

## Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον χρήστη

### ZITHROMAX 200 mg/5 ml κόνις για πόσιμο εναιώρημα (σε φιάλες)

διυδρική αζιθρομυκίνη

**Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.**

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας.
- Η συνταγή γι' αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματα της ασθένειας τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

**Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:**

1. Τι είναι το ZITHROMAX και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το ZITHROMAX
3. Πώς να πάρετε το ZITHROMAX
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το ZITHROMAX
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

#### **1. Τι είναι το ZITHROMAX και ποια είναι η χρήση του**

Το ZITHROMAX περιέχει τη δραστική ουσία αζιθρομυκίνη. Η αζιθρομυκίνη είναι ένα αντιβιοτικό που ανήκει σε μια ομάδα αντιβιοτικών γνωστών ως μακρολίδια, τα οποία αναστέλλουν την ανάπτυξη των ευαίσθητων βακτηρίων.

Το ZITHROMAX λαμβάνεται για τη θεραπεία των ακόλουθων λοιμώξεων:

Παιδιά ηλικίας 6 μηνών και άνω με βάρος μικρότερο από 45 kg

- Λοιμώξεις των αμυγδαλών (αμυγδαλίτιδα) ή του φάρυγγα (φαρυγγίτιδα) που προκαλούνται από στρεπτοκοκκικά βακτήρια
- Βακτηριακές λοιμώξεις των ιγμορίων (παραρρινοκολπίτιδα)
- Βακτηριακές λοιμώξεις του μέσου ωτός (μέση ωτίτιδα)
- Πνευμονία (πνευμονία που προέκυψε στην κοινότητα, όχι αυτή που μεταδόθηκε σε νοσοκομείο)
- Βακτηριακές λοιμώξεις του δέρματος και των υποκείμενων ιστών

Ενήλικες και έφηβοι με βάρος τουλάχιστον 45 kg που έχουν δυσκολία στην κατάποση:

Επιπλέον των λοιμώξεων που αναφέρονται παραπάνω, το ZITHROMAX μπορεί να ληφθεί επίσης για τη θεραπεία των ακόλουθων λοιμώξεων:

- Ουρηθρίτιδα και τραχηλίτιδα που προκαλούνται από βακτήρια *Chlamydia trachomatis*
- Ουρηθρίτιδα και τραχηλίτιδα που προκαλούνται από βακτήρια *Neisseria gonorrhoeae*. Το ZITHROMAX θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με άλλο αντιβιοτικό το οποίο έχει επιλέξει ο γιατρός ή ο φαρμακοποιός σας.
- Βακτηριακές λοιμώξεις των γεννητικών οργάνων με επώδυνες πληγές (μαλακό έλκος)

Ενήλικες ηλικίας 18 ετών και άνω που έχουν δυσκολία στην κατάποση:

- Μακροχρόνια φλεγμονή των πνευμόνων (χρόνια βρογχίτιδα)
- Βακτηριακή λοίμωξη της μήτρας, των σαλπίγγων και των ωθηκών (φλεγμονώδης νόσος της πυέλου), πάντοτε σε συνδυασμό με άλλο(α) αντιβιοτικό(ά) το οποίο έχει επιλέξει ο γιατρός σας.

## 2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το ZITHROMAX

### Μην πάρετε το ZITHROMAX

- σε περίπτωση αλλεργίας στην αζιθρομυκίνη, στην ερυθρομυκίνη, σε οποιοδήποτε αντιβιοτικό της ομάδας των μακρολιδίων ή των κετολιδίων ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).

### Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε το ZITHROMAX εάν έχετε ή είχατε στο παρελθόν οποιαδήποτε από τις παρακάτω παθήσεις:

