

## Листовка: информация за потребителя

### Aзитрокс 250 mg филмирани таблетки Azitrox 250 mg film-coated tablets Азитромицин (Azithromycin)

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано единствено и лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

БЪЛГАРСКА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА

Листовка - Приложение 2

Рег. № ..... 20080703

Разрешение № ..... R6/17A/17b-52416

Срок годности ..... / ..... / .....

16 -08- 2010

#### Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Азитрокс и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Азитрокс
3. Как да използвате Азитрокс
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Азитрокс
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### 1. Какво представлява Азитрокс и за какво се използва

Азитрокс съдържа азитромицин, който принадлежи към групата на антибактериалните лекарствени продукти за системно приложение, макролиден антибиотик.

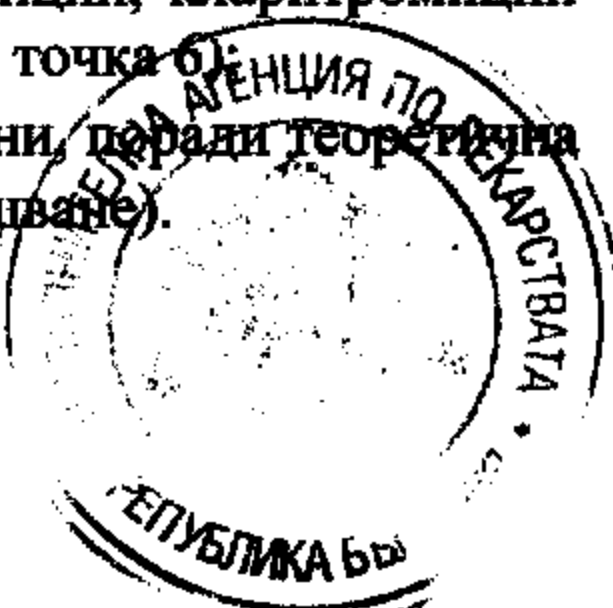
Азитрокс се прилага за лечение на пациенти с инфекции, причинени от един или повече от един чувствителни на азитромицин микроорганизми:

- инфекции на горните дихателни пътища: фарингит/тонзилит, синуит и възпаление на средното ухо
- инфекции на долните дихателни пътища: бронхит и пневмонии, придобити в обществото
- инфекции на кожата и на меките тъкани: средно изразена форма на *acne vulgaris*, еритема хроника мигранс (първи стадий на Лаймска болест), еризипел, импетиго и вторична пиодермия
- полово предавани болести: неусложнени генитални инфекции причинени от *Chlamydia trachomatis*.

#### 2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Азитрокс

##### Не приемайте Азитрокс:

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към азитромицин (активното вещество на Азитрокс) или към други макролидни антибиотици, като еритромицин, кларитромицин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка б).
- заедно с лекарствени продукти, съдържащи ерготаминови производни, поради теоретична възможност от поява на ерготизъм (посиняване на крайниците, накузване).



## **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар преди да използвате Азитрокс, ако имате:

- проблеми с черния дроб, Вашият лекар може да поиска да проследява функцията на черния Ви дроб или да спре лечението,
- увреждане на чернодробната функция,
- нарушения на бъбреchnата функция,
- сърдечно заболяване

### **Други лекарства и Азитрокс**

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Азитрокс не трябва да се приема по едно и също време с ерготамин и неговите производни (напр. дихидроерготамин) поради възможността за т.н. ерготизъм (сърбеж по крайниците, мускулни крампи и гангrena (смърт на тъкан) на крайниците поради влошено кръвообращение.

- антиациди (лекарства понижаващи stomашната киселинност)- приемайте Азитрокс 1 час преди или 2 часа след антиацида,
- циклоспорин (използван за подтискане на имунаата система за предпазване и лечение на отхвърляне на трансплантиран орган или костен мозък) възможно повишаване на концентрацията при комбиниране с Азитрокс,
- дигоксин (използва се за лечение на сърдечни нарушения) възможно е повишаване на концентрацията при комбиниране с Азитрокс,
- колхицин (използва се за подагра и фамилна средиземноморска треска)
- варфарин (използван за разреждане на кръвта) или кумаринови антикоагуланти (противосъсирващи), установена е повишена тенденция към поява на кръвоизливи при съвместна употреба с Азитрокс,
- нелфинавир води до увеличение на концентрацията на азитромицин.

