

Азитромицин Реневал, 250 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой Азитромицин Реневал, 500 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: азитромицин

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.
- Препарат назначен именем Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Азитромицин Реневал, и для чего его применяют.

2. Чем следует знать перед приемом препарата Азитромицин Реневал.

3. Прием препарата Азитромицин Реневал.

4. Возможные нежелательные реакции.

5. Хранение препарата Азитромицин Реневал.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Азитромицин Реневал, и для чего его применяют

Препаратор Азитромицин Реневал содержит действующее вещество азитромицина. Азитромицин является антибиотиком – лекарственным средством, которое подавляет рост и размножение микроорганизмов:

- инфекции верхних дыхательных путей и ЛОР-органов: воспаление глотки/миндалин (фарингит/тонзиллит), воспаление слизистой оболочки околососовых пазух и полости носа (синусит), воспаление среднего уха (средний отит);
- инфекции нижних дыхательных путей: острый бронхит; обострение хронического бронхита, пневмония, в том числе вызванные атипичными возбудителями;
- инфекции кожи и мягких тканей: акне, вульгарис средней степени тяжести, заболевание, которое проявляется покраснением участка кожи, обычно на голени или на лице, и сопровождается общей интоксикацией с повышением температуры (роты), гнойниковое заболевание кожи (импетиго), заболевания кожи, вызванные инфекцией (вторично инфицированные дерматозы);
- заболевание, возникающее после укуса клеща (начальная стадия болезни Лайма (боррелиоз) – мигрирующая эритема (*erythema migrans*));
- инфекции мочеполовых путей, вызванные *Chlamydia trachomatis*: воспаление в области уретры (уретрит), воспаление шейки матки (цервицит).

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Азитромицин Реневал

Противопоказания

Не принимайте препарат Азитромицин Реневал:

- если у Вас аллергия на азитромицин, эритромицин, другие макролиды или кетолиды, или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас тяжелая почечная недостаточность;
- если Вы принимаете эрготамин или дигидроэрготамин.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Азитромицин Реневал проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Это особенно важно, если:

- у Вас нарушение функции почек (терминальная почечная недостаточность со скоростью клубочковой фильтрации менее 10 мл/мин);
- Вы принимаете дигоксин (препарат, применяемый при аритмии), варфарин (препарат, применяемый для разжижения крови), циклоспорин (препарат, применяемый для подавления иммунитета), гидроксихлорогин или хлорогин (препараты, применяемые для лечения малярии), производные эрготамина и дигидроэрготамина (препараты, используемые для лечения мигрени);
- у Вас нарушение функции печени легкой и средней степени тяжести;
- у Вас хроническое аутоиммунное, неврально-мышечное заболевание, провоцирующееся слабостью мышц и мышечной утомляемостью (миастения), поскольку применение азитромицина может вызвать развитие миастенического синдрома или обострение миастении.

Как и при применении других антибактериальных препаратов, прием азитромицина может привести к появлению нечувствительных (резистентных) бактерий и грибковых инфекций. В подобных случаях Вам может понадобиться прием других противомикробных средств; Не принимайте препарат Азитромицин Реневал более длительными курсами, чем указано в листке-вкладыше или рекомендовано Ваш лечащий врач.

При лечении азитромицином и другими антибиотиками из группы макролидов, может возникнуть изменение на электрокардиограмме (ЭКГ), в том числе так называемое «удлинение интервала QT», при котором повышается риск развития нарушений ритма сердца (аритмий). Риск развития аритмий (в том числе особенно опасного типа аритмий – аритмии типа «пиртуза») у пациентов (особенно у пожилых) повышается, если:

- у Вас есть или ранее были случаи изменений на ЭКГ (удлинение QT);
- Вы принимаете лекарственные средства, способные вызывать аналогичные изменения на ЭКГ, например, антиаритмические средства (хинидин, прокаинамид, дофетилид, амиодарон и сotalол), цизаприд (препарат, улучшающий работу мышц желудка), терфенадин (препарат, применяемый при аллергии), антихиспастические препараты (пимозид), антидепрессанты (циталопрам), антибиотики из группы фторхинолонов (моксициллин и левофлоксацин);
- у Вас снижен уровень калия в крови (гипокалиемия);
- у Вас снижен уровень магния в крови (гипомагниемия);
- у Вас замедление частоты сердечных сокращений (брadiкардия);
- у Вас нарушение сердечного ритма (аритмия);
- у Вас тяжелая сердечная недостаточность.

