

**ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА  
ERYTHRAN®  
ЕРИТРАН**

**СЪСТАВ:**

Активно вещество: Erythromycin basa 287 mg, екв. на Erythromycin 250 mg

Помощни вещества: микрокристална целулоза, колоидален безводен силиций, пшенично нишесте, магнезиев стеарат;

Състав на филмовото покритие: еудражит, пречистен талк, магнезиев стеарат, титаниев диоксид, полиетилен гликол, рибено масло полиоксил хидрогенирано, оцветители, ацетон, пречистена вода.

**ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА:**

Стомашно-устойчиви таблетки от 250 mg, по 10 в блистер, два блистера в опаковка.

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА:**

"Балканфарма-Разград"-АД

бул."Априлско въстание" 68

Разград-7200

**ДЕЙСТВИЕ:**

Еритромицин база принадлежи към групата на макролидните антибиотици. При лечение с Еритран се унищожават микроорганизмите, причиняващи различни видове инфекции.

**ПОКАЗАНИЯ:**

Еритран е подходящ за лечение на инфекции, причинени от чувствителни към него микроорганизми:

- ◆ **инфекции на дихателните пътища и плеврата** (обвивката на белия дроб)
  - остръ и хроничен обострен бронхит (възпаление на дихателните пътища), пневмонии и други инфекции на дихателните пътища, с по-рядко срещани причинители;
- ◆ **инфекции на уши, нос и гърло** - ангини, остръ синуит (възпаление на околоносните кухини), отити (възпаление на ухoto), инфекции в областта на гърлото (фарингити, епиглотити, дифтерия);
- ◆ **инфекции на пикочо-половите пътища** със специфични причинители (*Chlamidia* или *Ureaplasma urealyticum*) – възпаление на простатата и на пикочо-половите пътища и структури, като алтернативно лечение при гонорея;

- ◆ инфекции на кожата и меките тъкани – импетиго и импетигинизирани дерматози, червен вятър (еризипел), акне;
- ◆ анаеробни инфекции – синя пъпка (антракс), тетанус, еритразма.

**Еритран** се прилага като алтернатива на бета-лактамните антибиотици при профилактика на ревматични пристъпи.

**Еритран** е подходящ за профилактика на пертусис (коклюш) при контактни лица.

**Еритран** е алтернативно лечение при първичен сифилис, в случай на свръхчувствителност спрямо пеницилин.

### **ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

#### **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:**

Продуктът не се прилага при свръхчувствителност към **Еритран** или други антибиотици от тази група (макролиди);

#### **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА**

Продуктът се приема под лекарски контрол!

При лечение със съдосвиващи продукти от групата ерготамин и дихидроерготамин може да се наблюдава повишен риск от некроза на крайниците поради намаляване на чернодробното елиминиране на алкалоидите, производни на моравото рогче.

Комбинирано лечение с цизаприд може да доведе до повишаване риска от ритъмни нарушения с камерен произход, особено torsades de pointes, поради намаляване на чернодробното елиминиране на цизаприд от **Еритран**.

Възможна е появата на алергични симптоми – кожни обриви, сърбеж, зачервяване на кожата и др. При поява на алергични реакции или други нежелани лекарствени реакции, приемането на **Еритран** се прекратява и ако е необходимо се провежда съответстващо лечение.

#### **ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ:**

Предупредете Вашия лекар, ако приемате други лекарства!

При съвместно приемане на **Еритран** с теофилин (лекарство за разширяване на въздухоносните пътища), може да се наблюдава повишаване на плазменото ниво на теофилина, поради потискащото действие на **Еритран** върху обмяната му. Плазмените концентрации на други лекарства (карбамазепин, фенитоин, хексобарбитал и циклоспорин), също могат да бъдат повишени при съвместното въвеждане с **Еритран**. В резултат на това взаимодействие могат да се наблюдават токсични ефекти, предизвикани от карбамазепин.

Съвместното приложение на Еритран с варфарин (лекарство, потискащо процеса на кръвосъсирване) може да доведе до засилване ефектите на варфарина и появя на кръвоизливи.