### **Азитрокс с храна, напитки и алкохол**

Храната не оказва влияние върху усвояването на таблетките, по тази причина Азитрокс може да се приема по време на хранене или между храненията.

### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Липсват достатъчно добре контролирани изследвания на бременни жени. По време на бременност Азитрокс трябва да се прилага само при липса на друга алтернатива.

Няма данни за това дали азитромицин се отделя в кърмата, по тази причина Азитрокс трябва да се прилага при кърмещи жени само, ако няма друга алтернатива.

### **Шофиране и работа с машини**

Не са известни данни за влияние на Азитрокс върху способността за шофиране и при работа с машини.

## **3. Как да използвате Азитрокс**

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

### **Начин на приложение:**

Азитрокс филмирани таблетки трябва да се погълнат цели, еднократно дневно, с или без храна.



Препоръчителната доза е:

*Възрастни, включително пациенти в напредната възраст и деца с тегло над 45 kg*  
За лечение на инфекции на горните и долните дихателни пътища, на кожата и меките тъкани (с изключение на еритема мигранс) общата доза азитромицин е 1500 mg, която се приема в продължение на 3 дни (по една филмирана таблетка от 500 mg веднъж на ден).

За средно изразена форма на acne vulgaris, общата доза е 6 g и се препоръчва в следния дозов режим: една таблетка от 500 mg веднъж на ден в продължение на 3 дни, последователно от 500 mg веднъж седмично за 9 седмици. Дозата за втората седмица трябва да се вземе 7 дни след първата приета таблетка. Следващите 8 седмици трябва да се приема по 1 таблетка веднъж на ден през 7 дневни интервали.

За еритема мигранс общата доза азитромицин е 3 g, която се приема както е посочено: 1 g (четири филмирани таблетки от 250 mg) наведнъж през първия ден, последвани от 500 mg (две филмирани таблетки от 250 mg) от втория до петия ден като еднократен дневен прием.

За лечение на неусложнени генитални инфекции причинени от *Chlamydia trachomatis* дозата е 1 g (четири филмирани таблетки от 250 mg) приети наведнъж, еднократно.

При по-възрастните пациенти не се изиска корекция на дозата.

Азитрокс филмирани таблетки е подходящ само за деца с тегло най-малко 45 kg, за които може да се приложи дозировката предназначена за възрастни.

#### *Пациенти с бъбречни и чернодробни проблеми*

Моля, информирайте Вашия лекар, ако имате бъбречни или чернодробни проблеми, тъй като може да се наложи корекция на обичайната доза.

#### *Чернодробна недостатъчност*

Азитромицин се метаболизира в черния дроб и се отделя чрез жълчката и не бива да се прилага при пациенти страдащи от тежка чернодробна недостатъчност.

#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Азитрокс**

Нежеланите ефекти, наблюдавани след прилагане на дози, превишаващи препоръчаните, са подобни на тези проявени при прием на терапевтични дози.

Типичните симптоми на предозиране на макролидните антибиотици включват обратима загуба на слуха, тежко изразено гадене, повръщане и диария. В такива случаи е необходимо да се включат симптоматично повлияващи лекарства, както и да бъдат взети мерки за поддържане на жизнените функции при необходимост.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Азитрокс**

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза. Пропуснатата доза трябва да приемете колкото е възможно по-скоро, а следващите-на интервали от 24 часа.

#### **Ако сте спрели приема на Азитрокс**

Не прекъсвайте лечението, предписано от Вашия лекар, дори ако се чувствате по-добре. Ако спрете да приемате Азитрокс прекалено рано, инфекцията може да се развие отново.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, почитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **4. Възможни нежелани реакции**



Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Азитромицин се понася добре с ниска честота на нежеланите реакции.