Азитромицин следует принимать, по крайней мере, за 1 час до или через 2 часа после приема антидиуретических препаратов.

Немедленно прекратите прием препарата Азитромицин Реневал и обратитесь к врачу, если заметите какие-либо из следующих симптомов:

- серьезные аллергические реакции, которые могут сопровождаться следующими симптомами: отек лица, губ, рта, языка или горла (ангеноутротический отек), затрудненное дыхание, головокружение, тошнота или слабость, падение артериального давления, угнетение сознания (анафилаксия);
- высыпание множественных мелких гнойничков, сопровождаемое повышенной температурой тела (острый генерализованный экзантематозный пустулез); серьезная, опасная для жизни кожная сыпь, обычно в виде пузырей или язв на слизистой оболочке ротовой полости, носа, глаз, половых органах, которая может широко распространяться по всей поверхности кожи; приводя к ее отслаиванию (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз); широко распространенная кожная сыпь, лихорадка, воспаление внутренних органов; увеличение лимфатических узлов и аномально высокий уровень лейкоцитов (эозинофилов) в крови (лекарственный тип зонофилии и системными проявлениями DRESS-синдром);
- признаки повреждения печени, к которым относятся быстро нарастающая слабость (астения), поклажение кожи (желтуха), потемнение мочи, склонность к кровотечениям, токсическое поражение центральной нервной системы, проявляющееся изменениями личности, снижением интеллекта, депрессии (почечная энцефалопатия);
- диарея может возникнуть во время применения антибиотиков, в том числе азитромицина, или даже через несколько недель после прекращения лечения. В случае тяжелой или длительной диареи, или если Вы заметили, что в Вашем стуле есть кровь или слизь, прекратите прием препарата Азитромицин Реневал и немедленно сообщите об этом врачу, поскольку данное состояние (псевдомембранный колит) может быть опасно для жизни. Не принимайте препараты, которые останавливают или замедляют опорожнение кишечника.

Дети

Не давайте препарат детям в возрасте до 12 лет с массой тела менее 45 кг, потому что им невозможно подобрать дозу азитромицина в таблетках по 250 мг и 500 мг.

Другие препараты и препарат Азитромицин Реневал

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете:

- препараты для снижения повышенной кислотности желудочного сока (например, карбонаты кальция или магния, алюминия фосфат), поскольку они снижают концентрацию азитромицина в крови;
- дигоксин (препарат, применяемый при аритмии), поскольку это может привести к увеличению концентрации дигоксина в крови;
- колхицин (препарат для лечения подагры);
- зидовудин (препарат, применяемый для лечения вируса иммунодефицита (ВИЧ));
- алкалоиды спорыны (например, эрготамин, дигидроэрготамин, применяемые для лечения мигрени);
- аторвастатин (препарат, снижающий уровень холестерина в крови);
- антикоагулянты непрямого действия (производные кумарина) (например, варфарин, аценокумарол,

фениндин);

- циклоспорин (препарат, подавляющий иммунитет), поскольку одновременное применение может привести к повышению концентрации циклоспорина в крови;
- рифабутин (антибактериальные препараты);
- терфенадин (препарат, применяемый для лечения аллергии);
- гидроксихлорогин и хлорогин (препараты, применяемые для лечения малярии).

Прием препарата Азитромицин Реневал, если Вы принимаете гидроксихлорогин или хлорогин у пациентов с ревматоидным артритом связано с повышенным риском сердечно-сосудистых событий и сердечно-сосудистой смертности.

Прием препарата Азитромицин Реневал совместно с вышеупомянутыми препаратами может влиять на терапевтический эффект, а также может увеличить вероятность возникновения побочных эффектов.

