



Листок-вкладыш: информация для потребителя
Кларитромицин ФТ (кларитромицин), 250 мг, 500 мг, таблетки, покрытые
пленочной оболочкой

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.
- Лекарственный препарат назначен именно 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. 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 Кларитромицин ФТ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата Кларитромицин ФТ
3. Прием препарата Кларитромицин ФТ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Кларитромицин ФТ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Кларитромицин ФТ, и для чего его применяют
 Препарат Кларитромицин ФТ содержит в качестве действующего вещества кларитромицин, который относится к группе антибиотиков, называемых макролиды. Антибиотики останавливают рост бактерий, вызывающих инфекции.

Препарат Кларитромицин ФТ применяется у взрослых и подростков в возрасте 12 лет и старше с известной повышенной чувствительностью (аллергией) к бета-лактамам антибиотикам или когда бета-лактамы антибиотиков не подходят по другим причинам для лечения таких инфекционных заболеваний, как:

- инфекции верхних отделов дыхательных путей (фарингит, тонзиллит, синусит);
- инфекции нижних отделов дыхательных путей (обострение хронического бронхита, внебольничная пневмония);
- инфекции кожи;
- инфекции, вызванные микобактериями, у пациентов с ВИЧ-инфекцией;
- в сочетании с другими соответствующими препаратами для заживления язв и лечения инфекции, вызванной *Helicobacter pylori*, связанной с язвой двенадцатиперстной кишки (только для взрослых).

2. О чем следует знать перед приемом препарата Кларитромицин ФТ
Не принимайте препарат Кларитромицин ФТ:

- если у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к кларитромицину, другим макролидным антибиотикам (например, эритромицин, азитромицин) и/или к любому вспомогательному компоненту лекарственного препарата, перечисленному в разделе 6;
- если Вы принимаете следующие препараты: астемизол и терфенадин (принимаются при сенной лихорадке или аллергии), цизаприд и домперидон (принимаются для лечения проблем с пищеварением), пимозид (принимается при проблемах с психическим здоровьем), поскольку сочетание этих препаратов с кларитромицином

может иногда вызывать серьезные нарушения сердечного ритма. Проконсультируйтесь с лечащим врачом по поводу альтернативных лекарственных препаратов;

- если Вы принимаете кветиапин (принимается для лечения психических расстройств); тикагрелор или ранолазин (принимаются при сердечном приступе, боли в груди или стенокардии); алкалоиды спорыньи, например, эрготамин или дигидроэрготамин (препараты для лечения острых приступов мигрени); мидазолам для приема внутрь (успокаивающий препарат); ломитапид (используется для снижения уровня холестерина (тип жира) в крови); препараты для снижения уровня холестерина, называемые «статины» (такие как ловастатин или симвастатин); колхицин (препарат для лечения подагры);
- если Вы принимаете другие препараты, которые, как известно, вызывают серьезные нарушения сердечного ритма;
- если у Вас такие нарушения сердечного ритма, как удлинённый интервал QT или желудочковые аритмии, в прошлом;
- если у Вас сниженный уровень калия или магния в крови;
- если у Вас тяжелое нарушение функции печени, сопровождающееся нарушением функции почек;
- если у Вас было нарушение функции печени и/или нарушение оттока желчи (холестатическая желтуха) при приеме кларитромицина в прошлом.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Кларитромицин ФТ проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Проконсультируйтесь с врачом перед тем, как принимать лекарственный препарат Кларитромицин ФТ, в следующих случаях:

- при заболеваниях почек или печени;
- при сердечно-сосудистых заболеваниях;
- при миастении гравис (заболевание, при котором возникает слабость определенных мышц);
- если у Вас есть или Вы предрасположены к грибковым инфекциям (например, молочнице);
- если Вы беременны или кормите грудью;
- если у Вас сахарный диабет.



Немедленно сообщите Вашему врачу при появлении ощущения сердцебиения или при нарушении ритма сердца, а также о возникновении головокружения, обморока или мышечной слабости во время приема препарата Кларитромицин ФТ.

Сообщите Вашему врачу о возникновении диареи (жидкого стула) во время приема препарата Кларитромицин ФТ или после окончания лечения.