- προβλήματα με την καρδιά σας (π.χ. προβλήματα με τον καρδιακό ρυθμό σας ή καρδιακή ανεπάρκεια) ή χαμηλά επίπεδα καλίου ή μαγνησίου στο αίμα σας: οι παθήσεις αυτές μπορεί να συμβάλουν σε σοβαρές καρδιακές ανεπιθύμητες ενέργειες της αζιθρομυκίνης
- προβλήματα με το ήπαρ: ο γιατρός σας μπορεί να χρειαστεί να παρακολουθεί την ηπατική σας λειτουργία ή να διακόψει τη θεραπεία
- βαριάς μορφής διάρροια μετά τη χορήγηση οποιωνδήποτε άλλων αντιβιοτικών
- εντοπισμένη μυϊκή αδυναμία [βαρεία μυασθένεια (μυασθένεια gravis)], καθώς τα συμπτώματα αυτής της νόσου μπορεί να επιδεινωθούν κατά τη διάρκεια της θεραπείας
- ή εάν λαμβάνετε παράγωγα ερυσιβώδους όλυρας, όπως η εργοταμίνη (που χρησιμοποιείται για τη θεραπεία της ημικρανίας), καθώς αυτά τα φάρμακα δεν θα πρέπει να λαμβάνονται μαζί με το ZITHROMAX.

### Διακόψτε τη λήψη αυτού του φαρμάκου και επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό σας (βλ. επίσης «Σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες» στην παράγραφο 4):

- εάν αισθάνεστε ότι παρουσιάζετε αλλεργική αντίδραση (π.χ. δυσκολία στην αναπνοή, πρήξιμο στο πρόσωπο ή το λαιμό, εξάνθημα, φουσκάλες).
- εάν παρατηρήσετε οποιοδήποτε από τα συμπτώματα όπως περιγράφονται στην παράγραφο 4 που σχετίζονται με σοβαρές δερματικές αντιδράσεις, μεταξύ των οποίων σύνδρομο Stevens-Johnson, τοξική επιδερμική νεκρόλυση, αντίδραση σε φάρμακο με ηωσινοφιλία και συστηματικά συμπτώματα (DRESS) και οξεία γενικευμένη εξανθηματική φλυκταίνωση (AGEP), τα οποία έχουν αναφερθεί σε σχέση με τη θεραπεία με αζιθρομυκίνη.
- εάν αισθάνεστε ότι έχετε μη φυσιολογικό καρδιακό ρυθμό ή αίσθημα παλμών, νιώθετε ζάλη ή λιποθυμία όταν παίρνετε το ZITHROMAX.
- εάν παρουσιάσετε συμπτώματα ηπατικών προβλημάτων (π.χ. σκούρα ούρα, απώλεια όρεξης ή κιτρίνισμα του δέρματος ή του λευκού των ματιών).
- εάν παρουσιάσετε βαριάς μορφής διάρροια κατά τη διάρκεια της θεραπείας ή μετά από αυτήν. Μην πάρετε οποιοδήποτε φάρμακο για τη θεραπεία της διάρροιας χωρίς να συμβουλευτείτε πρώτα τον γιατρό σας. Εάν η διάρροια συνεχίζεται ή επανεμφανίζεται εντός των πρώτων εβδομάδων μετά τη θεραπεία, ενημερώστε επίσης τον γιατρό σας.

### Επιλοίμωξη

Ο γιατρός σας μπορεί να σας παρακολουθεί για ενδείξεις πρόσθετων βακτηριακών λοιμώξεων ή μυκητιάσεων που δεν μπορούν να αντιμετωπιστούν με το ZITHROMAX (επιλοίμωξη).

### Σεξουαλικά μεταδιδόμενες λοιμώξεις

Ο γιατρός σας ενδέχεται να κάνει εξετάσεις και να αποκλείσει δυνητική λοίμωξη από σύφιλη, ένα σεξουαλικά μεταδιδόμενο νόσημα, που διαφορετικά ενδέχεται να εξελιχθεί απαρατήρητο και να καθυστερήσει η διάγνωση. Επιπλέον, σε περίπτωση σεξουαλικά μεταδιδόμενων βακτηριακών λοιμώξεων ο γιατρός σας θα αρχίσει εργαστηριακές εξετάσεις παρακολούθησης για την παρακολούθηση της επιτυχίας της θεραπείας.

### **Παιδιά και έφηβοι**

Ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν το παιδί σας είναι ηλικίας κάτω των 6 μηνών, επειδή η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια αυτού του φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει καταδειχθεί σε αυτά τα παιδιά.

Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν δεν συνιστάται εάν:

- είστε ηλικίας κάτω των 18 ετών και έχετε διαγνωστεί με φλεγμονώδη νόσο της πύελου

### Βρεφική υπερτροφική στένωση πλωρού (IHPS)

Εάν το παιδί σας είναι ηλικίας μικρότερης των 6 μηνών και ο γιατρός σας σύστησε θεραπεία με αζιθρομυκίνη, σταματήστε να του χορηγείτε αυτό το φάρμακο και επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό σας εάν παρουσιάσει ρουκετοειδή έμετο ή γίνει ευερέθιστο όταν το ταΐζετε ή σε μικρό διάστημα μετά το ταΐσμα.

### **Άλλα φάρμακα και ZITHROMAX**

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

Η ταυτόχρονη λήψη του ZITHROMAX με ορισμένα άλλα φάρμακα μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες. Κατά συνέπεια, είναι ιδιαίτερα σημαντικό να ενημερώσετε τον γιατρό σας εάν χρησιμοποιείτε οποιοδήποτε από τα ακόλουθα φάρμακα:

- Ατορβαστατίνη και άλλα φάρμακα από την ομάδα των στατίνων (για τη μείωση της χοληστερόλης του αίματος και την πρόληψη καρδιακών παθήσεων, περιλαμβανομένης της καρδιακής προσβολής και των αγγειακών εγκεφαλικών επεισοδίων)
- Κυκλοσπορίνη (για την πρόληψη της απόρριψης μοσχευμάτων οργάνων από τον οργανισμό)
- Κολχικίνη (για τη θεραπεία της ποδάγρας και του οικογενούς Μεσογειακού πυρετού)
- Δαβιγατράνη [για την πρόληψη και τη θεραπεία του σχηματισμού θρόμβων αίματος (αντιπηκτικό)]
- Διγοξίνη (για τη θεραπεία καρδιακών παθήσεων)
- Βαρφαρίνη ή παρόμοια φάρμακα που χρησιμοποιούνται για την αραιώση του αίματος (αντιπηκτικά)
- Φάρμακα τα οποία μπορεί να αυξήσουν τον χρόνο σύσπασης και χαλάρωσης του καρδιακού μυός σε σχέση με τον συνηθισμένο (παράταση του διαστήματος QT), όπως τα ακόλουθα:
  - Κινιδίνη, προκαϊναμίδη, δοφετιλίδη, αμιωδαρόνη και σοταλόλη (για τη θεραπεία ακανόνιστου καρδιακού παλμού, συμπεριλαμβανομένου του πολύ γρήγορου ή πολύ αργού καρδιακού παλμού - καρδιακής αρρυθμίας)
  - Πιμοζίδη (για τη θεραπεία ψυχικής ασθένειας)
  - Σιταλοπράμη (για τη θεραπεία της κατάθλιψης)
  - Μοξιφλοξασίνη και λεβοφλοξασίνη (αντιβιοτικά)
  - Σισαπρίδη (για τη θεραπεία διαταραχών του γαστρεντερικού σωλήνα)
  - Υδροξυχλωροκίνη ή χλωροκίνη (για τη θεραπεία αυτοάνοσων νοσημάτων, συμπεριλαμβανομένης της ρευματοειδούς αρθρίτιδας ή για τη θεραπεία ή την πρόληψη της ελονοσίας)

### **Κύηση και θηλασμός**

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

### Κύηση

Ο γιατρός σας θα αποφασίσει εάν πρέπει να πάρετε αυτό το φάρμακο κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης, μόνο εφόσον βεβαιωθεί ότι τα οφέλη αντισταθμίζουν τους πιθανούς κινδύνους.

### Θηλασμός

Το ZITHROMAX περνάει στο μητρικό γάλα. Συνεπώς, ο γιατρός σας θα αποφασίσει εάν θα πρέπει να σταματήσετε τον θηλασμό ή θα πρέπει να αποφύγετε τη θεραπεία με το ZITHROMAX, λαμβάνοντας υπόψη τόσο το όφελος του θηλασμού για το παιδί σας όσο και το όφελος της θεραπείας για εσάς.