При одновременном применении данных препаратов и азитромицина не было выявлено значимых взаимодействий, тем не менее, сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы принимаете:

- цетиризин (препарат, применяемый для лечения аллергии);
- диданозин (дизоксицинозин), эфавирен, индинавир, нелфинавир (препараты, применяемые для лечения ВИЧ);
- карбамазепин, триазолам, мидазолам (препараты, применяемые для лечения неврологических и психических расстройств);
- циметидин (препарат для лечения повышенной кислотности желудочного сока);
- флюконазол (противогрибковый препарат);
- метилпреднизолон (гормональное противовоспалительное средство);
- сиденацил (препарат для лечения эректильной дисфункции);
- теофилин (препарат для лечения заболеваний легких, например, бронхиальной астмы или хронической обструктивной болезни легких (ХОБЛ));
- триметопирим, сульфаметоксазол (антибактериальные препараты).

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беремены или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Применение препарата Азитромицин Реневал во время беременности и грудного вскармливания возможно только в случае, если польза для матери превышает риск для плода или ребенка.

При необходимости приема азитромицина в период грудного вскармливания прекратите грудное вскармливание.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препаратор Азитромицин Реневал может снизить Ваше внимание. Могут возникнуть некоторые нежелательные реакции со стороны нервной системы (головокружение, сонливость, галлюцинации), а также нарушения зрения. Поэтому убедитесь, что Вы знаете, что Вы реагируете на препарат, прежде чем садиться за руль или использовать механизмы. Если сомневаетесь, проконсультируйтесь с врачом.

3. Прием препарата Азитромицин Реневал

Всегда принимайте данный лекарственный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза:

Взрослые

При инфекциях верхних и нижних дыхательных путей, ЛОР-органов, кожи и мягких тканей:

- по 1 таблетке препарата Азитромицин Реневал 500 мг 1 раз в сутки в течение 3-х дней (курсовая доза 1,5 г);
- или по 2 таблетки препарата Азитромицин Реневал 250 мг 1 раз в сутки в течение 3-х дней (курсовая доза 0,5 г).

При ожоге вульгарис средней степени тяжести:

- по 1 таблетке препарата Азитромицин Реневал 500 мг 1 раз в сутки в течение 3-х дней, затем по 1 таблетке препарата Азитромицин Реневал 500 мг 1 раз в неделю в течение 9 недель (курсовая доза 6,0 г);
- или по 2 таблетки препарата Азитромицин Реневал 250 мг 1 раз в сутки в течение 3-х дней, затем по 2 таблетки препарата Азитромицин Реневал 250 мг 1 раз в неделю в течение 9 недель (курсовая доза 3,0 г).

Первую ежедневную таблетку препарата Азитромицин Реневал 250 мг следует принять через 7 дней после приема первой ежедневной таблетки препарата Азитромицин Реневал 500 мг или 2 таблеток препарата Азитромицин Реневал 250 мг (8 дней от начала лечения), последующие 8 ежедневных таблеток препарата Азитромицин Реневал 500 мг или 2 таблетки препарата Азитромицин Реневал 250 мг – с интервалом в 7 дней.

При болезни Лайма (начальная стадия боррелиоза) – мигрирующей эритеме (*erythema migrans*):

- 1 раз в сутки в течение 5 дней: 1-й день – 1,0 г (по 2 таблетки препарата Азитромицин Реневал 500 мг), затем со 2-го по 5-й день – по 1 таблетке препарата Азитромицин Реневал 500 мг (курсовая доза 3,0 г);
- 1 раз в сутки в течение 5 дней: 1-й день – 1,0 г (по 2 таблетки препарата Азитромицин Реневал 250 мг), затем со 2-го по 5-й день – по 2 таблетки препарата Азитромицин Реневал 250 мг (курсовая доза 3,0 г).

При инфекциях мочеполовых путей, вызванных *Chlamydia trachomatis* (уретрит, цервицит):

- несложенный уретрит/цервицит – 1 г (по 4 таблетки препарата Азитромицин Реневал 500 мг) однократно;
- несложенный уретрит/цервицит – 1 г (по 4 таблетки препарата Азитромицин Реневал 250 мг) однократно.