При приеме кларитромицина возможно возникновение серьезных кожных реакций. При первых признаках кожной сыпи, повреждения слизистых оболочек или появлении любых других симптомов повышенной чувствительности, незамедлительно прекратите прием препарата и обратитесь к Вашему врачу.

Дети

Препарат Кларитромицин ФТ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, не предназначен для применения у детей в возрасте младше 12 лет; следует использовать другую подходящую лекарственную форму (например, суспензию).

Другие лекарственные препараты и препарат Кларитромицин ФТ

Сообщите своему лечащему врачу, если Вы принимаете в настоящее время, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты, в том числе отпускаемые без рецепта, перед приемом лекарственного препарата Кларитромицин ФТ. Вам не следует принимать таблетки Кларитромицин ФТ, если Вы

принимаете какие-либо лекарственные препараты, перечисленные в разделе 2 выше (см. «Не принимайте лекарственный препарат Кларитромицин ФТ»).

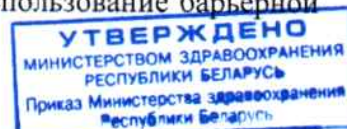
Некоторые лекарственные препараты могут взаимодействовать с препаратом Кларитромицин ФТ. Особенно это касается следующих лекарственных препаратов:

- дигоксин, хинидин, дизопирамид (препараты для лечения заболеваний сердца);
- пероральные антикоагулянты (например, варфарин, дабигатран, апиксабан, ривароксабан);
- карбамазепин, вальпроат, фенобарбитал или фенитоин (препараты для лечения эпилепсии);
- аторвастатин, розувастатин (ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы, известные как статины и используемые для снижения уровня холестерина (типа жира) в крови). Статины могут вызывать рабдомиолиз (состояние, которое вызывает разрушения мышечной ткани, что может привести к повреждению почек), и поэтому следует контролировать признаки миопатии (мышечная боль или мышечная слабость);
- натеглинид, пиоглитазон, репаглинид, розиглитазон или инсулин, гликлазид, глимепирид (препараты для снижения уровня глюкозы в крови);
- теофиллин (препарат, принимаемый при бронхиальной астме);
- бензодиазепины, такие как триазолам, альпразолам или мидазолам внутривенный или оромуккозальный (седативные препараты);
- цилостазол (препарат для улучшения кровоснабжения нижних конечностей);
- метилпреднизолон (кортикостероид);
- винбластин (противоопухолевый препарат);
- циклоsporин, сиролимус, такролимус (препараты для предотвращения отторжения трансплантата);
- этравирин, эфавиренц, невирапин, ритонавир, зидовудин, атазанавир, саквинавир, маравирик (противовирусные препараты для лечения ВИЧ);
- рифабутин, рифампицин, рифапентин, флуконазол, итраконазол (препараты для лечения некоторых инфекций);
- толтеродин (препарат для снижения активности мочевого пузыря);
- верапамил, амлодипин, дилтиазем (препараты для лечения повышенного артериального давления);
- силденафил, тадалафил, варденафил (принимаются для повышения потенции у взрослых мужчин или при легочной артериальной гипертензии (высокое кровяное давление в кровеносных сосудах легких));
- препараты на основе зверобоя (фитопрепараты, принимаемые для лечения депрессии);
- дофетилид, амиодарон, соталол, прокаинамид (антиаритмические препараты);
- омепразол (препарат для снижения кислотности желудочного сока);
- ибрутиниб (противоопухолевый препарат);
- метадон (препарат для лечения опиоидной зависимости);
- другие макролидные препараты;
- линкомицин и клиндамицин (линкозамиды – разновидность антибиотиков).

Если Вы принимаете оральные контрацептивы и у Вас возникает диарея или рвота, могут потребоваться дополнительные меры контрацепции (например, использование барьерной контрацепции).

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата Кларитромицин ФТ проконсультируйтесь с лечащим врачом, поскольку безопасность приема кларитромицина во время беременности и кормления грудью не установлена.



Если в процессе приема препарата Кларитромицин ФТ Вы предположите или установите, что Вы беременны, проконсультируйтесь с врачом насчет возможности продолжения лечения данным препаратом.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Таблетки, содержащие кларитромицин, могут вызывать головокружение, сонливость или спутанность сознания. Если они влияют на Вас таким образом, не управляйте транспортным средством, не работайте с механизмами или не делайте все, что требует от Вас повышенного внимания и бдительности.



