## Ciprofloxacin STADA® 500 mg Filmtabletten

# Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen. • Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. • Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. • Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie. • Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

- Was in dieser Packungsbeilage steht

  1. Was ist Ciprofloxacin STADA® und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Ciprofloxacin STADA® beachten?
  3. Wie ist Ciprofloxacin STADA® einzunehmen?
  4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
  5. Wie ist Ciprofloxacin STADA® aufzubewahren?
  6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### 1. Was ist Ciprofloxacin STADA® und wofür wird es angewendet?

Ciprofloxacin STADA® ist ein Antibiotikum, das zur Gruppe der Fluorchinolone gehört. Der Wirkstoff ist Ciprofloxacin. Ciprofloxacin wirkt, indem es Bakterien abtötet, die Infektionen verursachen. Es wirkt nur bei bestimmten Bakterienstämmen.

#### Erwachsene

### Ciprofloxacin STADA® wird bei Erwachsenen zur Behandlung der folgenden bakteriellen Infektionen angewendet:

- Infektionen der Atemwege,langanhaltende oder wiederholt auftretende
- Entzündungen der Ohren oder der Nasennebenhöhlen, Harnwegsinfektionen.
- Infektionen der Hoden,
   Infektionen der Geschlechtsorgane bei Frauen,
   Infektionen des Magen-Darm-Trakts und Infektionen des

- Bauchraums, Infektionen der Haut und der Weichteilgewebe, Infektionen der Knochen und Gelenke, Behandlung von Infektionen bei Patienten mit einer stark verminderten Anzahl bestimmter weißer Blutkörperchen
- (Neutropenie), Vorbeugung gegen Infektionen durch das Bakterium Neisseria meningitidis,
- Behandlung nach einer Inhalation von Milzbranderregern.

Wenn Sie unter einer schweren Infektion leiden oder einer Infektion, die von verschiedenen Bakterientypen verursacht wird, werden Sie möglicherweise eine zusätzliche antibiotische Behandlung zu Ciprofloxacin STADA® erhalten.

## Kinder und Jugendliche Ciprofloxacin STADA® wird bei Kindern und Jugendlichen unter Aufsicht eines hierauf spezialisierten Arztes zur Behandlung der folgenden bakteriellen Infektionen eingesetzt:

- Infektionen der Lunge und der Bronchien bei Kindern und Jugendlichen, die an zystischer Fibrose leiden,
   komplizierte Infektionen der Harnwege, einschließlich
- Infektionen mit Beteiligung des Nierenbeckens (Pyelonephritis),
- Behandlung nach einer Inhalation von Milzbranderregern.

Ciprofloxacin STADA® kann auch zur Behandlung von anderen speziellen schweren Infektionen bei Kindern und Jugendlichen eingesetzt werden, wenn Ihr Arzt dies als notwendig erachtet.

## 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Ciprofloxacin STADA® beachten?

## Ciprofloxacin STADA® darf NICHT eingenommen

- wenn Sie allergisch gegen Ciprofloxacin, andere Chinolon-Präparate oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn Sie **Tizanidin** einnehmen (siehe unter Abschnitt 2: Einnahme von Ciprofloxacin STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln).

## Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Vor der Einnahme von Ciprofloxacin STADA®
Sie sollten Fluorchinolon-/Chinolon-Antibiotika,
einschließlich Ciprofloxacin STADA®, nicht anwenden,
wenn bei Ihnen in der Vergangenheit bei Anwendung von
Chinolonen oder Fluorchinolonen eine schwerwiegende Nebenwirkung aufgetreten ist. In diesem Fall sollten Sie sich so schnell wie möglich an Ihren Arzt wenden.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Ciprofloxacin STADA® einnehmen, vor allem, wenn Sie:
• jemals **Nierenprobleme** hatten, da Ihre Behandlung eventuell

- angepasst werden muss, unter **Epilepsie** oder anderen **neurologischen**
- **Erkrankungen** leiden, in der Vergangenheit **Sehnenprobleme** bei einer früheren
- Behandlung mit Antibiotika wie Ciprofloxacin STADA® hatten, Diabetiker sind: Chinolon-Antibiotika können sowohl einen Anstieg Ihres

