

**BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS**

**Tarivid® 200 mg filmomhulde tabletten**  
**Tarivid® 400 mg filmomhulde tabletten**  
**Tarivid® 200 mg I.V. oplossing voor infusie**

Ofloxacin

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken**

- 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 geneesmiddel 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 veel last van één 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. Waarvoor wordt TARIVID gebruikt?
2. Wanneer mag u TARIVID niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u TARIVID?
4. Mogelijke bijwerkingen.
5. Hoe bewaart u TARIVID?
6. Aanvullende informatie.

**1. WAARVOOR WORDT TARIVID GEBRUIKT?**

Tarivid is bestemd voor de behandeling van infecties die veroorzaakt worden door ziektekiemen die gevoelig zijn voor ofloxacin:

- infecties van de nieren en/of de urinewegen,
- infecties van de geslachtsorganen, gonorrhoe inbegrepen,
- infecties van het maagdarmkanaal, bloedvergiftiging, infecties van de buikholte en van het kleine bekken.
- luchtweginfecties, vooral wanneer ze veroorzaakt worden door moeilijk te behandelen kiemen.

**2. WANNEER MAG U TARIVID NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?****Wanneer mag u TARIVID niet gebruiken?**

- U bent allergisch (overgevoelig) voor ofloxacin, voor aanverwante verbindingen (chinolonen) of voor één van de andere stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6.
- U heeft epilepsie of een aandoening van de schedel of van de hersenen.

- Bij kinderen en jongeren in de groeifase
- U heeft reeds peesproblemen gehad (bijvoorbeeld tendinitis) bij een behandeling met een antibioticum uit de klasse van de chinolonen. De behandeling met Tarivid houdt een risico in op peesproblemen, waaronder peesscheur.
- Tijdens de zwangerschap en de borstvoedingsperiode.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met TARIVID?**

- Indien u een ernstige allergische reactie ontwikkelt, moet u onmiddellijk stoppen met het gebruik van TARIVID en een arts raadplegen omdat u een geschikte behandeling moet krijgen.
- Gedurende de behandeling met Tarivid dient blootstelling aan sterk UV-licht (hoogtezon, zonnebank en zeer felle zonneschijn) te worden vermeden.
- Tarivid kan in zeldzame gevallen pijn en ontsteking van de pezen veroorzaken, vooral bij bejaarden en bij patiënten die corticosteroïden (cortisone en verwante geneesmiddelen) nemen. Indien u pijn voelt, vooral ter hoogte van de Achillespees (ter hoogte van de enkel) moet de behandeling met Tarivid onmiddellijk gestopt worden en moet de behandelende arts worden geraadpleegd, ten einde een passende behandeling in te stellen.
- Indien u ernstige bijwerkingen had na gebruik van aanverwante geneesmiddelen (chinolonen), is de kans groter dat u ook bij gebruik van Tarivid deze bijwerkingen zal krijgen.
- De arts moet verwittigd worden als de werking van de nieren verminderd is. In dat geval zal de dosis aangepast worden.
- Meld onmiddellijk aan uw arts elke ernstige, aanhoudende en/of bloederige diarree die optreedt tijdens of na een behandeling met Tarivid. Dergelijke diarree kan wijzen op een ernstige darmontsteking (pseudomembraneuze colitis) die kan optreden na een behandeling met antibiotica. Misschien dient de behandeling met Tarivid te worden stopgezet en dient u een specifieke behandeling te volgen.
- De inname van antibiotica kan, vooral wanneer ze langdurig is, leiden tot de ontwikkeling van resistente micro-organismen zoals schimmels. U moet dus regelmatig onderzocht worden. Wanneer deze infecties optreden, moeten passende maatregelen worden genomen.
- Tarivid zal met grote voorzichtigheid worden gebruikt bij patiënten met aanleg tot stuipen (zie "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?"). Ingeval van stuipen moet u onmiddellijk stoppen met het gebruik van Tarivid en een arts raadplegen.
- De infusie van de Tarivid I.V. oplossing moet langzaam gebeuren.
- Indien u suikerziekte heeft en hiervoor geneesmiddelen gebruikt, moet u extra opgevolgd worden want Tarivid kan een invloed hebben op uw suikerspiegel.
- Bepaalde zenuwziekten (sensorische of sensorimotorische neuropathie) kunnen optreden bij gebruik van Tarivid. In dat geval moet het gebruik van dit geneesmiddel gestopt worden.
- Een afwijking op het electrocardiogram (verlenging QT-interval) is in zeer zeldzame gevallen bij gebruik van dit geneesmiddel mogelijk. Bij oudere patiënten, patiënten met een onevenwichtige zoutbalans (vb. hypokaliëmie, hypomagnesiëmie), patiënten met hartafwijkingen (congenitaal lang QT-syndroom, hartinsufficiëntie, hartinfarct, brachycardie) die gelijktijdig geneesmiddelen gebruiken die een invloed hebben op het electrocardiogram (verlenging QT-interval) dient men extra voorzichtig te zijn.

