

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 мг, 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) - остър 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, остър синусит (възпаление на околоносните кухини), отити (възпаление на ухото), 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 ергоалкалоидите (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 поява 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 сулфонамиди (лекарства с антибактериално действие) е отбелязан 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 шофиране 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 предозирание, неувоеното 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 жлъчен застой – болка в горната част на корема (понякога сериозна), гадене, повръщане, патологични показатели на чернодробната функция, повишен серумен билирубин, жълтеница, съпроводена с обрив и треска. Признаците 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 признаци 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.