Приемение у детей и подростков

Дети от 12 лет с массой тела свыше 45 кг

У детей от 12 лет с массой тела свыше 45 кг режим дозирования совпадает с режимом дозирования у взрослых пациентов. Таблетки препарата Азитромицин Реневал по 250 мг и 500 мг подходят для детей от 12 лет с массой тела более 45 кг, которые в состоянии проглотить таблетку.

Для удобства применения у детей рекомендуется прием азитромицина в соответствующей лекарственной форме.

Для детей с массой тела более 45 кг рекомендуется доза для взрослых.

Дети от 3 до 12 лет с массой тела менее 45 кг

Таблетки препарата Азитромицин Реневал 250 мг и 500 мг не следует применять у детей в возрасте от 3 до 12 лет с массой тела менее 45 кг в связи с невозможностью обеспечить режим дозирования.

Путь и (или) способ введения

Принимайте препарат Азитромицин Реневал внутрь, не разжевывая, по крайней мере, за 1 час или через 2 часа после еды, 1 раз в сутки.

Принимайте препарат Азитромицин Реневал, по крайней мере, за 1 час до или через 2 часа после приема антиандrogenных препаратов (например, карбонаты кальция или магния, алюминия фосфат).

Продолжительность терапии

Продолжительность терапии будет определяться врачом.

Если Вы принимали препарат Азитромицин Реневал больше, чем следовало

Если Вы приняли большую дозу, чем было назначено, у Вас могут возникнуть неизвестные симптомы передозировки: временная потеря слуха, тошнота, рвота, понос (диарея). При возникновении симптомов передозировки обратитесь к врачу или в местную поликлинику, или в больницу.

Если Вы забыли принять препарат Азитромицин Реневал

Если Вы пропустили прием одной дозы препарата, пропущенную дозу следует принять как можно раньше, а последующие – с перерывами в 24 часа.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную таблетку.

Если Вы прекратили прием препарата Азитромицин Реневал

Важно окончить курс лечения, даже если через несколько дней Вы почувствуете себя лучше. Если Вы прекратите принимать препарат слишком рано, инфекционное заболевание может быть не полностью вылечено, и его симптомы могут возвращаться или ухудшаться. Кроме того, возможно снижение чувствительности (резистентности) микрорганизмов к антибиотикам.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам Азитромицин Реневал может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Если у Вас возникли следующие нежелательные реакции, сразу прекратите прием препарата и немедленно обратитесь за медицинской помощью:

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

- аллергическая реакция, приводящая к отеку лица, губ или языка, которая может быть причиной затруднений при глотании и нарушений дыхания (ангеноутротический отек);
- потеря аппетита, жалобы (покраснение кожи), потемнение мочи, зуд или болезненность в области живота (признаки гепатита – воспаление печени);

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000)

- высыпание множественных мелких гнойничков, сопровождаемое повышенной температурой тела (острый генерализованный экзантематозный пустулез (ОГЭП)).

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно)

- тяжелая или длительная диарея, наличие в стуле крови или слизи (признаки псевдомембранных колитов);

• тяжелая внезапная аллергическая реакция с такими симптомами, как затрудненное дыхание, головокружение, тошнота или слабость, падение артериального давления, угнетение сознания (анафилактическая реакция);
• ощущение нерегулярности сердечного ритма и другие необычные ощущения в области сердца (могут быть признаками аритмии типа «призыв», желудочковой тахикардии);
• тошнота, рвота, сонливость, одыша, увеличение температуры тела, покалывание кожи, боль в правом подреберье, дрожь (некроз печени, фумлиантный гепатит);
• серьезная, опасная для жизни кожная сыпь, обычно в виде пузырей или язв на слизистой оболочке ротовой полости, носа, глаз, половых органах, которая может широко распространяться по всей поверхности кожи, приводя к ее отслеживанию (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз);
• кожная сыпь, проявляющаяся пятнами синюшно-красного цвета, папулами, везикулами и эрозиями (мультиформная эритема);
• широко распространенная кожная сыпь, лихорадка, воспаление внутренних органов, увеличение лимфатических узлов и аномально высокий уровень лейкоцитов (эозинофилов) в крови (лекарственная сыпь с эозинофилией и системными проявлениями (DRESS-синдром)).