- Bij een bepaalde afwijking in het suikermetabolisme (glucose-6-fosfaatdehydrogenase-deficiëntie) is een risico op een hemolytische reactie mogelijk (vernietiging rode bloedlichaampjes).
- Indien u vroeger psychische stoornissen had of indien u lijdt aan een psychiatrische ziekte moet u voorzichtig zijn met het gebruik van Tarivid. Tarivid kan immers psychische reacties veroorzaken zoals zelfmoordgedachten.
- Indien u een verminderde leverfunctie heeft moet u voorzichtig zijn met het gebruik van Tarivid want Tarivid kan leverschade, die heel ernstig kan zijn, veroorzaken. Van zodra u signalen merkt die kunnen wijzen op leverschade (bijvoorbeeld gebrek aan eetlust, geelzucht, donkere urine, jeuk, pijn of overgevoeligheid in de buikholte) moet u dit onmiddellijk melden aan uw arts.
- Indien u ook nog bepaalde geneesmiddelen neemt die de bloedstolling verminderen (vb. warfarine) moet u regelmatig de stollingswaarden van uw bloed laten bepalen.
- Indien u myasthenia gravis (zeldzame spierziekte) heeft, moet u voorzichtig zijn met Tarivid.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Tarivid nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

#### Tarivid filmomhulde tabletten:

Tarivid kan, zoals de andere fluorochinolonen, in wisselwerking treden met andere geneesmiddelen. Middelen tegen maagzuur (antacida op basis van magnesium of aluminium), ijzer- of zinkpreparaten, sucralfaat en tabletten op basis van didanosine zullen minstens 2 uur vóór of na de inname van Tarivid worden ingenomen, aangezien de opname kan worden beïnvloed.

#### Tarivid oplossing voor intraveneus gebruik:

Als gelijktijdig bloeddrukverlagende middelen of barbituraten worden gebruikt, kan er een plotse bloeddrukdaling optreden.

De oplossing van Tarivid voor intraveneus gebruik niet mengen met andere geneesmiddelen in dezelfde infusie. Tarivid is onverenigbaar met heparine.

#### Beide vormen

Bij gelijktijdig gebruik van Tarivid en bepaalde geneesmiddelen tegen trombose (coumarine-derivaten), geneesmiddelen tegen suikerziekte (glibenclamide) en bepaalde geneesmiddelen tegen astma (bijvoorbeeld aminofylline en theofylline), moet men voorzichtig zijn aangezien beïnvloeding niet uit te sluiten is.

De kans op stuipen blijkt te vergroten, wanneer geneesmiddelen zoals Tarivid samen genomen worden met geneesmiddelen die de kans op stuipen verhogen, zoals theofylline of niet steroïdale ontstekingswerende middelen. Indien een aanval optreedt, moet u uw arts verwittigen.

