

Moxifloxacin

(Avelox[®])

Afleveringsvorm

Oplossing voor intraveneuze infusie van 1.6 mg/ml (400 mg/250ml). Heldere oplossing met gele kleur.

Toedienen

400 mg, éénmaal daags toedienen via een constant infuus over 60 minuten. Indien medisch aangewezen, kan de oplossing voor intraveneuze infusie ook via een infuusleiding, samen met verenigbare oplossingen voor intraveneuze infusie toegediend worden.

Infuusvloeistof

Water voor injectie, NaCl 0.9%, NaCl 1 M, glucose 5% - 10% - 40%, xylitol 20%, Ringeroplossing, samengestelde Natrium Lactaatoplossing (Hartman en Ringerlactaat)

Houdbaarheid

Het product dient onmiddellijk na openen te worden toegediend. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking. Niet koelen of invriezen. Indien koel bewaard kan een neerslag optreden; de neerslag zal bij kamertemperatuur opnieuw in oplossing treden. Het is daarom niet aangeraden de oplossing voor intraveneuze infusie in de koelkast te bewaren.

Onverenigbaarheden

- Avelox[®] 400 mg/250 ml oplossing voor intraveneuze infusie mag niet met andere geneesmiddelen in een co-infuus toegediend worden.
- Een interval van ongeveer 6 uur moet gelaten worden tussen de toediening van Avelox 400 mg Tabletten en de toediening van geneesmiddelen die bivalente of trivalente kationen bevatten (vb. antacida met magnesium of aluminium, didanosine tabletten, sucralfaat en preparaten met ijzer of zink).

Acute reacties

- Buikpijn, hoofdpijn, reactie op de plaats van injectie (vb. oedeem, overgevoeligheid, inflammatie, pijn, flebitis)
- Duizeligheid, slaperigheid, vertigo, zenuwachtigheid, slaperigheid, angst, tremor, paresthesieën, verwarring, depressie
- Nausea, diarree, braken, dyspepsie, droge mond, flatulentie, constipatie, anorexie
- Bij patiënten met concomitante hypokaliëmie: QT-verlenging
- Dyspnoe
- Huiduitslag, pruritis, transpiratie, urticaria
- Smaakvervorming
- Het is bekend dat quinolonen fotosensibiliteitsreacties kunnen veroorzaken. Het is dus af te raden dat patiënten zich blootstellen aan UV-stralen of aan intens zonlicht en/of langdurig te zonnebaden tijdens de behandeling.

Bijzonderheden

- Gevallen van tendinitis/peesruptuur kunnen optreden, in het bijzonder bij bejaarde patiënten en patiënten die concomitant met corticosteroiden worden behandeld. Bij de eerste symptomen van pijn of ontsteking dient de behandeling met Avelox stopgezet te worden en dient de patiënt het getroffen lidmaat te laten rusten.
- De intraveneuze behandeling dient met voorzichtigheid opgestart te worden en de patiënten dienen nauwgezet opgevolgd te worden. Indien tekenen van cardiale aritmie

optreden, dient de behandeling te worden afgebroken en een ECG uitgevoerd. Bovendien kan de grootte van de QT-verlenging toenemen met de infuussnelheid en met stijgende plasmaspiegels van het geneesmiddel. Om deze reden mag de aanbevolen infuustermijn (60 minuten) niet verkort worden en mag de aanbevolen dosis niet overschreden worden.

- Moxifloxacin gaat over in de moedermelk om deze reden is lactatie gecontraïndiceerd tijdens het gebruik van moxifloxacin.
- Contra-indicatie gebruik van moxifloxacin tijdens de zwangerschap (gebruiksvriendelijkheid werd nog niet onderzocht)
- Avelox mag niet terzelfdertijd gebruikt worden met andere geneesmiddelen die het QT-interval verlengen (vb. quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, dofetilide, ibutilide, fenothiazines, pimozide, sertindole, haloperidol, sultopride, tricyclische antidepressiva, sparfloxacine, IV erythromycine, pentamidine, halofantrine, terfenadine, astemizole, mizolastine, cisapride, IV vincamine, bepridil, difemanil).

Bron

Compendium 2005