Blutzuckerspiegels über den Normalwert (Hyperglykämie) als auch eine Senkung Ihres Blutzuckerspiegels unter den Normalwert (Hypoglykämie) verursachen, was in schwerwiegenden Fällen möglicherweise zu Bewusstlosigkeit (hypoglykämisches Koma) führen kann (siehe Abschnitt 4). Das ist wichtig für Patienten mit Diabetes. Wenn Sie Diabetiker sind, sollte Ihr Blutzuckerspiegel sorgfältig überwacht werden. unter **Myasthenia gravis** leiden (ein Typ der Muskelschwäche),

Herzprobleme haben:
Sie sollten dieses Arzneimittel nur unter Vorsicht anwenden, wenn Sie mit einer Verlängerung des QT-Intervalls (sichtbar im EKG, einer elektrischen Aufzeichnung der Herzaktivität) geboren wurden oder diese bei Verwandten aufgetreten ist, Ihr Salzhaushalt im Blut gestört ist (insbesondere wenn der Kalium- oder Magnesiumspiegel im Blut erniedrigt ich Ihr Herzpruhthmus sehr langeam ist (Bradhkardie") ist), Ihr **Herzrhythmus sehr langsam** ist ("Bradykardie"), bei Ihnen eine **Herzschwäche** vorliegt (Herzinsuffizienz), Sie in der Vergangenheit bereits einmal einen Herzinfarkt (Myokardinfarkt) hatten, Sie weiblich oder ein älterer Patient sind oder Sie andere Arzneimittel einnehmen, die zu anormalen EKG-Veränderungen führen (siehe auch unter Abschnitt 2: Einnahme von Ciprofloxacin STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln)

- rint anderen Arzneimittein).
  wenn bei Ihnen eine Vergrößerung oder "Ausbuchtung"
  eines großen Blutgefäßes (Aortenaneurysma oder peripheres
  Aneurysma eines großen Gefäßes) diagnostiziert wurde,
  wenn Sie in der Vergangenheit eine Aortendissektion
- einen Riss in der Wand der Hauptschlagader) erlitten haben, wenn in Ihrer Familie Fälle von Aortenaneurysma oder Aortendissektion aufgetreten sind oder andere
- Risikofaktoren oder prädisponierende Bedingungen vorliegen (z.B. Bindegewebserkrankungen wie das Marfan-Syndrom oder das vaskuläre Ehlers-Danlos-Syndrom oder Gefäßerkrankungen wie Takayasu-Arteriitis, Riesenzellarteriitis, Morbus Behçet, Bluthochdruck oder bekannte Atherosklerose), wenn Sie oder ein Mitglied Ihrer Familie an einem **Glucose**-**6-Phosphatdehydrogenasemangel (G6PD)** leiden, da dann das Risiko einer Blutarmut (Anämie) durch Ciprofloxacin
- Wenn Sie plötzlich starke Schmerzen im Bauch, im

Brustbereich oder im Rücken verspüren, begeben Sie sich sofort in eine Notaufnahme. Während der Einnahme von Ciprofloxacin STADA® Informieren Sie Ihren Arzt umgehend, wenn eines der folgenden

Ereignisse während der Einnahme von Ciprofloxacin STADA

eintritt. Ihr Arzt wird entscheiden, ob die Behandlung mit Ciprofloxacin STADA® beendet werden muss.

• Anhaltende, die Lebensqualität beeinträchtigende und möglicherweise bleibende schwerwiegende

Nebenwirkungen
Fluorchinolon-/Chinolon-Antibiotika, einschließlich
Ciprofloxacin, wurden mit sehr seltenen, aber
schwerwiegenden Nebenwirkungen in Verbindung gebracht,
von denen einige langanhaltend (über Monate oder Jahre andauernd), die Lebensqualität beeinträchtigend oder möglicherweise bleibend sind. Dazu gehören Sehnen-, Muskel- und Gelenkschmerzen der oberen und unteren Gliedmaßen, Schwierigkeiten beim Gehen, ungewöhnliche Empfindungen wie Kribbeln, Prickeln, Kitzeln, Taubheitsgefühl

Einfindunger wie Nibbert, Frickein, Nazein, Nabent, Nabenderst oder Brennen (Parästhesie), sensorische Störungen einschließlich Beeinträchtigung des Seh-, Geschmacks-, Riech- und Hörvermögens, Depression, eingeschränktes Erinnerungsvermögen, starke Ermüdung und starke Schlafstörungen.

