

Příbalová informace: informace pro pacienta
Azithromycin Viatris 500 mg potahované tablety
azithromycin

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Azithromycin Viatris a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Azithromycin Viatris užívat
3. Jak se přípravek Azithromycin Viatris užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Azithromycin Viatris uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Azithromycin Viatris a k čemu se používá

Přípravek Azithromycin Viatris je antibiotikum ze skupiny makrolidů. Používá se k léčbě infekcí vyvolaných mikroorganismy, jako jsou bakterie. Tyto infekce zahrnují:

- hrudní infekce, jako je bronchitida (zánět průdušek) a pneumonie (zápal plic);
- infekce vedlejších nosních dutin, hltanu, tonzilitida (zánět mandlí) nebo uší;
- mírné až středně závažné infekce kůže a měkkých tkání, např. infekce vlasových váčků (folikulitida), bakteriální infekce kůže a jejích hlubších vrstev (celulitida), kožní infekce s lesklými červenými otoky (erysipel);
- infekce způsobené bakterií *Chlamydia trachomatis*. Ty mohou způsobit záněty trubice, kterou prochází moč z močového měchýře (močové trubice), nebo zánět přechodu pochvy v dělohu (zánět děložního čípku).

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Azithromycin Viatris užívat

Neužívejte Azithromycin Viatris

- jestliže jste alergický(á) na azithromycin, jakákoliv jiná makrolidová antibiotika (jako erythromycin nebo klarithromycin) nebo ketolidová antibiotika nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6). Alergická reakce může způsobit kožní vyrážku nebo dušnost.

Upozornění a opatření

Před použitím tohoto léčivého přípravku se poradte se svým lékařem nebo lékárníkem, pokud:

- jste prodělal(a) závažnou alergickou reakci způsobující otok obličeje a krku, případně problémy s dýcháním, vyrážku, horečku, oteklé lymfatické uzliny nebo zvýšení počtu eozinofilů (určitý typ bílých krvinek);
- máte závažné problémy s ledvinami: Váš lékař může změnit dávku;
- trpíte onemocněním jater: Váš lékař možná bude muset sledovat jaterní funkce nebo ukončit

léčbu;

- trpíte myastenii gravis (lokalizovaná svalová slabost);
- máte diagnostikované neurologické onemocnění, což je onemocnění mozku nebo nervového systému;
- trpíte mentálními, emočními nebo behaviorálními problémy;
- užíváte léčivé přípravky známé jako námelové alkaloidy (jako je ergotamin), které se používají k léčbě migrény, užívání azithromycinu se nedoporučuje (viz bod „Další léčivé přípravky a Azithromycin Viatrix“ níže).

Protože azithromycin může zvýšit riziko abnormálního srdečního rytmu, řekněte prosím svému lékaři, pokud trpíte některým z následujících problémů dříve, než začnete tento přípravek užívat (obzvláště pokud jste žena nebo starší pacient):

- jste si vědom(a), že Vám lékaři diagnostikovali prodloužený QT interval (srdeční onemocnění, které se zjistí na elektrokardiogramu nebo vyšetřením EKG): azithromycin se nedoporučuje podávat;
- jste si vědom(a) toho, že máte pomalý nebo nepravidelný srdeční tep, nebo sníženou funkci srdce (selhání srdce): azithromycin se nedoporučuje podávat;
- víte, že máte nízké hladiny draslíku nebo hořčíku v krvi: azithromycin se nedoporučuje podávat;
- užíváte přípravky známé jako antiarytmika (např. chinidin, prokainamid, dofetilid, amiodaron, sotalol: používané k léčbě poruch srdečního rytmu), cisaprid (používaný k léčbě žaludečních potíží) nebo terfenadin (antihistaminikum, které se používá k léčbě alergií) nebo antipsychotika (např. pimozid), antidepresiva (např. citalopram), některá antibiotika (např. moxifloxacin, levofloxacin), které mohou ovlivnit srdeční rytmus: azithromycin se nedoporučuje podávat (viz „Další léčivé přípravky a Azithromycin Viatrix“ níže).

Pokud se u Vás během nebo po ukončení léčby objeví závažné a přetrvávající průjemy, a zvláště pokud si všimnete krve nebo hlenu, okamžitě informujte svého lékaře.

Pokud Vaše příznaky přetrvávají po ukončení léčby azithromycinem, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nových a přetrvávajících příznaků, kontaktujte svého lékaře.