### **Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων**

Το ZITHROMAX έχει μέτρια επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων. Το ZITHROMAX έχει αναφερθεί ότι προκαλεί ζάλη, υπνηλία και επιληπτικές κρίσεις, καθώς και προβλήματα όρασης και ακοής σε ορισμένα άτομα. Αυτές οι πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες μπορεί

να επηρεάσουν την ικανότητά σας να οδηγείτε και να χειρίζεστε μηχανήματα.

### **Το ZITHROMAX περιέχει σακχαρόζη, γλυκόζη, βενζυλική αλκοόλη και νάτριο**

Αυτό το φάρμακο περιέχει σακχαρόζη και γλυκόζη. Αν ο γιατρός σας, σας ενημέρωσε ότι έχετε δυσανεξία σε ορισμένα σάκχαρα, επικοινωνήστε με τον γιατρό σας πριν να πάρετε αυτό το φαρμακευτικό προϊόν.

Αυτό το φάρμακο περιέχει 0,35 μικρογραμμάρια βενζυλικής αλκοόλης ανά 5 ml (200 mg) πόσιμου ελαιωρήματος, η οποία μετά την παρασκευή του ελαιωρήματος ισοδυναμεί με 0,07 μικρογραμμάρια/ml βενζυλικής αλκοόλης. Η βενζυλική αλκοόλη μπορεί να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις.

Το φάρμακο αυτό περιέχει λιγότερο από 1 mmol νατρίου (23 mg) ανά 5 ml πόσιμου ελαιωρήματος, είναι αυτό που ονομάζουμε «ελεύθερο νατρίου».

### **3. Πώς να πάρετε το ZITHROMAX**

Πάντοτε να παίρνετε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Οι συνιστώμενες δόσεις και η διάρκεια της θεραπείας είναι ως εξής.

#### Παιδιά ηλικίας 6 μηνών και άνω με βάρος μικρότερο από 45 kg

Λοίμωξη	Θεραπευτικό σχήμα με αζιθρομυκίνη
Βακτηριακές λοιμώξεις των ιγμορίων (παραρρινοκολπίτιδα)	Για αυτές τις λοιμώξεις υπάρχει θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 3 ημερών ή 5 ημερών <i>Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 3 ημερών</i> 10 mg/kg/ημέρα για 3 ημέρες
Πνευμονία (πνευμονία από τη κοινότητα, όχι νοσοκομειακή)	<i>Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 5 ημερών</i> 10 mg/kg λαμβανόμενα την πρώτη ημέρα της θεραπείας και έπειτα 5 mg/kg λαμβανόμενα μία φορά την ημέρα για τις επόμενες 4 ημέρες
Βακτηριακές λοιμώξεις του δέρματος και των υποκείμενων ιστών	Για αυτή τη λοίμωξη υπάρχει θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 1 ημέρας, 3 ημερών ή 5 ημερών <i>Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 1 ημέρας</i> εφάπαξ δόση 30 mg/kg <i>Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 3 ημερών</i> 10 mg/kg/ημέρα για 3 ημέρες <i>Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 5 ημερών</i> 10 mg/kg λαμβανόμενα την πρώτη ημέρα της θεραπείας και έπειτα 5 mg/kg λαμβανόμενα μία φορά την ημέρα για τις επόμενες 4 ημέρες

#### Παιδιά ηλικίας 2 ετών και άνω με βάρος μικρότερο από 45 kg

Λοίμωξη	Θεραπευτικό σχήμα με αζιθρομυκίνη
Λοιμώξεις των αμυγδαλών (αμυγδαλίτιδα) ή του φάρυγγα (φαρυγγίτιδα) που προκαλούνται από στρεπτοκοκκικά βακτήρια	Για αυτές τις λοιμώξεις υπάρχει θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 3 ημερών ή 5 ημερών <i>Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 3 ημερών</i> 20 mg/kg/ημέρα επί 3 ημέρες <i>Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 5 ημερών</i> 12 mg/kg/ημέρα επί 5 ημέρες

Είναι σημαντικό να βεβαιωθείτε ότι χρησιμοποιείτε την ποσότητα του ZITHROMAX που υποδεικνύεται στον παρακάτω πίνακα ανάλογα με το σωματικό βάρος του ασθενούς, τη λοίμωξη για την οποία λαμβάνετε θεραπεία και το συγκεκριμένο θεραπευτικό σχήμα (1 ημέρας, 3 ημερών, 5 ημερών) που σας έχει υποδείξει να ακολουθήσετε ο γιατρός σας.