Wenn Sie bei Anwendung von Ciprofloxacin STADA® eine dieser Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt, bevor Sie mit der Behandlung fortfahren. Sie und Ihr Arzt werden entscheiden, ob die Behandlung fortgesetzt werden soll, möglicherweise auch mit einem Antibiotikum aus einer anderen Wirkstoffgruppe. schwere, plötzliche Überempfindlichkeitsreaktion (anaphylaktische Reaktion/anaphylaktischer Schock, Anziöden.) Schoo bei der enter Einzelben besteht eine

Angioödem). Schon bei der ersten Einnahme besteht eine geringe Gefahr, dass Sie eine schwere allergische Reaktion erleiden, die sich in folgenden Symptomen äußern kann:

- Engegefühl in der Brust,
  Gefühl von Schwindel, Übelkeit oder
  drohende Ohnmacht oder Schwindelgefühl beim Aufstehen.

Sollte dies eintreten, beenden Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA® und wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt.

- Schmerzen und Schwellungen in den Gelenken und Entzündungen oder Risse der Sehnen können selten auftreten. Das Risiko hierfür ist bei Ihnen erhöht, wenn Sie älter sind (über 60 Jahre), ein Organtransplantat erhalten haben, unter Nierenproblemen leiden oder wenn Sie gleichzeitig mit Kortikosteroiden behandelt werden. Entzündungen und Risse der Sehnen können innerhalb der ersten 48 Stunden nach Behandlungsbeginn und sogar noch bis zu mehrere Monate nach Absetzen der Ciprofloxacin STADA®-Behandlung auftreten. Beim ersten Anzeichen von Schmerz oder Entzündung einer Sehne (zum Beispiel in Fußknöchel, Handgelenk, Ellenbogen, Schulter oder Knie) beenden Sie die Anwendung von Ciprofloxacin STADA®, wenden Sie sich an Ihren Arzt und stellen Sie den schmerzenden Bereich ruhig. Vermeiden Sie jede unnötige Bewegung, da dies das Risiko eines Sehnenrisses erhöhen kann.
- Wenn Sie unter Epilepsie oder anderen neurologischen Werlin sie unter Epitepste oder anderen neurologischen Erkrankungen wie zerebrale Ischämie oder Schlaganfall leiden, könnten Nebenwirkungen auftreten, die mit dem zentralen Nervensystem in Zusammenhang stehen. Wenn dies passiert, beenden Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA® und wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt.
- wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt.
  Es ist möglich, dass **psychiatrische Reaktionen** nach der ersten Einnahme von Ciprofloxacin STADA® auftreten. Wenn Sie unter **Depressionen** oder einer **Psychose** leiden, können sich Ihre Symptome unter der Behandlung mit Ciprofloxacin STADA® verschlimmern. In seltenen Fällen kann es passieren, dass Sie Gedanken daran entwickeln, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen. Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt solche Gedanken haben, setzen Sie sich <u>sofort</u> mit Ihrem Arzt in Verbindung oder der nächstgelegenen Notaufnahme und beenden Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA®.
  Selten können bei Ihnen Symptome einer **Nervenschädigung**
- beenden Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA®. Selten können bei Ihnen Symptome einer **Nervenschädigung** (Neuropathie) auftreten, wie Schmerzen, Brennen, Kribbeln, Taubheitsgefühl und/oder Schwäche, insbesondere in den Füßen und Beinen oder Händen und Armen. Beenden Sie in diesem Fall die Anwendung von Ciprofloxacin STADA® und informieren Sie umgehend Ihren Arzt, um die Entstehung einer möglicherweise bleibenden Schädigung zu vermeiden. Während der Behandlung mit Antibiotika, einschließlich Ciprofloxacin STADA®, und selbst mehrere Wochen nachdem Sie die Behandlung beendet haben, können **Durchfälle** auftreten. Bei starkem oder anhaltendem Durchfall oder wenn Sie feststellen, dass Ihr Stuhl Blut oder Schleim enthält, beenden Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA® sofort, da
- weint sie leststellen, dass ihr Stuff Bitt oder Schleim entrati, beenden Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA® sofort, da dies lebensbedrohlich sein kann. Nehmen Sie keine Arzneimittel ein, die die Darmbewegung anhalten oder verlangsamen, und wenden Sie sich an Ihren Arzt. Informieren Sie den Arzt oder das Laborpersonal, dass Sie Ciprofloxacin STADA® einnehmen, wenn Sie eine Blut- oder Utringroße abgeban müssen.
- **Urinprobe** abgeben müssen. Ciprofloxacin STADA® kann **Leberschäden** verursachen.
- Wenn Sie eines der folgenden Symptome feststellen wie Appetitverlust, Gelbsucht (gelbliche Verfärbung der Haut), dunkler Urin, Juckreiz oder schmerzempfindlicher Bauch beenden Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA® und wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt.
  Ciprofloxacin STADA® kann zu einer Verminderung der Zahl der weißen Blutkörperchen führen und Ihre Widerstandskraft gegen Infektionen kann vermindert werden. Wenn Sie eine Infektione mit Symptomon wir Einberg und eine gebyennigsgende
- Infektion mit Symptomen wie Fieber und eine schwerwiegende Verschlechterung des Allgemeinzustandes oder Fieber zusammen mit lokalen Symptomen einer Infektion wie Hals-/Rachen-/ Mundschmerzen oder Schmerzen beim Wasserlassen haben, sollten Sie umgehend Ihren Arzt aufsuchen. Eine Blutabnahme
- Sonieri Sie ünigerierin internazi autsüchen. Eine Biutabrianne kann eine mögliche Verminderung der weißen Blutkörperchen (Agranulozytose) aufzeigen. Es ist wichtig, dass Sie Ihren Arzt über alle Arzneimittel informieren, die Sie anwenden.

  Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie oder ein Mitglied Ihrer Familie an einem Glucose-G-Phosphatdehydrogenasemangel (G6PD-Mangel) leiden, da sonst das Risiko einer Blutarmut (Anämie) bei Anwendung von Cinroflovacin besteht
- Ciprofloxacin besteht.
  Wenn Sie **Sehstörungen oder irgendwelche anderen Augenbeschwerden** bemerken, wenden Sie sich bitte umgehend an einen Augenarzt (siehe Abschnitt 4: Welche Nebenwirkungen sind möglich?).

  Ihre Haut reagiert empfindlicher auf Sonnenlicht und UV-Licht, wenn Sie Ciprofloxacin STADA® einnehmen. Setzen Sie
- sich daher nicht starker Sonneneinstrahlung oder künstlichem UV-Licht, wie z.B. auf einer Sonnenbank, aus.

#### Einnahme von Ciprofloxacin STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere

Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel

Nehmen Sie **Ciprofloxacin STADA® und Tizanidin** (Arzneimittel zur Entspannung der Skelettmuskulatur) **NICHT zusammen** ein, da dies Nebenwirkungen wie niedriger Blutdruck und Schläfrigkeit verursachen kann (siehe unter Abschnitt 2: Ciprofloxacin STADA® darf NICHT eingenommen werden).

Sie müssen Ihren Arzt informieren, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, die Ihren Herzrhythmus verändern Arzneimittel aus der Gruppe der Antiarrhythmika (z.B. Chinidin,

Hydrochinidin, Disopyramid, Amiodaron, Sotalol, Dofetilid, Ibutilid), trizyklische Antidepressiva, bestimmte Antibiotika aus der Gruppe der Makrolide, bestimmte Antipsychotika

Von folgenden Arzneimitteln ist bekannt, dass sie zu Wechselwirkungen mit Ciprofloxacin STADA® in Ihrem Körper führen. Wird Ciprofloxacin STADA® zusammen mit diesen Arzneimitteln eingenommen, kann die therapeutische Wirkung dieser Arzneimittel beeinträchtigt werden. Außerdem kann sich die Wahrscheinlichkeit des Auftretags von Nebenwirkungen erhöhen. Auftretens von Nebenwirkungen erhöhen. Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel anwenden:
• Warfarin oder andere blutgerinnungshemmende