Další léčivé přípravky a Azithromycin Viatrix

Informujte svého lékaře **dříve**, než začnete užívat azithromycin, pokud užíváte některý z léků uvedených níže:

- warfarin nebo jiný podobný lék k **prevenci vzniku krevních sraženin**: současné užívání může zvýšit riziko krvácení;
- ergotamin, dihydroergotamin (užívané k léčbě **migrény**): může dojít ke vzniku ergotismu (tj. svědění končetin, svalové křeče a gangréna rukou a nohou v důsledku špatného krevního oběhu). Současné podávání se proto nedoporučuje;
- cyklosporin (užívaný k potlačení imunitního systému k **prevenci a léčbě odmítnutí transplantovaného orgánu nebo kostní dřevě**): Pokud je současné použití nutné, bude Vás lékař pravidelně kontrolovat krevní hladiny a může upravit dávku;
- digoxin (k léčbě **srdečního selhání**): hladiny digoxinu mohou být zvýšeny. Váš lékař bude pravidelně kontrolovat krevní hladiny;
- kolchicin (používá se k léčbě dny a familiární středozevní horečky);
- antacida (k léčbě **poruch trávení**): Azithromycin má být užit minimálně 1 hodinu před nebo 2 hodiny po antacidech;
- cisaprid (k léčbě **žaludečních potíží**), terfenadin (používaný k léčbě **senné rýmy**): současné užívání s azithromycinem může způsobit srdeční poruchy;
- léky k léčbě nepravidelného srdečního tepu (tzv. **antiarytmika**) nebo ke snížení hladiny cholesterolu (zvané statiny), jako je atorvastatin;
- alfentanil (používá se k narkóze) nebo astemizol (používaný k léčbě **senné rýmy**): současné užívání azithromycinu může zvýšit účinek těchto léčivých přípravků;

- hydroxychlorochin (používá se k léčbě revmatoidní artritidy, lupusu a k prevenci malárie).

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a), nebo které možná budete užívat.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Azithromycin má být během těhotenství podáván pouze v případě, že je to klinicky potřebné a předpokládá se, že prospěšnost léčby převáží nad jakýmkoli malým nárůstem rizik, která mohou existovat.

Tento lék byste neměla užívat během těhotenství, pokud to lékař výslovně nedoporučil.

Tento lék přechází do mateřského mléka. Pokud kojíte, poraďte se se svým lékařem dříve, než začnete přípravek Azithromycin Viatrix užívat.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek Azithromycin Viatrix může vyvolat závratě a křeče. Pokud k tomu dojde, neřídte a neobsluhujte stroje.

Přípravek Azithromycin Viatrix obsahuje laktózu.

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poraďte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Přípravek Azithromycin Viatrix obsahuje sodík

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné tabletě, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se přípravek Azithromycin Viatrix užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Tablety azithromycinu se mají podávat v jedné denní dávce. Tablety se mají zapít nejlépe vodou, a mohou být užívány s jídlem nebo bez jídla.

Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

Doporučená dávka přípravku je:

Dospělí (včetně starších pacientů), děti a dospívajících s tělesnou hmotností nad 45 kg:

Doporučená dávka je 1500 mg rozdělená na období 3 až 5 dnů takto:

- Pokud je doba léčby 3 dny, podává se 500 mg jednou denně.
- Pokud je doba léčby 5 dní, podává se 500 mg v jedné dávce první den a pak 250 mg v jedné dávce 2. až 5. den.

Zánět močové trubice nebo děložního čípku způsobené chlamydiemi: 1000 mg užitých v jednorázové dávce, pouze v jediný den.

Léčba infekce nosních dutin je indikována pro dospělé a dospívající ve věku 16 let a starších.

Děti a dospívající s tělesnou hmotností 45 kg a méně:

Tablety nejsou určeny pro tyto pacienty. Mohou být použity jiné lékové formy azithromycinu (např. suspenze).

Pacienti s onemocněním ledvin nebo jater:

Informujte svého lékaře, pokud trpíte onemocněním ledvin nebo jater, protože může být nutné, aby lékař změnil normální dávku.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Azithromycin Viatris, než jste měl(a)

Pokud jste Vy (nebo někdo jiný) užil najednou velké množství tablet, nebo pokud si myslíte, že dítě spolklou některou z tablet, kontaktujte okamžitě svého lékaře nebo lékárníka. Předávkování může způsobit reverzibilní ztrátu sluchu, těžkou nevolnost, zvracení a průjem.