Wanneer een hoge dosis Tarivid samen wordt gebruikt met geneesmiddelen die op dezelfde wijze als Tarivid worden geëlimineerd (vb. Probenecid, cimetidine, furosemide, methotrexaat), kan de hoeveelheid van Tarivid of van deze geneesmiddelen in het bloed te hoog worden.

Bij gelijktijdig gebruik van Tarivid en geneesmiddelen die een invloed hebben op het electrocardiogram (verlenging QT-interval zoals klasse IA en III anti-aritmica, tricyclische anti-depressiva, macroliden en antipsychotica) is voorzichtigheid nodig.

Tarivid kan ook een invloed hebben op bepaalde urinetesten (vals positieve opiaat- en porfyrintesten).

### **Waarop moet u letten met eten en drinken?**

Het gebruik van alcohol kan bepaalde bijwerkingen zoals hoofdpijn en duizeligheid versterken.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

Tarivid mag niet worden gebruikt tijdens de zwangerschap en tijdens de periode van borstvoeding aangezien het een invloed kan hebben op de gewrichten.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Indien u ongewenste bijwerkingen ondervindt zoals bijvoorbeeld hoofdpijn en duizeligheid kan uw reactievermogen hierdoor beïnvloed zijn. Grote voorzichtigheid is dan geboden met het autorijden en het bedienen van machines. Het is beter van deze activiteiten af te zien. Het gebruik van alcohol kan dit nog versterken.

### **Stoffen in TARIVID waarmee u rekening moet houden**

Tarivid filmomhulde tabletten bevatten lactose. Wanneer uw arts u gezegd heeft dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

## **3. HOE GEBRUIKT U TARIVID?**

Volg bij het gebruik van TARIVID nauwgezet het advies van uw arts. Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker. De gebruikelijke dosering is:

#### Tarivid filmomhulde tabletten:

Afhankelijk van de aard van de infectie en de plaats ervan zal de arts de dosering bepalen. De dosering van Tarivid varieert normaal van 1 Tarivid 200 mg tot 1 Tarivid 400 mg per dag en in sommige indicaties 2 Tarivid 200 mg per dag.

Bij mucoviscidose kan de arts de dosering verhogen tot 2 Tarivid 400 mg per dag.

Bij patiënten met een verminderde nierfunctie zal de startdosis 200 mg bedragen, gevolgd door de dosering uit de onderstaande tabel:

<b>Creatinineklaring</b>	<b>Serumcreatinine</b>	<b>Posologie</b>
50 – 20 ml/min	1,5 - 5 mg/dl	100 - 200 mg/24 u.
< 20 ml/min	> 5 mg/dl	100 mg om de 24 u.
Hemodialyse en peritoneale dialyse		100 mg om de 24 u.

#### Dosering bij verminderde leverfunctie

Bij patiënten met een sterk verminderde leverfunctie zoals in het geval van levercirrhose met ascites, kan de eliminatie van ofloxacin verminderd zijn. Daarom zal in deze gevallen de maximale dagdosis niet meer dan 400 mg bedragen.

De duur van de behandeling wordt door de arts bepaald en bedraagt over het algemeen 3 - 10 dagen.

Bij ongecompliceerde gonorrhoe is een éénmalige behandeling met 400 mg Tarivid voldoende. De instructies van de arts betreffende de dosering en de duur van de behandeling dienen strict te worden opgevolgd, ook als de symptomen van de infectie reeds verdwenen zijn.

#### Tarivid oplossing voor infusie:

Voor een infusie worden de volgende doseringen gebruikt: over het algemeen 2 Tarivid 200 mg; voor lagere urineweginfecties: 1 Tarivid 100 mg tot 2 Tarivid 100 mg per dag.

Als de toestand van de patiënt verbeterd is, kan op eenzelfde dosis Tarivid tabletten worden overgeschakeld.