- Arzneimittel zum Einnehmen (zur Blutverdünnung). Probenecid (bei Gicht), Methotrexat (bei bestimmten Krebserkrankungen, bei Schuppenflechte oder rheumatoider Arthritis),
- Theophyllin (bei Atembeschwerden), **Tizanidin** (zur Entspannung der Skelettmuskulatur bei multipler Sklerose),
- Multipler Skierose),
  Clozapin (ein Antipsychotikum),
  Ropinirol (bei Parkinson-Krankheit),
  Phenytoin (bei Epilepsie),
  Metoclopramid (bei Übelkeit und Erbrechen),
  Omeprazol (zur Verminderung der
- Magensäureproduktion),
  Ciclosporin (zur Herabsetzung der körpereigenen
- Immunabwehr), Glibenclamid (zur Behandlung von Diabetes mellitus), Duloxetin (zur Behandlung der stressbedingten
- Blasenschwäche bei Frauen), Lidocain (zur Behandlung leichter Entzündungen), Sildenafil (bei Erektionsstörungen),
- Arzneimittel, die Ihren Herzrhythmus verändern können:
   Arzneimittel aus der Gruppe der Antiarrhythmika (zur Behandlung eines unregelmäßigen Herzschlags),
   trizyklische Antidepressiva (zur Behandlung depressiver Erkrankungen),
   betienste Antibistille (zur Behandlung von
- uepressiver Erikarikurigerij, bestimmte **Antibiotik**a (zur Behandlung von Infektionen) aus der Gruppe der Makrolide, bestimmte **Antipsychotika** (zur Behandlung geistig-seelischer Erkrankungen).
- Ciprofloxacin STADA® kann die Konzentration der folgenden Arzneimittel in Ihrem Blut erhöhen:
- Pentoxifyllin (bei Kreislauferkrankungen),
- Coffein, Agomelatin,Zolpidem.
- Einige Arzneimittel vermindern die Wirkung von Ciprofloxacin STADA®. Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie eines dieser Arzneimittel anwenden oder

anwenden möchten, wie z.B.:
• Antazida (Arzneimittel gegen Übersäuerung des Magens),

- Mineralstoff-Ergänzungsmittel,
   Sucralfat (bei Magen-Darm-Geschwüren),
   einen polymeren Phosphatbinder (z.B. Sevelamer; bei
- hohen Phosphatspiegeln im Blut),
   Arzneimittel oder Nahrungsergänzungsmittel, die Calcium, Magnesium, Aluminium oder Eisen enthalten.
  Wenn Sie diese Präparate unbedingt benötigen, nehmen





Sie Ciprofloxacin STADA® circa 2 Stunden vorher oder nicht früher als 4 Stunden nachher ein

Einnahme von Ciprofloxacin STADA® zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken Sie können Ciprofloxacin STADA® zu den oder außerhalb der Mahlzeiten einnehmen. Essen oder trinken Sie bei Einnahme der Tabletten nicht gleichzeitig Milchprodukte (wie Milch oder Joghurt) oder mit Calcium angereicherte Getränke, da diese Produkte die Aufnahme des Wirkstoffs aus dem Magen-Darm-Trakt beeinträchtigen können.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Vorzugsweise sollte die Einnahme von Ciprofloxacin STADA® während der Schwangerschaft vermieden werden

Wenn Sie stillen, dürfen Sie Ciprofloxacin STADA® nicht einnehmen, weil Ciprofloxacin in die Muttermilch übergeht und Ihrem Kind schaden kann.

#### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Ciprofloxacin STADA® kann Ihre Aufmerksamkeit beeinträchtigen. Es kann zu einigen Nebenwirkungen, die das Nervensystem Lis kall it de linger i Nebel mikhaligeri, die das Netvelsystein betreffen, kommen. Stellen Sie daher sicher, dass Sie wissen, wie Sie auf Ciprofloxacin STADA® reagieren, ehe Sie sich an das Steuer eines Fahrzeugs setzen oder Maschinen bedienen. In Zweifelsfällen fragen Sie bitte Ihren Arzt.

### 3. Wie ist Ciprofloxacin STADA® einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei İhrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Ihr Arzt wird Ihnen genau erklären, in welcher Dosis und Häufigkeit und über welchen Zeitraum Sie Ciprofloxacin STADA® einnehmen müssen. Dies ist von der Art und Schwere der Infektion abhängig, an der Sie erkrankt sind.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt, wenn Sie unter Nierenproblemen leiden, da Ihre Dosis gegebenenfalls angepasst werden muss Für Dosierungen, die mit dieser Stärke nicht erreicht werden können, stehen andere Stärken des Arzneimittels

zur Verfügung.

Die Behandlung dauert üblicherweise 5 bis 21 Tage, kann jedoch bei schweren Infektionen länger andauern.

Die Bruchkerbe dient nur zum Teilen der Tablette, um das Schlucken zu erleichtern, und nicht zum Teilen in gleiche Dosen.