**Много чести** (могат да засегнат повече от 1 на 10 пациенти):

- Диария, коремна болка, гадене, метеоризъм (поява на газове)

**Чести** (могат да засегнат до 1 на 10 пациенти):

- Глухота, повръщане, лошо храносмилане, обрив, сърбеж, анорексия, замаяност, главоболие, изтръпване на ръцете и краката, промяна на вкуса, нарушен видждане, ставни болки, умора
- намален брой лимфоцити (вид бели кръвни клетки), намален брой еозинофили, намалени бикарбонати в кръвта.

**Нечести** (могат да засегнат до 1 на 100 пациенти):

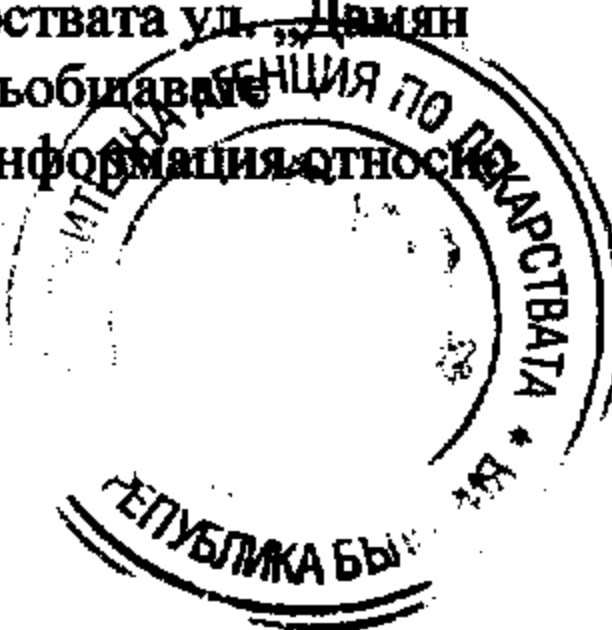
- Гъбични инфекции, гъбични инфекции, левкопения, неутропенизъл, тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото, реакция на свръхчувствителност, нервност, намалена чувствителност при допир
- Безсъние,
- Сънливост
- Нарушен слух, зъвнене в ушите
- Треперене
- топли вълни
- Гастрит
- Запек
- Хепатит
- Синдром на Стивън-Джонсън (тежко заболяване, съпроводено с образуването на мехури по кожата, устата, очите и половите органи)
- Реакция на фоточувствителност
- Уртикария, възпаление на кожата, суха кожа, обилно потене
- Болка в областта на гърдите
- Оток
- Неразположение,
- Увеличени нива на аспартат аминотрансфераза, аланин аминотрансфераза, билирубин в кръвта, urea в кръвта, креатинин в кръвта
- Променено ниво на калий в кръвта

**Редки** (могат да засегнат до 1 на 1 000 пациенти):

- Възбуда,
- Чувство на замайване или световъртеж
- Увреждане на чернодробната функция
- Кожна ерупция, която се характеризира с бърза поява на участъци от зачервена кожа, осияна с малки пустули (малки мехури, пълни с бяла/жълта течност).

**Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез: Изпълнителна агенция по лекарствата ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +359 28903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg). Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.



## **5. Как да съхранявате Азитрокс**

Да се съхранява под 25 °C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка.  
Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не ползвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

### **Какво съдържа Азитрокс**

- Активното вещество е: азитромицин (като дихидрат). Всяка филмирана таблетка съдържа 250 mg азитромицин (като дихидрат)
- Другите съставки са: прегелатинизирано царевично нишесте, натриева кроскарамелоза, калциев хидрогенфосфат, магнезиев стеарат, натриев лаурилсулфат, хипромелоза 2910/5, титаниев диоксид, макрогол 6000, талк, симетикон емулсия SE 4, полисорбат 80.

### **Как изглежда Азитрокс и какво съдържа опаковката**

Азитрокс 250: бели до почти бели кръгли филмирани таблетки с лещовидна форма.

### **Количества в една опаковка:**

Азитрокс 250: 3 и 6 филмирани таблетки

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### **Притежател на разрешението за употреба и производител**

Zentiva k.s.,

U kabelovny 130, Dolni Meholupy,

102 37 Prague 10,

Чешка република

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

### **Дата на последно преразглеждане на листовката:**

Май 2018