Вспомогательные вещества

Оболочка таблетки Кларитромицин ФТ содержит краситель «Хинолиновый желтый» (Е 104), который может вызывать развитие аллергических реакций.

3. Прием препарата Кларитромицин ФТ

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

Рекомендуемые дозы

Взрослые и дети в возрасте 12 лет и старше

Обычная доза составляет 250 мг 2 раза в сутки, при тяжелых инфекциях доза может быть увеличена до 500 мг 2 раза в сутки. Обычная продолжительность лечения составляет от 6 до 14 дней. Доза и продолжительность лечения подбираются врачом индивидуально.

Для лечения инфекции *Helicobacter pylori*, связанной с язвой двенадцатиперстной кишки: таблетки кларитромицина следует принимать в дозе 500 мг два раза в день в сочетании с другими лекарственными препаратами для лечения *Helicobacter pylori*. Ваш врач подберет для Вас лучшую комбинацию лечения. Если Вы совсем не уверены, какое лекарство принимать и когда принимать лекарство, Вы должны поговорить со своим врачом.

Пациенты с нарушением функции печени и/или почек

Если у Вас проблемы с печенью или почками, Вашему врачу может потребоваться уменьшить дозу. Таблетки кларитромицина не следует принимать более 14 дней, если у Вас есть эти проблемы.

Способ применения

Препарат Кларитромицин ФТ принимают вне зависимости от приема пищи, не разжевывая.

Если Вы приняли препарата Кларитромицин ФТ больше, чем следовало

Если Вы или Ваш ребенок приняли большее количество препарата, чем следовало, обратитесь к врачу или в ближайшее отделение скорой помощи/больницы. По возможности возьмите с собой упаковку с данным лекарственным препаратом и/или данный листок-вкладыш.

Возможные признаки передозировки: реакции со стороны желудочно-кишечного тракта (тошнота, рвота, диарея, боль в животе), головная боль, спутанность сознания.

Если Вы забыли принять Кларитромицин ФТ

Если Вы забыли принять таблетку, примите ее, как только вспомните, если только не пришло время принимать следующую. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной. Не принимайте за день больше таблеток, чем назначил врач.

Если Вы прекратили прием препарата Кларитромицин ФТ

Не прекращайте прием таблеток Кларитромицин ФТ, даже если почувствуете себя лучше. Важно принимать таблетки до тех пор, пока врач сказал Вам об этом, иначе проблема может вернуться.

В случае возникновения дополнительных вопросов по приему лекарственного препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно другим лекарственным препаратам Кларитромицин ФТ может вызывать нежелательные реакции, но они возникают не у всех.

Прекратите прием препарата Кларитромицин ФТ и немедленно обратитесь к врачу, если Вы заметили любую из перечисленных ниже нежелательных реакций – Вам может потребоваться срочная медицинская помощь:

- тяжелая или длительная диарея с примесью слизи или крови. Диарея может развиваться через 2 месяца после приема кларитромицина, в этом случае Вы также должны обратиться к врачу;
- сильная боль в животе и спине, вызванная воспалением поджелудочной железы (панкреатит);
- сыпь, затрудненное дыхание, обморочное состояние, отек языка, губ, лица и горла. Эти симптомы могут свидетельствовать о проявлении аллергической реакции;
- желтуха или зуд кожи, обесцвечивание стула, темная моча, болезненность в животе и потеря аппетита. Эти симптомы могут свидетельствовать о нарушении функции печени;
- тяжелые кожные реакции с появлением болезненных волдырей на коже, во рту, на губах, глазах и половых органах (симптомы редкой аллергической реакции под названием синдром Стивенса-Джонсона/токсический эпидермальный некролиз);
- красная чешуйчатая сыпь с бугорками под кожей и волдырями (симптомы острого распространенного экзантематозного пустулеза). Частота развития данной нежелательной реакции неизвестна (не может быть определена по имеющимся данным);
- распространенная сыпь, изъязвления во рту, высокая температура тела, поражение внутренних органов (редкая аллергическая реакция – DRESS-синдром);
- боль и слабость в мышцах, которые могут быть симптомами рабдомиолиза (состояние, при котором происходит разрушение мышечной ткани, что может привести к нарушению функции почек).