Vezměte prosím s sebou do nemocnice nebo k lékaři tento leták, jakékoli zbývající tablety a obal přípravku, aby lékaři mohli určit, o jaké tablety se jedná.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Azithromycin Viatris

Pokud si zapomenete vzít tabletu, vezměte si jednu ihned, jakmile si vzpomenete, pokud již není skoro čas užít příští tabletu. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Azithromycin Viatris

Nepřestávejte užívat své léky bez konzultace s lékařem, i když se cítíte lépe. Je velmi důležité, abyste užíval(a) azithromycin tak dlouho, jak určil lékař, jinak se infekce může vrátit.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky, může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Pokud se u Vás vyskytne jakýkoli z následujících příznaků závažné alergické reakce, přerušete užívání přípravku Azithromycin Viatris a ihned informujte svého lékaře nebo vyhledejte ošetření na pohotovosti v nejbližší nemocnici:

Méně časté (postihují až 1 ze 100 pacientů):

- závažná kožní reakce způsobující vznik puchýřků/krvácení ze rtů, očí, nosu, úst a pohlavních orgánů (Stevensův-Johnsonův syndrom)
- zežloutnutí kůže a bělma očí, únava a ztráta chuti k jídlu, což může být způsobeno zánětem jater (hepatitida).

Vzácné (postihují až 1 z 1 000 pacientů):

- zežloutnutí kůže nebo očí (žloutenka)
- kožní výsev, který je charakterizován rychlým výskytem míst s červenou kůží pokrytou malými pustulami (puchýřky naplněnými bílou/žlutou tekutinou).

Velmi vzácné (postihují až 1 z 10 000 pacientů):

- kožní vyrážka doprovázená dalšími příznaky jako je horečka, oteklé lymfatické uzliny nebo zvýšení počtu eozinofilů (určitý typ bílých krvinek).

Není známo (z dostupných údajů nelze určit):

- alergická reakce (otok rtů, obličej nebo krku vedoucí k závažným potížím s dýcháním; kožní vyrážka nebo kopřivka)
- závažné olupování kůže nebo svědivá vyrážka s růžovo-červenými kruhy kolem bledého středu

(toxická epidermální nekrolýza, erythema multiforme)

- poruchy srdečního rytmu zvané prodloužení QT intervalu (zpožděné vedení elektrických signálů, které je viditelné na EKG, elektrickém záznamu srdce). U některých pacientů se může vyvinout potenciálně závažné srdeční onemocnění známé jako torsades de pointes, To může mít za následek velmi rychlý srdeční tep způsobující náhlou ztrátu vědomí
- nepravidelný srdeční tep
- pocit slabosti a dušnosti se zežloutnutím kůže, což může být způsobeno sníženým počtem červených krvinek v důsledku jejich rozpadu (hemolytická anémie)
- déle trávající průjem s příměsí krve a hlenu
- bolest břicha, která se pohybuje k zádom s pocitem na zvracení a zvracením, což může být způsobeno zánětem slinivky břišní (pankreatitida)
- bolest ve střední části zad a problémy s vylučováním moči, zánět ledvin nebo selhání ledvin
- bolest v pravé horní části břicha s pocitem na zvracení a zvracením, oteklé břicho, zežloutnutí kůže a očí, což může být způsobeno jaterním selháním (vzácně ohrožující život)
- záchvaty.

Jedná se o velmi závažné nežádoucí účinky. Můžete potřebovat naléhavou lékařskou pomoc nebo hospitalizaci.

Byly hlášeny následující nežádoucí účinky:

Velmi časté (postihují více než 1 z 10 pacientů):

- průjem
- pocit na zvracení
- bolest břicha
- plynatost.

Časté (postihují až 1 z 10 pacientů):

- bolest hlavy
- závrať, pocit ospalosti (somnia), poruchy chuti, necitlivost nebo pocity mravenčení (parestezie)
- poruchy zraku
- ztráta sluchu
- zvracení
- zažívací potíže
- kožní vyrážka
- svědění
- bolest kloubů (artralgie)
- únava
- změny počtu bílých krvinek v krevních testech
- nízká hladina hydrogenuhličitanu v krvi.

Méně časté (postihují až 1 ze 100 pacientů):

- snížená citlivost na dotyk (hypestezie)
- změny jaterních funkcí
- zvýšená citlivost kůže na sluneční záření
- kvasinková infekce v ústech a pochvě (moučnivka), vaginální infekce, houbová infekce, bakteriální infekce, zánět krku, zánět žaludku a střev, dýchací potíže, rýma nebo ucpaný nos
- alergické reakce různé závažnosti
- ztráta chuti k jídlu
- nervozita
- nespavost (insomnie)
- poruchy sluchu, vertigo
- poruchy sluchu včetně ztráty sluchu
- tinitus (zvonění v uších)

- bušení srdce (palpitace)
- návaly horka
- opakující se časté infekce s horečkou, zimnicí, bolestmi v krku, vředy v ústech, což může být způsobeno poklesem počtu bílých krvinek v krvi
- závažné infekce plic s příznaky jako je horečka, zimnice, dušnost, kašel a hleny (pneumonie)
- celkové otoky
- krvácení z nosu
- zácpa, zánět sliznice žaludku (gastritida), potíže při polykání, pocit plnosti, sucho v ústech, říhání, vředy v ústech, zvýšená produkce slin
- kopřivka, zánět kůže (dermatitida), suchá kůže, zvýšené pocení
- bolest kostí a kloubů, bolest svalů, zad a krku
- bolest při močení, bolest ledvin
- abnormální nebo neočekávané vaginální krvácení
- problémy s varlaty
- všeobecná ztráta síly, celkový pocit nepohody, otok obličeje, bolest na hrudi, horečka, bolest, otoky dolních končetin
- abnormální hodnoty laboratorních testů (např. krevní nebo jaterní testy)
- problémy po léčbě
- dušnost.