- Nehmen Sie die Tabletten unzerkaut mit viel Flüssigkeit (z.B. 1 Glas Wasser) ein. Sie sollten die Tabletten wegen ihres unangenehmen Geschmacks nicht kauen.
- Versuchen Sie, die Tabletten möglichst täglich zu etwa der gleichen Zeit einzunehmen.
- Sie können die Tabletten zusammen mit einer Mahlzeit oder unabhängig von den Mahlzeiten einnehmen. Eine Calcium-haltige Mahlzeit wird die Aufnahme des Wirkstoffs aus dem Magen-Darm-Trakt nur unwesentlich beeinflussen. Nehmen Sie jedoch Ciprofloxacin STADA® Tabletten **NICHT** mit Milchprodukten, wie Milch oder Joghurt, oder mit Getränken, die mit Mineralstoffen angereichert sind (z.B. mit Calcium angereicherter Orangensaft), ein.

Achten Sie darauf, dass Sie während der Behandlung mit Ciprofloxacin STADA® ausreichend Flüssigkeit zu sich nehmen.

## Wenn Sie eine größere Menge von Ciprofloxacin STADA® eingenommen haben, als Sie sollten Wenn Sie mehr als die verordnete Dosis eingenommen haben, informieren Sie sofort einen Arzt oder die nächstgelegene

Notaufnahme. Nehmen Sie möglichst Ihre Tabletten oder die Arzneimittelpackung mit, um sie dem Arzt zu zeigen.

#### Wenn Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA® vergessen haben Nehmen Sie die übliche Dosis schnellstmöglich ein und setzen

Sie anschließend die Behandlung, wie verordnet, fort. Ist jedoch fast der Zeitpunkt für die Einnahme der nächsten Dosis erreicht, nehmen Sie die vergessene Dosis nicht ein, sondern fahren Sie, wie gewohnt, mit der Einnahme fort. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Achten Sie darauf, dass Sie den Behandlungsverlauf vollständig durchführen.

#### Wenn Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA® abbrechen Es ist wichtig, dass Sie den Behandlungsverlauf vollständig

durchführen, auch wenn Sie sich nach einigen Tagen besser fühlen. Wenn Sie dieses Arzneimittel zu früh absetzen, ist es möglich, dass Ihre Infektion nicht vollständig geheilt wird und die Symptome der Infektion erneut auftreten oder sich Ihr Zustand verschlechtert. Es ist auch möglich, dass Sie eine Resistenz gegen dieses Antibiotikum entwickeln. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

## Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten

Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt Gedanken daran

entwickeln, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen, **setzen Sie sich <u>sofort</u> mit Ihrem Arzt oder** der nächstgelegenen Notaufnahme in Verbindung und beenden Sie die Einnahme von Ciprofloxacin STADA®. Häufige Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

#### • Übelkeit, Durchfall • Gelenkschmerzen/-beschwerden bei Kindern.

- Gelegentliche Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): · Superinfektionen mit Pilzen,

## • eine hohe Konzentration von eosinophilen Granulozyten (bestimmte weiße Blutkörperchen),

- Appetitverlust (Anorexie),Überaktivität oder Unruhe
- · Kopfschmerz, Benommenheit, Schlaf- oder Geschmacksstörungen, Erbrechen, Bauchschmerzen, Verdauungsstörungen wie
- Magenverstimmung (Völlegefühl/Sodbrennen) oder Blähungen,

  Anstieg bestimmter Substanzen im Blut (Transaminasen und/
- oder Bilirubin), Hautausschlag, Juckreiz oder Nesselsucht, Gelenkschmerzen bei Erwachsenen,
- Nierenfunktionsstörung,
  Muskel- und Knochenschmerzen, allgemeines Unwohlsein
- (Kraftlosigkeit) oder Fieber, Anstieg der alkalischen Phosphatase im Blut (eine bestimmte Substanz im Blut). Seltene Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 1.000
- Behandelten betreffen):

   durch Antibiotika ausgelöste Schleimhautentzündung des Dickdarms (Kolitis) (sehr selten mit möglichem tödlichen

### Ausgang; siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen), Veränderungen des Blutbildes (Leukozytopenie,

- Leukozytose, Neutropenie, Anämie), Verminderung oder Erhöhung eines Blutgerinnungsfaktors (Thrombozyten),

  allergische Reaktion, Schwellung (Ödem) oder rasches Anschwellen von Haut und Schleimhäuten (Angioödem),