Другие возможные нежелательные реакции

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

- проблемы со сном;
- изменение вкусовых ощущений;
- головная боль;
- расширение кровеносных сосудов;
- боли в животе, рвота, нарушение пищеварения, диарея;
- повышенная потливость.

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

- высокая температура тела;
- покраснение, отек или зуд кожи;
- кандидоз (молочница) полости рта или влагалища;
- воспаление желудка или кишечника;
- снижение количества тромбоцитов в крови (клетки, которые помогают остановить кровотечение);
- снижение количества лейкоцитов в крови (лейкопения);
- снижение количества нейтрофилов в крови (нейтропения);
- скованность в суставах;
- озноб;



- увеличение количества эозинофилов (клетки, которые участвуют в иммунном ответе);
- чрезмерный иммунный ответ на чужеродные агенты;
- снижение или потеря аппетита;
- беспокойство, нервозность;
- сонливость, усталость, головокружение или дрожь;
- непроизвольные движения мышц;
- нарушение слуха (звон в ушах) или потеря слуха;
- вертиго (ощущение движения окружающих предметов вокруг Вас или вращения в пространстве);
- боль в груди или изменение ритма сердца, такие, как учащенное сердцебиение или нерегулярное сердцебиение;
- астма: заболевание, связанное с сужением дыхательных путей и затрудненным дыханием;
- носовое кровотечение;
- образование кровяных сгустков в легочной артерии (легочная эмболия);
- воспаление слизистой оболочки пищевода и желудка;
- анальная боль;
- вздутие живота, запор, отрыжка;
- сухость во рту;
- нарушение оттока желчи из желчного пузыря в 12-перстную кишку (холестаз);
- кожные воспалительные реакции с болезненной зудящей сыпью, образованием пузырей, заполненных жидкостью;
- мышечные спазмы, мышечная боль или мышечная слабость. У пациентов с миастенией (myasthenia gravis) кларитромицин может вызвать обострение симптомов миастении;
- изменения в анализах крови, свидетельствующие о нарушениях функции печени и почек;
- слабость, усталость.



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

- воспаление толстой кишки;
- кожные бактериальные инфекции;
- снижение количества некоторых клеток крови (что может повысить риск развития инфекций или кровотечений);
- спутанность сознания, потеря ориентации, галлюцинации (видение вещей), изменение восприятия реальности или паника, депрессия, ночные кошмары или мания (чувство восторга или чрезмерного возбуждения);
- судороги;
- парестезия (ощущение покалывания булавками и иглами);
- потеря вкуса или запаха, или неспособность правильно ощущать запахи;
- нарушения сердечного ритма (torsades de pointes, желудочковая тахикардия);
- кровотечение;
- изменение цвета языка и зубов;
- акне (угри);
- воспаление почек, нарушение функции почек, что может проявляться усталостью, отеком лица, живота и лодыжек, нарушением мочеиспускания.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также

можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон: +375 (17) 242 00 29.



5. Хранение препарата Кларитромицин ФТ

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Срок годности: 3 года. Не принимать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Кларитромицин ФТ содержит в качестве действующего вещества кларитромицин.

Кларитромицин ФТ 250 мг: каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 250,0 мг кларитромицина.

Кларитромицин ФТ 500 мг: каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 500,0 мг кларитромицина.

Вспомогательные вещества: крахмал кукурузный, крахмал прежелатинизированный, повидон, кросповидон (тип А), магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, целлюлоза микрокристаллическая; состав пленочной оболочки: гипромеллоза (тип замещения 2910), титана диоксид (E171), тальк, макрогол 400, краситель «Хинолиновый желтый» (E104).

Внешний вид препарата Кларитромицин ФТ и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, желтого цвета.

По 7 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой. По 7 таблеток или по 14 таблеток в банке из полиэтилентерефталата с гофрой для уплотнения таблеток и капсул и колпачком полимерным винтовым.

Каждые 1 или 2 контурные ячейковые упаковки или банку из полиэтилентерефталата вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Фармтехнология»

Республика Беларусь

220024, г. Минск, ул. Корженевского, 22.

Телефон/факс: (017) 309 44 88.

E-mail: ft@ft.by.

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

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

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте <https://ees.eaeunion.org>