Σωματικό βάρος (kg)	Μέγιστη ημερήσια δόση αζιθρομυκίνης 40 mg/ml πόσιμο εναιώρημα σε φιάλη μετά την ανασύσταση (15 ml, 22,5 ml, 30 ml or 37,5 ml) <sup>^</sup>				
	5 mg/kg+	10 mg/kg	12 mg/kg++	20 mg/kg	30 mg/kg
7	1,00 ml (40 mg)	1,75 ml (70 mg)	2,25 ml (90 mg)	3,50 ml (140 mg)	5,25 ml (210 mg)
8	1,00 ml (40 mg)	2,00 ml (80 mg)	2,50 ml (100 mg)	4,00 ml (160 mg)	6,00 ml (240 mg)
9	1,25 ml (50 mg)	2,25 ml (90 mg)	2,75 ml (110 mg)	4,50 ml (180 mg)	6,75 ml (270 mg)
10	1,25 ml (50 mg)	2,50 ml (100 mg)	3,00 ml (120 mg)	5,00 ml (200 mg)	7,50 ml (300 mg)
11	1,50 ml (60 mg)	2,75 ml (110 mg)	3,25 ml (130 mg)	5,50 ml (220 mg)	8,25 ml (330 mg)
12	1,50 ml (60 mg)	3,00 ml (120 mg)	3,75 ml (150 mg)	6,00 ml (240 mg)	9,00 ml (360 mg)
13	1,75 ml (70 mg)	3,25 ml (130 mg)	4,00 ml (160 mg)	6,50 ml (260 mg)	9,75 ml (390 mg)
14	1,75 ml (70 mg)	3,50 ml (140 mg)	4,25 ml (170 mg)	7,00 ml (280 mg)	10,50 ml (420 mg)
15	2,00 ml (80 mg)	3,75 ml (150 mg)	4,50 ml (180 mg)	7,50 ml (300 mg)	11,25 ml (450 mg)
16-25	2,50 ml (100 mg)	5,00 ml (200 mg)	6,25 ml (250 mg)	10,00 ml (400 mg)	15,00 ml (600 mg)
26-35	3,75 ml (150 mg)	7,50 ml (300 mg)	8,75 ml (350 mg)	12,50 ml (500 mg)#	22,50 ml (900 mg)
36-<45	5,00 ml (200 mg)	10,00 ml (400 mg)	11,25 ml (450 mg)	12,50 ml (500 mg)#	30,00 ml (1200 mg)

<sup>^</sup>μετά την ανασύσταση, η συγκέντρωση του πόσιμου εναιωρήματος είναι 40 mg/ml και ο συνολικός όγκος του εναιωρήματος στη φιάλη είναι 15 ml (600 mg), 22,5 ml (900 mg), 30 ml (1200 mg) ή/και 37,5 ml (1500 mg)

\* Οι δόσεις έχουν στρογγυλοποιηθεί ώστε να εξασφαλίζεται η κατάλληλη δόση χορήγησης.

\*\* Οι δόσεις έχουν στρογγυλοποιηθεί ώστε να εξασφαλίζεται η κατάλληλη δόση χορήγησης