  Erhöhung des Blutzuckers (Hyperglykämie), Schleung des Blutzuckers (Hyperglykämie), Schleung des Blutzuckers (Hyperglykämie).
- Senkung des Blutzuckers (Hypoglykämie) (siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen),
   Verwirrtheit, Desorientiertheit, Angstzustände, Albträume, Depressionen oder Halluzinationen,
- Missempfindungen (Parästhesien), ungewöhnliche Empfindlichkeit auf Sinnesreize, herabgesetzte Empfindlichkeit der Haut, Zittern, Krampfanfälle (siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen) oder Schwindel, Sehstörungen,
- Herzjagen (Tachykardie),
   Erweiterung der Blutgefäße (Vasodilatation), niedriger
- Ohrgeräusche (Tinnitus), Hörverlust oder vermindertes Hörvermögen,
- Blutdruck oder Ohnmacht,

   Atemnot (einschließlich asthmatischer Symptome),

   Leberfunktionsstörung, Gelbsucht (Gallestauung) oder
- Leberentzündung, Lichtempfindlichkeit (siehe unter Abschnitt 2:
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen),
- Muskelschmerzen, Gelenkentzündung, gesteigerte Muskelspannung oder Krämpfe,
- Nierenversagen, Blut oder Kristalle im Harn (siehe Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen)
- Entzündung der Harnwege,

  Flüssigkeitsretention oder übermäßige Schweißbildung,

  erhöhte Spiegel des Enzyms Amylase.

## Sehr seltene Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen):

- bestimmter Typ der Verringerung roter Blutkörperchen (hämolytische Anämie), gefährliche Verminderung bestimmter weißer Blutkörperchen (Agranulozytose); Verminderung bestimmter roter und weißer Blutkörperchen und Blutplättchen (Panzytopenie), was lebensbedrohlich sein kann; und herabgesetzte Funktion des Knochenmarks, die ebenfalls lebensbedrohlich sein kann (siehe unter Abschnitt
- 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen),

  schwere allergische Reaktionen (anaphylaktische Reaktion oder anaphylaktischer Schock, mit möglichem tödlichen Ausgang, Serumkrankheit). Siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen,
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen,

  psychische Störungen (psychotische Reaktionen; siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen),

  Migräne, Koordinationsstörung, unsicherer Gang (Gangstörung), Störung des Geruchssinnes (olfaktorische Störung), Erhöhung des Schädelinnendrucks (Hirndruck),

  Störungen beim Farbensehen,

  Entzündung der Blutgefäßwände (Vaskulitis),

  Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis),

  Absterben von Leberzellen (Lebernekrose), sehr selten bis hin zum lebensbedrohlichen Leberversagen,

  kleine, punktförmige Finblutungen in die Haut (Petechien):
- kleine, punktförmige Einblutungen in die Haut (Petechien);
- verschiedene Hautveränderungen und -ausschläge (z.B. das gegebenenfalls tödliche Stevens-Johnson-Syndrom oder
- gegebertermais todiche setveris-Johnson-Syndrom oder toxische epidermale Nekrolyse), Muskelschwäche, Sehnenentzündungen, Risse von Sehnen insbesondere der großen Sehne an der Rückseite des Knöchels (Achillessehne; siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen); Verschlimmerung der Symptome einer Myasthenia gravis (siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen).

- Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

   Beschwerden des Nervensystems wie Schmerz, Brennen, Kribbeln, Benommenheit und/oder Schwäche der Cliedmeßen. der Gliedmaßen,
- onormal schneller Herzrhythmus, lebensbedrohlicher unregelmäßiger Herzschlag, Veränderung des Herzrhythmus (Verlängerung des QT-Intervalls, sichtbar im EKG, einer elektrischen Aufzeichnung der Herzaktivität),

  Hautausschlag mit zahlreichen kleinen Pusteln,

- Hautausschlag mit zahlreichen kleinen Pusteln,
   verlängerte Prothrombinzeit (Laborwert, um die
   Gerinnungsfähigkeit des Blutes zu messen),
   Gefühl starker Erregung (Manie) oder Gefühl von großem
   Optimismus und Überaktivität (Hypomanie),
   schwerwiegende Überempfindlichkeitsreaktion genannt
   DRESS-Syndrom (Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie
   und systemischen Symptomen),
   Syndrom, das mit einer beeinträchtigten
   Wasserausscheidung und einem niedrigen
   Natriumspiegel assoziiert ist (SIADH),
   Bewusstseinsverlust durch starken Abfall des
   Blutzuckerspiegels (hypoglykämisches Koma). Siehe
   Abschnitt 2.
- Abschnitt 2.

