

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

SUMAMED® tablets 125 mg
СУМАМЕД® таблетки 125 mg

ИАЛ
ОДОБРЕННО!
ДАТА 16.06.07

Всяка таблетка съдържа 125 mg азитромицин като дихидрат (azithromycin as dihydrate).

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да прилагате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично за Вас и не трябва да го давате на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява SUMAMED® и за какво се използва
2. Преди да започнете да прилагате SUMAMED®
3. Как да прилагате SUMAMED®
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на SUMAMED®
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА SUMAMED® И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

SUMAMED® съдържа лекарственото вещество азитромицин, което принадлежи към групата на антибактериалните лекарствени продукти за системно приложение, макролиден антибиотик. Азитромицин подтиска синтезата на протеини в бактериите, чрез свързване с рибозомната 50S субединица и инхибиране на пептидната транслокация.

SUMAMED® се прилага при 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 меките тъкани: еритема хроника мигранс (първи стадий на Лаймска болест), еризипел, импетиго и вторична пиодермия
- stomашни и дуоденални инфекции, причинени от *Helicobacter pylori*

2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ SUMAMED®

Не прилагайте SUMAMED®:

- ако сте с известна свръхчувствителност към азитромицин, макролиди или някое от помощните вещества.
- заедно с лекарствени продукти, съдържащи ерготаминови производни, поради теоретичната възможност от поява на ерготизъм (посиняване на крайниците, накуцване).

Обърнете специално внимание при употребата на SUMAMED®

SUMAMED®, в редки случаи е възможно да предизвика сериозни алергични (рядко: фатални) реакции като ангионевротичен едем (отток на лицето, крайниците, устните и/или гърлото) и анафилактични реакции (свръхчувствителност). Някои от тези реакции имат като резултат*



повторно проявяване на симптомите, което води до удължаване на периода за наблюдение и лечение.

Стрептококови инфекции: Обикновено пеницилин е първият избор за лечение на фарингити и тонзилити, причинени от *Streptococcus pyogenes*, както и за профилактика на остра ревматична треска. В повечето случаи азитромицин е ефективен срещу стрептококи, причиняващи инфекции на мезофаринкс, но няма данни за неговата ефикасност при предотвратяване на остра ревматична треска.

Суперинфекции: Както и при други антибактериални лекарствени продукти, съществува вероятност от появя на суперинфекции (напр. гъбични инфекции).

Прием на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпусканi без рецептa.

SUMAMED® трябва да се вземе най-малко 1 час преди или 2 часа след прием на антиациден продукт.

Съвместното прилагане на азитромицин с карбамазепин, метилпреднизолон, теофилин, диданозин и рифабутин не оказва влияние върху плазмените им концентрации.

При едновременното прилагане на рифабутин и азитромицин се наблюдава неутропения (понижаване броя на белите кръвни клетки), която се свързва с прилагането на рифабутин и не е установена причинно-следствена връзка с употребата на азитромицин.

Необходимо е внимателно да се преценi терапевтичната полза от съвместното прилагане на азитромицин и циклоспорин. В случай, че е оправдано и наложително, следва да се контролират стойностите на циклоспорин в плазмата и при необходимост да се коригира дозировката му.

Установена е повищена тенденция към поява на кръвоизливи в резултат на съвместно приемане на азитромицин и варфарин или перорални кумаринови антикоагуланти (противосъсирващи). Препоръчва се по-често проследяване на протромбиновото време.

Възможно е повишаване на концентрацията на дигоксин, при комбинирането му с азитромицин, поради което се препоръчва контрол на стойностите му в плазмата.

Поради теоретичната възможност от поява на ерготизъм (посиняване на крайниците, накуцване) не се препоръчва едновременното прилагане на ерготамин с азитромицин.

Необходимо е повищено внимание при приемане на азитромицин с терфенадин. Съществува вероятност от взаимодействие, но няма конкретни доказателства. При пациенти с удължен QT интервал, приемали терфенадин с други анти-инфекциозни лекарства, се наблюдават сериозни ритъмни нарушения.

Зидовудин: Еднократни дозировки от 1000 mg, както и приложени многократно дози от 1200 mg или 600 mg азитромицин, не оказват влияние върху фармакокинетичните показатели в плазмата или отделянето на зидовудин чрез урината, както и на неговия глюкурониден метаболит (продукт от обмяната). Приемането на азитромицин повишава концентрациите на клинично активния метаболит фосфорилиран зидовудин в едноядрените клетки на периферното кръвообращение. Клиничното значение на тези данни не е напълно изяснено, но те могат да са от полза за пациентите.

3. КАК ДА ПРИЛАГАТЕ SUMAMED®

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

Начин на приложение:



SUMAMED® таблетки 125 mg трябва да се погълнат цели, еднократно дневно, най-малко един час преди или два часа след храна.

СУМАМЕД® 125 mg се прилага при деца с тегло до 45 kg, които могат да прогълнат таблетки. За тези, които не могат да прогълнат се препоръчва прием на СУМАМЕД® прах за перорална суспензия. При деца с тегло над 45 kg е препоръчителна дозировка за възрастни.

За лечение на инфекции на горните и долните дихателни пътища, на кожата и меките тъкани (с изключение на еритема мигранс) общата доза азитромицин е 30 mg/kg, която се взема в продължение на 3 дни (10mg/kg веднъж на ден).