Другие побочные эффекты, которые наблюдались при лечении препаратом Азитромицина Реневал, перечислены ниже по вероятности их развития:

Очень часто (могут возникать у более чем 1 человека из 10)

• понос (диарея).

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10)

• головная боль;

• тошнота;

• рвота;

• боль в животе;

• снижение содержания в крови клеток, называемых лимфоцитами;

• повышение содержания в крови клеток, называемых эозинофилами;

• повышение содержания в крови клеток, называемых базофилами;

• повышение содержания в крови клеток, называемых моноцитами;

• повышение содержания в крови клеток, называемых нейтрофилами;

• снижение концентрации бикарбонатов в крови.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

• грибковое заболевание, также называемое молочницей (кандидоз, в том числе слизистой оболочки полости рта);

• вагинальная инфекция;

• инфекционно-вспомогательное заболевание легких (пневмония);

• грибковая инфекция;

• бактериальная инфекция;

• воспаление задней стенки горла (фарингит);

• воспаление желудка и кишечника (гастроэнтерит);

• респираторные заболевания;

• насморк (ринит);

• снижение содержания лейкоцитов в крови (лейкопения);

• снижение содержания нейтрофилов в крови (нейтропения);

• повышение содержания эозинофилов в крови (эозинофилия);

• реакции повышенной чувствительности;

• потеря аппетита (анорексия);

• головокружение;

• нарушение вкусовых ощущений;

• ощущение покалывания, жжения, «ползания мурашек» (парестезии);

• сонливость;

• бессонница;

• нервозность;

• нарушение зрения;

• расстройство слуха;

• головокружение с ощущением вращения (вертиго);

• ощущение сердцебиения;

• «приливы» крови к лицу;

• одышка;

• носовое кровотечение;

• избыточное газообразование в кишечнике (метеоризм);

• расстройство пищеварения (диспепсия);

• запор;

• воспаление желудка (гастрит);

• затрудненное глотание (дисфагия);

• вздутие живота;

• сухость слизистой оболочки полости рта;

• отрыжка;

• язвы слизистой оболочки полости рта;

• повышение секреции слюнных желез;

• кожная сыпь;

• зуд;

• крапивница;

• воспаление кожи (дерматит);

• сухость кожи;

• потливость;

• воспаление суставов (остеоартрит);

• боль в мышцах (миалгия);

• боль в спине;

• боль в шее;

• нарушение мочеиспускания (дизурия);

• боль в области почек;

• межменструальное кровотечение (метроррагии);

• нарушение функции яичек;

• отек;

• непроходящее чувство усталости (астения);

• недомогание;

• ощущение усталости;

• отек лица;

• боль в груди;

• лихорадка;

• периферические отеки

• повышение активности ферментов: аспартатаминотрансферазы (АСТ), аланинаминотрансферазы (АЛТ);

• повышение концентрации билирубина в крови;

• повышение концентрации креатинина в крови;

• изменение содержания калия в крови;

• повышение активности фермента щелочной фосфатазы в крови;

• повышение содержания хлоридов в крови;

• повышение концентрации сахара (глюкозы) в крови;

• повышение содержания в крови клеток, называемых тромбоцитами;

• снижение соотношения объема красных кровяных телец (эритроцитов) ко всему объему крови (снижение гематокрита);

• повышение концентрации бикарбонатов в крови;

• изменение содержания натрия в крови.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000)

• двигательное беспокойство, нередко протекающее с сильным эмоциональным возбуждением, сопровождающееся чувством тревоги и страха (агитацией);

• нарушение функции печени;

• покалывание кожи и глаз, повышенное здерживание оттока желчи (холестатическая желтуха);

• повышение чувствительности кожи к солнечному свету (реакция фотосенсибилизации).