#### Toedieningswijzen en toedieningsweg

##### Tarivid filmomhulde tabletten:

De tabletten dienen zonder kauwen met wat vloeistof te worden doorgeslikt.

Tarivid kan zowel op de nuchtere maag als tijdens een maaltijd worden ingenomen.

##### Tarivid oplossing voor infusie:

De infusiesnelheid bedraagt 200 mg/30 minuten.

Tarivid I.V. kan gemengd worden met de volgende infusievloeistoffen: fysiologische zoutoplossing, Ringeroplossing, 5% fructose-oplossing, 5% glucose-oplossing.

#### **Heeft u te veel TARIVID gebruikt?**

Als u te veel TARIVID heeft gebruikt, neem dan contact op met uw arts, apotheker of het Antifocentrum (070 / 245 245).

De belangrijkste klachten die na inname van een overdosis Tarivid kunnen verwacht worden zijn voornamelijk effecten op het zenuwstelsel, zoals verwardheid, duizeligheid, verminderd bewustzijn en een neiging tot het optreden van stuipen, alsook effecten op het maag-darmkanaal zoals misselijkheid en beschadiging van de slijmvliezen van de maag. De behandeling zal gericht zijn op het in stand houden van de eventueel gestoorde levensnoodzakelijke functies.

Bij een overdosis zal een ECG uitgevoerd worden en dient het niet geresorbeerde geneesmiddel verwijderd te worden, bijvoorbeeld door een maagspoeling, door het toedienen van adsorberende stoffen en natriumsulfaat, indien mogelijk binnen de 30 minuten. Middelen tegen maagzuur worden aangeraden om de slijmvliezen van de maag te beschermen.

Een specifiek tegengif is niet gekend, maar daar ofloxacin via de nieren wordt uitgescheiden, kan met geforceerde diurese het reeds geabsorbeerde product worden verwijderd. Het uitvoeren van een hemodialyse en een peritoneale dialyse heeft geen nut.

#### **Bent u vergeten TARIVID te gebruiken?**

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

#### **Als u stopt met het gebruik van TARIVID**

U moet steeds de volledige behandeling, zoals voorgeschreven door uw arts, afmaken. Indien niet alle bacteriën gedood zijn, kunnen de verschijnselen terugkomen.

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

## **4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN**

Zoals elk geneesmiddel kan TARIVID bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De bijwerkingen worden hieronder aangegeven met een raming van hun frequentie van optreden. Deze frequenties worden als volgt gedefinieerd:

vaak:	bijwerkingen die kunnen optreden bij 1 tot 10 patiënten op 100
soms:	bijwerkingen die kunnen optreden bij minder dan 1 patiënt op 100
zelden:	bijwerkingen die kunnen optreden bij minder dan 1 patiënt op 1 000
zeer zelden:	bijwerkingen die kunnen optreden bij minder dan 1 patiënt op 10 000
niet bekend:	de frequentie kan, met de nodige gegevens, niet worden bepaald

#### **Infecties**

soms: schimmelinfecties en ontwikkeling van andere resistente kiemen

#### **Bloedaandoeningen**

zeer zelden: daling van het aantal rode bloedcellen (bloedarmoede) eventueel ten gevolge van de vernietiging van de rode bloedcellen, daling van het aantal witte bloedcellen (leucopenie), verhoging van het aantal eosinofiele witte bloedcellen (eosinofilie), daling van het aantal bloedplaatjes (trombocytopenie).

niet bekend: sterke daling van het aantal witte bloedcellen (agranulocytose), daling van alle soorten bloedcellen, onderdrukking van het beenmerg.