За еритема мигранс общата доза азитромицин е 60 mg/kg, която се приема, както е посочено: 20 mg/kg през първия ден, последвани от 10 mg/kg от втория до петия ден като еднократен дневен прием.

За лечение на стомашни и дуоденални инфекции, причинени от *Helicobacter pylori* дозата е 20 mg/kg дневно в комбинация с антисекреторни и други лекарства, по преценка на лекуващия лекар.

Бъбречна недостатъчност

При пациенти с леко увредена бъбречна функция (креатининов клирънс >40 ml/min) не е необходима корекция на дозировката, но при тях се подхожда с повишено внимание.

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 SUMAMED®:

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 приемат медицински въглен и симптоматично повлияващи лекарства, както и да бъдат взети мерки за поддържане на жизнените функции при необходимост.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

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

Терминологията по-долу е използвана за описание на честотата, с която са съобщавани нежеланите реакции.

Чести (появяващи се поне при 1 на 100 и по-малко от 1 на 10 лекувани пациенти).

Не чести (появяващи се поне при 1 на 1,000 и по-малко от 1 на 100 лекувани пациенти)

Редки (появяващи се поне при 1 на 10,000 и по-малко от 1 на 1,000 лекувани пациенти)

Азитромицин се понася добре с ниска честота на нежелани ефекти.

Нарушения в кръвоносната и лимфна системи:

Редки: тромбоцитопения (намаляване броя на тромбоцитите); лека и преходна неутропения (намаляване броя на белите кръвни клетки), но не е потвърдена причинно-следствена връзка с азитромицин

Психични нарушения:

Редки: агресивност, беспокойство, тревожност и нервност

Нарушения на нервната система:



- Нечести: замаяност/световъртеж, съниливост, главоболие, гърчове (установени след употреба и на други макролиди), промяна на вкуса.
- Редки: парестезии (усещане за схващане или изтръпване) и астения (безсилие, слабост), безсъние и свръхактивност

Нарушения на ухото и вътрешното ухо

- Редки: слухови нарушения, глухота, звънене в ушите, при прилагане на азитромицин във високи дози и за продължителен период от време. По-голяма част от тези нарушения имат преходен характер.

Сърдечни нарушения

- Редки: сърцебиене, аритмия, свързана с камерна тахикардия (сърцебиене), наблюдавани и след употреба на други макролиди

Стомашно-чревни нарушения:

- Чести: гадене, повръщане, диария, стомашен дискомфорт (болка/спазми)
- Нечести: кашави изпражнения, газове, нарушен храносмилане, анорексия
- Редки: запек, обезцветяване на езика, псевдомембранизен колит (тежка диария и силни коремни спазми)

Хепато-билиарни нарушения:

- Редки: хепатит и холестатичен иктер, включително нарушения в стойностите на чернодробните ензими. В редки случаи се съобщава и за чернодробна некроза и чернодробна недостатъчност с фатален изход.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан:

- Нечести: алергични реакции, включително пруригус (сърбеж) и обрив
- Редки: алергични реакции, включително ангионевротичен оток (оток в областта на лицето, крайниците, устните, езика и/или гърлото), уртикария (копривна треска), фоточувствителност (кожна реакция при излагане на светлина), сериозни кожни нарушения като мултиформен еритем, синдром на Stevens-Johnson и токсична епидермална некролиза.

Нарушения на мускулно-скелетната система, съединителната тъкан и костни нарушения:

- Нечести: Артракгия (ставна болка)

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища:

- Редки: интерстициален нефрит (възпаление на бъбреците) и остра бъбречна недостатъчност

Нарушения на възпроизводителната система и гърдата

- Нечести: вагинити (възпаление на влагалището)

Нарушения от общ характер:

- Редки: анафилактични реакции, включително оток (в редки случаи с фатален изход); кандиндози (гъбични инфекции)

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА SUMAMED®

Да се съхранява под 25°C!

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!



По лекарско предписание.

Не използвайте SUMAMED® след датата на изтичане срока на годност, отбелязана върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа SUMAMED®:

Лекарствено вещество: 125 mg азитромицин като дихидрат (azithromycin as dihydrate)
Помощни вещества: Калциев хидроген фосфат, безводен, хипромелоза, царевично нишесте, прегелатинизирано нишесте, микрокристална целулоза, натриев лаурил сулфат, магнезиев стеарат, оцветител Е132, титанов диоксид (Е171, полисорбат 80, талк

Как изглежда SUMAMED® и какво съдържа опаковката:

6 таблетки в блистер (PVC/PVDC//Al фолио). Един блистер в картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба:

Pliva Ljubljana d.o.o.

Pot k sejmišču 35

1231 Ljubljana - Črnuče

Slovenia

Производител:

Pliva Ljubljana d.o.o.

Pot k sejmišču 35

1231 Ljubljana - Črnuče

Slovenia

PLIVA HRVATSKA d.o.o.

Ulica grada Vukovara 49

Zagreb, Croatia

Дата на последна редакция на листовката

Април , 2006 г.

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

ЕКОФАРМ ЕООД

бул."Черни връх" 14, бл.3

1421 София