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000)

• снижение содержания тромбоцитов в крови (тромбоцитопения);

• разрушение эритроцитов (гемолитическая анемия);

• изменение цвета языка;

• воспаление поджелудочной железы (панкреатит);

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно)

• снижение осознания или частичная потеря чувствительности (гипестезия);

• тревога;

• агрессия;

• обморок;

• судороги;

• повышенная активность и возбудимость, которая выражается в поведении, поступках, отсутствии сосредоточенности и концентрации внимания (психомоторная гиперактивность);

• потеря обоняния, извращение обоняния;

• потеря вкусовых ощущений;

• слабость мышц и патологическая мышечная утомляемость (миастения);

• бред;

• галлюцинации;

• нарушение слуха, в том числе глухота и/или шум в ушах;

• увеличение интервала QT на электрокардиограмме;

• понижение артериального давления;

• печеночная недостаточность (в редких случаях с летальным исходом, в основном на фоне нарушения функции печени тяжелой степени);

• боль в суставах (артралгия);

• воспалительное заболевание почек (интерстициальный нефрит);

• острые почечные недостаточности.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникнут какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или медицинской сестрой. К нам также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения.

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Казахстан

РПП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан.

Адрес: 000765, г. Астана, ул. А. Иманова, 13.

Телефон: +7 (7122) 235-135

Электронная почта: farm@dari.kz

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <http://www.ndda.kz>

Республика Армения

АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриелян». Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5.

Телефон: (+374 10) 23-16-82, 23-08-96, (+374 60) 83-00-73

Телефон горячей линии отдела мониторинга безопасности лекарственных средств:

(+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <http://www.rcceth.am>

Республика Беларусь

РУП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении».

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а.

Телефон: +375 (17) 231-85-14

Телефон отдела фармаконадзора: + 375 (17) 242-00-29

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.rcceth.by>

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве Здравоохранения Кыргызской Республики.

Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я линия, 25.

Телефон: + 996 (312) 21-92-78

Электронная почта: dslmi@pharm.kg

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <http://www.pharm.kg>

5. Хранение препарата Азитромицина Реневал

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на контурной ячейковой упаковке после слов «годен до», картонной пачке после «годен до» или «EXP». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить в контурной ячейковой упаковке в пачке при температуре ниже 25 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (унитожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Азитромицина Реневал содержит

Действующим веществом является азитромицин.

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 250 миллиграмм или 500 миллиграмм азитромицина (в виде дигидратата).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: крахмал пролецинатизированный, кальций гидрофосфат безводный (E341), целиполоза микрокристаллическая 101, кроскармеллополоза натрия (E468), крахмал кукурузный, кремния диоксид коллоидный (аэросил), маттия стеарат, гипромеллоза (E464), натрия лаурилсульфат; состав оболочки: [гипромеллоза (E464), титана диоксид (E171), тальк, полисорбат 80] или [сухая смесь для пленочного покрытия состоящая из: гипромеллоза (E464), титана диоксид (E171), тальк, полисорбат 80].

Внешний вид препарата Азитромицина Реневал и содержимое его упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Азитромицина Реневал, 250 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета. На поперецном разрезе ядро белого или почти белого цвета.

Азитромицина Реневал, 500 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета. С рисунком на одной стороне. На поперецном разрезе ядро белого или почти белого цвета.

По 3, 6, 9 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

Азитромицина Реневал, 250 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

1 контурную ячейковую упаковку по 6 таблеткам или 2 контурные ячейковые упаковки по 3 таблетки с листком-вкладышем помещают в пачку из картона для потребительской тары.

Азитромицина Реневал, 500 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

1 контурную ячейковую упаковку по 3, 6 таблеткам или 2 контурные ячейковые упаковки по 3 таблетки с листком-вкладышем помещают в пачку из картона для потребительской тары.

Держатель регистрационного удостоверения

Российская Федерация

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

Юридический адрес: 633621, Новосибирская обл., Сузунский район, рп. Сузун, ул. Комиссара

Зяткова, д. 18.

Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

e-mail: pretenzii@pfk-obnovlenie.ru

Производитель

Выпускающий контроль качества

Российская Федерация

Акционерное общество «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

Юридический адрес: 630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80.

Тел./факс: 8 (800) 200-09-95

e-mail: pretenzii@pfk-obnovlenie.ru

Листок-вкладыш пересмотрен

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза: <https://eec.eaeunion.org/>