Еритран оказва влияние върху микроорганизмите, нормално обитаващи червата, поради това съвместното му приложение с дигоксин може да промени обмяната на дигоксина.

Лечение с астемизол, терфенадин или други антихистаминови (антиалергични) продукти може да доведе до повишаване на риска от ритъмни нарушения с камерен произход, особено *torsades de pointes*, поради намаляване на чернодробното елиминиране на антихистаминовите (антиалергичните) продукти от Еритран.

При комбиниране на Еритран със сульфонамиди (лекарства с антибактериално действие) е отбелаязан синергичен ефект спрямо *Haemophilus influenzae*.

Доказано е противодействие при комбинирането на Еритран с клиндамицин.

#### **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРИ СПЕЦИФИЧНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ:**

Информирайте лекуващия лекар при бременност или кърмене!

Еритран преминава през плацентата и в майчиното мляко.

Не е доказана категорично безопасността на Еритран за плода. При бременни съществува по-голям риск от развитие на чернодробни увреждания след прилагането на Еритран. При клинични показания и при липса на алтернатива, той може да бъде предписан на бременни и кърмачки от лекуващия лекар.

#### **ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ:**

Приложението на Еритран не влияе върху способността за шофирание или работа с машини.

#### **ДАННИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА:**

Лекарственият продукт съдържа пшенично нишесте, което може да представлява опасност за хора с глутенова ентеропатия.

Оцветителят E124 може да причини алергичен тип реакции, включително астма. Рискът от алергии е по-голям при алергични към аспирин пациенти.

#### **ИНФОРМАЦИЯ, ОТНОСНО ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

#### **ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА УПОТРЕБА:**

Прилага се по лекарско предписание!

**Еритран** при възрастни се прилага 1 час преди хранене в доза 1-2 г/24 ч, разпределени в 3-4 приема. Дозата може да се увеличи до 4 г. в зависимост, от тежестта на инфекцията.

При деца **Еритран** се дозира 30 до 50 мг/кг т.т. дневно, разпределени в 4 приема. Продължителността на лечението обичайно е между 5 и 10 дни.

#### **НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ:**

В случаи на предозиране, неусвоеното количество се отделя чрез промивки на стомаха, прилага се активен въглен и симптоматично лечение.

#### **НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ ПРИ ПРОПУСКАНЕ НА ДОЗА:**

При пропускане на доза, незабавно да се приеме следващата с оглед подържане на постоянна концентрация в кръвта. Ако следващият прием е близо, може да се изчака, за да не се нарушава установената ритмичност.

#### **НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ:**

Уведомете лекуващия лекар при поява на нови оплаквания, независимо дали са описани в листовката!

**Еритран** се приема за един от най-малко токсичните сред по-широко употребяваните антибиотици.

Най-често срещаните нежелани лекарствени реакции са от страна на храносмилателната система - гадене, повръщане, диария, рядко колит.

Може да се наблюдава засягане на черния дроб, което се изразява в жълчен застой – болка в горната част на корема (понякога сериозна), гадене, повръщане, патологични показатели на чернодробната функция, повишен серумен билирубин, жълтеница, съпроведена с обрив и треска. Признанията на чернодробно увреждане се срещат у пациенти, приемали продукта повече от 10 дни или при повторен курс на лечение. Обикновено са обратими и отшумяват след прекратяване на лечението.

Описани са редки случаи на хепатит и увеличение на чернодробните ензими. Клиничните признания на хепатит са белег за незабавно преустановяване на лечението.

Възможни са алергични реакции, кожни обриви, сърбежи, копривна треска, увеличен брой на еозинофилите в кръвта, рядко анафилаксия (тежка животозастрашаваща алергична реакция).

Употребата на антибиотика във високи дози може да предизвика обратимо увреждане на слуха, понякога шум в ушите.

#### **СЪХРАНЕНИЕ:**

При температура под 25°C.

Да не се употребява след изтичане на срока на годност, указан на опаковката.

**Да не се употребява след изтичане на срока на годност, указан на опаковката.**

**Да се съхранява на място, недостъпно за деца!**

**СРОК НА ГОДНОСТ:**

**3 (три) години от датата на производство.**

**ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА:**

**Юли. 2001 г.**