#### **Immuunsysteemaandoeningen**

zelden: algemene allergische reacties die gepaard gaan met symptomen zoals opzwellen van het aangezicht, de tong en de keel wat kan lijden tot ademhalingsmoeilijkheden, vernauwing van de luchtpijp.

zeer zelden: anafylactische shock (plotselinge daling van de bloeddruk)

#### **Voedings- en stofwisselingsstoornissen**

zelden: anorexia (gebrek aan eetlust)

niet bekend: te lage suikerspiegel in het bloed bij diabetespatiënten

### **Psychische stoornissen**

soms: opgewondenheid, slaapstoornissen, slapeloosheid  
zelden: hallucinaties, angst, verwardheid, nachtmerries, depressie  
niet bekend: psychotische aandoeningen en depressie met zelfmoordgedachten en -pogingen.

### **Zenuwstelselaandoeningen**

soms: duizeligheid, hoofdpijn  
zelden: slaperigheid, tintelingen, smaak- en geurstoornissen (die tot verlies van smaak- en geurzinn kunnen gaan).  
zeer zelden: aandoeningen van de gevoels- en motorische zenuwen, stuipen, bewegingsstoornissen.

### **Oogaandoeningen**

zelden: irritatie aan de ogen  
zelden: gezichtsstoornissen

### **Evenwichts- en ooraandoeningen**

soms: duizeligheid  
zeer zelden: oorsuizen, gehoorverlies

### **Hartaandoeningen**

zelden: versnelling van de hartslag.  
niet bekend: hartritmestoornissen (ventriculaire aritmie, torsades de pointes), afwijkingen in het electrocardiogram (QT-verlenging)

### **Bloedvataandoeningen**

vaak: aderontsteking (enkel voor de injecteerbare vormen)  
zelden: lage bloeddruk  
niet bekend: een te trage hartslag en daling van de bloeddruk kunnen optreden tijdens een infusie. In zeldzame gevallen kan die bloeddrukdaling ernstig zijn. Indien men bloeddrukdaling vermoedt, moet het infuus stopgezet worden.

### **Ademhalingsstelselaandoeningen**

soms: hoest, ontsteking van neus- en keelholte  
zelden: kortademigheid, kramp van de luchtpijptakken  
niet bekend: allergische longontsteking, ernstige kortademigheid

### **Maagdarmstelselaandoeningen**

soms: buikpijn, diarree, misselijkheid, braken.  
zelden: darmontsteking die, in geïsoleerde gevallen, bloederig kan zijn.  
niet bekend: pseudomembraneuze colitis (zie ook "Wanneer moet u extra voorzichtig zijn").

### **Lever- en galaandoeningen**

zelden: verhoging van het serumbilirubine, verhoging van de leverenzymes.  
 zeer zelden: geelzucht.  
 niet bekend: leverontsteking (soms ernstig).

### Huidaandoeningen

soms: jeuk, huiduitslag  
 zelden: netelroos, blozen, overmatig zweten, huiduitslag met puistjes  
 zeer zelden: veelvormige roodheid van de huid, toxische huidnecrolyse, overgevoeligheid aan licht, medicamenteuse huiduitslag, puntvormige bloedingen, ontsteking van de bloedvaten die uitzonderlijk kan lijden tot afsterven van de huid.  
 niet bekend: ernstige allergische reacties van de huid en de slijmvliezen met blaarvorming (syndroom van Stevens-Johnson), plotse algemene huiduitslag met puistjes.

### Spier- en bindweefselaandoeningen

zelden: ontsteking van de pezen (tendinitis) (zie "Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Tarivid?").  
 zeer zelden: gewrichtspijn, spierpijn.  
 peesscheur (bijvoorbeeld van de achillespees). Zoals met de andere fluorochinolonen kan deze bijwerking optreden binnen 48 uur na het begin van de behandeling en ze kan aan beide zijden voorkomen.  
 niet bekend: spierreacties met letsels van de spiercellen (rhabdomyolyse).  
 Spierzwakte, die bijzonder ernstig kan zijn bij patiënten met myasthenia gravis (zeldzame spierziekte), spierscheur.

