

Листовка: информация за потребителя

Азитрокс 500 mg филмирани таблетки
Azitrox 500 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 някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 1	
Към Рег. №	20040404
Разрешение №	09-03-2026
БС/МА/МР -	71371
Одобрение №	

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, синусит 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, накуцване).

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 дроб или да спре лечението,



- увреждане на чернодробната функция,
- диария при употребата на антибиотици,
- нарушения на бъбречната функция,
- сърдечно заболяване

Други лекарства и Азитрокс

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро 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 гангрена (смърт на тъкан) на крайниците поради влошено кръвообращение).

Обезателно уведомете лекуващия си лекар, ако приемате изброените по-долу лекарства. Едновременната им употреба с азитромицин не се препоръчва, тъй като те могат да причинят тежки сърдечни проблеми (видими на електрокардиограма):

- лекарства, които могат да окажат влияние върху сърдечния ритъм (напр. хинидин, прокаинамид, хидрохинидин, дизопирамид, амиодарон, соталол, дофетилид, ибутилид)
- лекарства, за които е известно, че удължават QT-интервала и могат да предизвикат сърдечна аритмия, напр. хидроксихлорохин.
- Антибактериалните средства от групата на флуорохинолоните- моксифлоксацин, левофлоксацин
- Пимозид – използван за лечение на здравословни проблеми, свързани с психиката
- Цизаприд – използван за лечение на стомашни проблеми
- Терфенадин – използван за лечение на сenna хрема
- Циталопрам – за лечение на депресия

Информирайте Вашия лекар, ако приемате някое от следните лекарства:

- антиациди (лекарства, понижаващи стомашната киселинност)- приемайте Азитрокс 1 час преди или 2 часа след антиацида,
- циклоспорин (използван за потискане на имунната 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

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 кърмене само, ако няма друга алтернатива.

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди да вземете каквото и да е лекарство.

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 Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Начин на приложение:

Азитрокс филмирани таблетки трябва да се поглъщат цели, еднократно дневно, със или без храна.

Препоръчителната доза е:

Възрастни, включително пациенти в напреднала 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 *аспе 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 (две филмирани таблетки от 500 mg) наведнъж през първия ден, последвани от 500 mg (една филмирана таблетка от 500 mg) от втория до петия ден като еднократен дневен прием.

За лечение на неусложнени генитални инфекции, причинени от *Chlamydia trachomatis* дозата е 1 g (две филмирани таблетки от 500 mg) приети наведнъж, еднократно.

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 жлъчката 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 приема на Азитрокс прекалено рано, инфекцията може да се развие отново.



Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте 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, нарушено виждане, 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, вагинални инфекции, левкопения, неутропения, тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото, реакция на свръхчувствителност, нервност, намалена чувствителност при допир,
- Безсъние,
- Сънливост,
- Нарушен слух, звънене в ушите,
- Треперене,
- Гастрит,
- Запек,
- Хепатит,
- Синдром на Стивънс-Джонсън (тежко заболяване, съпроводено с образуването на мехури по кожата, устата, очите и половите органи),
- Реакция на фоточувствителност,
- Уртикария,
- Болка в областта на гърдите,
- Оток,
- Неразположение,
- Увеличени нива на аспаргат аминотрансфераза, аланин аминотрансфераза, билирубин в кръвта, урея в кръвта, креатинин в кръвта
- Променено ниво на калий в кръвта

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

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

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви 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 2 8903417, уебсайт: 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 500 mg азитромицин (като дихидрат)
- Другите съставки са: прежелатинизирано 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 500: бели до почти бели кръгли филмирани таблетки с с продълговата форма.

Количества в една опаковка:

Азитрокс 500: 3 и 6 филмирани таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба

Zentiva k.s., U kabelovny 130, 102 37 Prague 10, Dolni Měcholupy, Чешка Република.

Производител, освободил партидата, за страната, от която е внесен лекарственият продукт:

Zentiva, k.s., U kabelovny 130, 102 37 Prague 10, Dolni Měcholupy Чешка Република

Притежател на разрешението за паралелен внос:

“Беста Мед” ЕООД, ул. „Кънчо Скорчев“ №8, 5350 Трявна, България

Производител, отговорен за преопаковане и освобождаването на партиди след преопаковане:

“Адисан Фарма” ЕООД, ул. „Недялка Шилева“ № 31, 4023 Пловдив, България

“Беста Фармасютикълс” ЕООД, бул. "Цариградско шосе" №425, Сграда 1, район Панчарево, София, България

Дата на последно преразглеждане на листовката:

23.03.2022 г.