Sehr seltene Fälle von lang anhaltenden (über Monate oder Jahre andauernden) oder dauerhaften Nebenwirkungen wie Sehnenentzündungen, Sehnenrisse, Gelenkschmerzen wie Seinfellenzundungen, Seinfellisse, delenschmerzen, Schwierigkeiten beim Gehen, ungewöhnliche Empfindungen wie Kribbeln, Prickeln, Kitzeln, Brennen, Taubheitsgefühl oder Schmerzen (Neuropathie), Depression, Ermüdung, Schlafstörungen, eingeschränktes Erinnerungsvermögen sowie Beeinträchtigung des Hör-, Seh-, Geschmacks- und Riechvermögens wurden mit der Anwendung von Chinolon- und Fluorchinolon-Antibiotika in Verbindung gebracht, in einigen Fällen unabhängig von bereits bestehenden Risikofaktoren.

anzeigen.

**Meldung von Nebenwirkungen** Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

### 5. Wie ist Ciprofloxacin STADA® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem

Umkarton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen

Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung

#### 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Ciprofloxacin STADA® 500 mg Filmtabletten enthält

#### Ciprofloxa Jede 1 Filmtablette enthält 500 mg Ciprofloxacin als

Ciprofloxacinhydrochlorid 1H2O. **Die sonstigen Bestandteile sind** Mikrokristalline Cellulose, Crospovidon, Hochdisperses

## Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Hypromellose, Macrogol 400, Titandioxid (E171).

Wie Ciprofloxacin STADA® 500 mg Filmtabletten aussieht und Inhalt der Packung Weiße oder gelbliche, oblonge, bikonvexe Filmtablette von  $8.2 \times 17 \text{ mm}$  Durchmesser mit einseitiger und seitlicher Bruchkerbe und einseitigem Aufdruck "C500".

Ciprofloxacin STADA® 500 mg Filmtabletten ist in PVC/ Aluminium/Blisterpackungen mit 10 und 20 Filmtabletten erhältlich.

## Pharmazeutischer Unternehmer STADAPHARM GmbH, Stadastraße 2–18, 61118 Bad Vilbel Telefon: 06101 603-0, Telefax: 06101 603-3888, Internet:

www.stadapharm.de Hersteller STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2–18, 61118 Bad Vilbel

### Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des

Niederlande

Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:
Östereich Ciprostad 500 mg - Filmtable
Belgien Ciprofloxacine EG 500 mg
Deutschland Ciprofloxacin STADA 500 mg Filmtabletten

Filmtabletten Cifin 500 mg Ciprofloxacine EG (500 mg) Ciprofloxacine CF 500 mg Dänemark Luxemburg

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Oktober 2019.

<u>Hinweis / medizinische Aufklärung</u> Antibiotika werden für die Behandlung bakterieller Infektionen eingesetzt. Sie sind nicht wirksam gegen virale

Infektionen (Infektionen durch Viren). Wenn Ihr Arzt Ihnen Antibiotika verschrieben hat, brauchen Sie sie genau für Ihre derzeitige Krankheit. Trotz Antibiotika-Behandlung können manchmal einige Bakterien

überleben und weiter wachsen. Dieses Phänomen wird Resistenz genannt: Hierdurch können Antibiotika wild resistentz gehalmt. Ineldutich Kollifen Arlublotika begünstigt Resistenzentwicklungen. Daher können Sie Ihre Heilung verzögern oder die antibiotische Wirkung verringern, wenn Sie Folgendes nicht beachten:

• verordnete Dosierung

• Häufigkeit der Einnahme

• Dauer der Anwendung.

- Um die Wirksamkeit dieses Arzneimittels zu gewährleisten, müssen Sie daher Folgendes beachten: 1. Nehmen Sie Antibiotika nur, wenn sie Ihnen
- verschrieben wurden.
- Befolgen Sie genau die Einnahmeanweisungen. Verwenden Sie kein Antibiotikum erneut ohne medizinische Verschreibung, selbst wenn Sie eine
- ähnliche Krankheit behandeln wollen. 4. Geben Sie Ihr Antibiotikum niemals einer anderen Person, da es möglicherweise ungeeignet für deren Krankheit sein kann.
- 5. Geben Sie nach beendeter Behandlung das nicht verwendete Medikament Ihrem Apotheker zurück, um eine sachgerechte Entsorgung zu gewährleisten.





9296459 2004