### Nier- en urinewegaandoeningen

zelden: stijging van het creatinine in het bloed  
 zeer zelden: plots nierfalen  
 niet bekend: plotse nierontsteking

### Aangeboren, familiale aandoeningen

niet bekend: crisis bij porfyriepatiënten (stoornis in de aanmaak van de rode bloedkleurstof).

### Algemene aandoeningen en stoornissen op de plaats van toediening

vaak: reactie op de plaats van injectie zoals pijn en roodheid

Krijgt u veel last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiters staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## 5. HOE BEWAART U TARIVID?

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

### Tarivid 200-400 mg filmomhulde tabletten:

Geen speciale bewaarcondities.



**Tarivid 200 mg I.V.:**

Bewaren beneden 25°C.

Tegen licht beschermen.

Een aangebroken injectieflacon moet zo vlug mogelijk gebruikt worden.

Gebruik TARIVID niet meer na de vervaldatum die staat vermeld op het etiket en de doos na EXP. De vervaldatum verwijst naar de laatste dag van die maand.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die niet meer nodig zijn. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen zo niet in het milieu.

## 6. AANVULLENDE INFORMATIE

### Welke stoffen zitten er in TARIVID?

De werkzame stof in dit middel is ofloxacin:

**Tarivid 200 mg filmomhulde tabletten:** 200 mg ofloxacin per tablet

**Tarivid 400 mg filmomhulde tabletten:** 400 mg ofloxacin per tablet

**Tarivid 200 mg I.V.:** 220 mg ofloxacin hydrochloride (overeenkomend met 200 mg ofloxacin) in 100 ml.

De andere stoffen in dit middel zijn:

#### **Tarivid 200 mg filmomhulde tabletten**

Tabletkern: carmellose - hydroxypropylcellulose - lactose monohydraat – magnesiumstearaat – maïszetmeel.

Omhulsel: hypromellose - macrogol 8000 - talk – titaniumdioxide.

#### **Tarivid 400 mg filmomhulde tabletten**

Tabletkern: natriumcarboxymethylzetmeel A - hydroxypropylcellulose – watervrije lactose - magnesiumstearaat – maïszetmeel.

Omhulsel: geel ijzeroxide - hypromellose - macrogol 8000 - talk – titaniumdioxide.

#### **Tarivid 200 mg I.V. oplossing voor infusie**

Natriumchloride – geconcentreerd zoutzuur – water voor injecties.

### Hoe ziet TARIVID er uit en hoeveel zit er in een verpakking?

**Tarivid 200 mg, filmomhulde tabletten:** doos met 10 witte, breekbare filmomhulde tabletten in blisterverpakking.

Blister “UNIT-DOSE” (hospitaalgebruik).

**Tarivid 400 mg, filmomhulde tabletten:** doos met 5 of 10 lichtgele, breekbare filmomhulde tabletten in blisterverpakking.

Blister “UNIT-DOSE” (hospitaalgebruik).

**Tarivid 200 mg I.V.:** doos met 5 glazen injectieflacons van 100 ml (200 mg) voor intraveneuze infusie (hospitaalgebruik).

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

***Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:***

Sanofi-aventis Belgium

Culliganlaan 1C

1831 Diegem

☎: 02/710.54.00

Fax : 02/710.54.09

e-mail : info.belgium@sanofi-aventis.com

***Fabrikant:***

**Tarivid tabletten:**

Erfar NV

of

Sanofi Winthrop Industrie

BE - 1040 Brussel

FR – 60205 Compiègne

**Tarivid oplossing voor intraveneus gebruik:**

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

DE – 65926 Frankfurt a/M

**Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen.**

**Tarivid 200 mg filmomhulde tabletten:** BE138607

**Tarivid 400 mg filmomhulde tabletten:** BE171351

**Tarivid 200 mg I.V. oplossing voor infusie:** BE156651

**Afleveringswijze:** op medisch voorschrift

**Deze bijsluiter is goedgekeurd in 09/2010**