootten in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder:

Aurobindo N.V., E. Demunterlaan 5 box 8, 1090 Brussel

Fabrikanten:

APL Swift Services (Malta) Ltd
 HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
 BBG 3000, Birzebbugia
 Malta

Generis Farmacêutica, S.A.
Rua João de Deus, 19
2700-487 Amadora
Portugal

Arrow Génériques- Lyon
26 avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Frankrijk

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit medicijn contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Aurobindo N.V., E. Demunterlaan 5 box 8, 1090 Brussel

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift

Nummer(s) van de vergunning voor het in de handel brengen:

BE562782

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

België:	Aciclovir AB 800 mg tabletten
Tsjechië:	Aciclovir Aurovitas
Duitsland:	Aciclovir PUREN 800 mg Tabletten
Nederland:	Aciclovir Aurobindo 800 mg, tabletten
Polen:	Aciclovir Aurovitas
Portugal:	Aciclovir Generis Phar
Spanje:	Aciclovir Aurobindo 800 mg comprimidos EFG

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 09/2023.