Vzácné (postihují až 1 z 1000 pacientů):

- neklid
- podrážděnost.

Není známo (četnost z dostupných údajů nelze určit):

- srážení krve trvá déle a snadnější tvorba podlitin, což může být způsobeno snížením počtu krevních destiček (trombocytopenie)
- agresivita, úzkost, závažná zmatenost (delirium), vidění, cítění nebo slyšení neexistujících věcí (halucinace)
- mdloby, pocit hyperaktivity, ztráta čichu nebo změny čichu, ztráta chuti
- svalová slabost nebo zhoršování svalové bolesti (myasthenia gravis)
- nízký krevní tlak
- změna zbarvení jazyka
- změna zbarvení zubů.

Následující nežádoucí účinky byly hlášeny během profylaktické léčby *Mycobacterium avium* komplex (MAC):

Velmi časté (postihují více než 1 z 10 pacientů):

- průjem
- bolest břicha
- pocit nevolnosti
- plynatost
- nepříjemný pocit v břiše
- řídká stolice.

Časté (postihují až 1 z 10 pacientů):

- ztráta chuti
- závratě
- bolest hlavy
- necitlivost nebo mravenčení (parestezie)
- porucha chuti
- porucha zraku
- hluchota
- kožní vyrážka a/nebo svědění

- bolest kloubů
- únava.

Méně časté (postihují až 1 ze 100 pacientů):

- snížená citlivost na dotyk (hypestezie)
- poruchy sluchu nebo zvonění v uších
- bušení srdce (palpitace)
- zvýšená citlivost kůže na sluneční záření
- všeobecná ztráta síly
- celkový pocit nepohody.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv
Šrobárova 48
100 41 Praha 10
webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Azithromycin Viatris uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání. Nepřemisťujte tablety do jiného obalu. Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Azithromycin Viatris obsahuje

- Léčivou látkou je dihydrát azithromycinu, odpovídající 500 mg azithromycinu.
- Pomocnými látkami jsou: mikrokrytalická celulóza (E460), předbobtnalý kukuřičný škrob, sodná sůl karboxymethylškrobu (Typ A), koloidní bezvodý oxid křemičitý (E551), natrium-lauryl-sulfát, magnesium-stearát (E470b).
Potahová vrstva: hypromelóza, monohydrát laktózy, oxid titaničitý (E 171), makrogol 4000.

Jak přípravek Azithromycin Viatris vypadá a co obsahuje toto balení

Bílé až téměř bílé podlouhlé potahované tablety, s hlubokou půlicí rýhou na jedné straně a půlicí rýhou na druhé straně.

Krabička s PVC/PVDC/Al blistrem (blistry) o obsahu 2, 3, 6, 12, 24, 30, 50 nebo 100 potahovaných tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci

Do 30. 11. 2024

Mylan Ireland Limited
Unit 35/36 Grange Parade
Baldoyle Industrial Estate
Dublin 13
Irsko

Od 1. 12. 2024

Viartis Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart, Dublin 15
Dublin, Irsko

Výrobce

Mylan Hungary Kft., Mylan utca 1., Komárom, 2900, Maďarsko
Generics [UK] Limited, Station Close, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1TL, Velká Británie
MCDERMOTT LABORATORIES LTD. T/A GERARD LABORATORIES, DUBLIN, Irsko
SANDOZ GMBH, KUNDL, Rakousko
SANDOZ S.R.L., 540472 TARGU MURES, Rumunsko

Tento léčivý přípravek je v členských státech Evropského hospodářského prostoru a ve Spojeném království (Severním Irsku) registrován pod těmito názvy:

Česká republika	Azithromycin Viartis
Dánsko	Azithromycin Viartis
Irsko	Azromax 250 mg Film-coated Tablets
Itálie	Azitromicina Mylan
Nizozemsko	Azitromycine Viartis 250 mg & 500 mg filmomhulde tabletten
Portugalsko	Azitromicina Mylan
Slovenská republika	Azitromycin Viartis 500 mg
Švédsko	Azithromycin Viartis 250 mg filmdragerad tablett
Spojené království (Severní Irsko)	Azithromycin 250 mg & 500 mg Film-Coated Tablets

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 25. 7. 2024