# να μην υπερβαίνει την ημερήσια δόση των 500 mg για ενήλικες

#### Ενήλικοι και έφηβοι ασθενείς με βάρος τουλάχιστον 45 kg με δυσκολία στην κατάποση

Λοίμωξη	Θεραπευτικό σχήμα με αζιθρομυκίνη
Λοιμώξεις των αμυγδαλών (αμυγδαλίτιδα) ή του φάρυγγα (φαρυγγίτιδα) που προκαλούνται από στρεπτοκοκκικά βακτήρια	Για αυτές τις λοιμώξεις υπάρχει θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 3 ημερών ή 5 ημερών και παρακάτω περιγράφεται η ποσότητα του ZITHROMAX που πρέπει να λαμβάνεται κάθε ημέρα για αυτά τα θεραπευτικά σχήματα.
Βακτηριακές λοιμώξεις των ιγμορίων (παραρρινοκολπίτιδα)	Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 3 ημερών
Βακτηριακές λοιμώξεις του μέσου ωτός (μέση ωτίτιδα)	12,5 ml (500 mg) λαμβανόμενα μία φορά την ημέρα επί 3 ημέρες
Βακτηριακές λοιμώξεις σε ασθενείς με μακροχρόνια φλεγμονή των πνευμόνων (χρόνια βρογχίτιδα)*	Θεραπευτικό σχήμα διάρκειας 5 ημερών
Πνευμονία (πνευμονία από τη κοινότητα, όχι νοσοκομειακή) #	12,5 ml (500 mg) λαμβανόμενα την πρώτη ημέρα της θεραπείας και έπειτα 6,25 ml (250 mg) λαμβανόμενα μία φορά την ημέρα για τις επόμενες 4 ημέρες
Βακτηριακές λοιμώξεις του δέρματος και των υποκείμενων ιστών	
Ουρηθρίτιδα και τραχηλίτιδα που προκαλούνται από βακτήρια <i>Chlamydia trachomatis</i>	25 ml (1.000 mg) λαμβανόμενα ως εφάπαξ δόση
Ουρηθρίτιδα και τραχηλίτιδα που προκαλούνται από βακτήρια <i>Neisseria gonorrhoeae</i> . Το ZITHROMAX θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με άλλο αντιβιοτικό το οποίο έχει επιλέξει ο γιατρός σας.	25 ml (1.000 mg) ή 50 ml* (2.000 mg) λαμβανόμενα ως εφάπαξ δόση
Βακτηριακές λοιμώξεις των γεννητικών οργάνων με επώδυνες πληγές (μαλακό έλκος)	25 ml (1.000 mg) λαμβανόμενα ως εφάπαξ δόση

<p>Βακτηριακή λοίμωξη της μήτρας, των σαλπίνγων και των ωοθηκών (φλεγμονώδης νόσος της πυέλου) σε συνδυασμό με άλλο(α) αντιβιοτικό(ά) το οποίο έχει επιλέξει ο γιατρός σας*</p>	<p>Μόνον εάν η θεραπεία έχει ξεκινήσει με ενδοφλέβια αζιθρομυκίνη: 6,25 ml (250 mg) μία φορά την ημέρα έως ότου ολοκληρωθεί θεραπεία διάρκειας 7 ημερών</p>
---	---

\* μόνο για ενήλικους ασθενείς

# για ενήλικους ασθενείς, η από του στόματος θεραπεία μπορεί να ακολουθεί μια αρχική ενδοφλέβια θεραπεία

### Χρήση σε παιδιά και εφήβους

Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα της αζιθρομυκίνης δεν έχουν τεκμηριωθεί στα παιδιά ηλικίας κάτω των 6 μηνών για οποιαδήποτε από τις ενδείξεις που αναφέρονται στην παράγραφο 1.

### Τρόπος χορήγησης

Για από στόματος χρήση μετά από ανασύσταση.

Το ZITHROMAX θα πρέπει να λαμβάνεται από το στόμα ως εφάπαξ ημερήσια δόση. Το πόσιμο εναιώρημα μπορεί να λαμβάνεται με ή χωρίς φαγητό. Η λήψη αυτού του φαρμάκου λίγο πριν από το φαγητό μπορεί να βοηθήσει ώστε να είναι πιο ήπιο για το στομάχι σας.

Εάν η φιάλη του ZITHROMAX που παραλάβατε από τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας περιέχει μόνο σκόνη και καθόλου υγρό, τότε θα πρέπει να προσθέσετε μια συγκεκριμένη ποσότητα νερού στη φιάλη προτού να είναι έτοιμο για χρήση. Εάν η σκόνη έχει ήδη διαλυθεί για εσάς από τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας, τότε μπορείτε να προχωρήσετε απευθείας στην παράγραφο «Οδηγίες για τη λήψη κάθε ημερήσιας δόσης του ZITHROMAX πόσιμου εναιωρήματος» πιο κάτω.

### Οδηγίες για την παρασκευή του ZITHROMAX κόνις για πόσιμο εναιώρημα πριν από την πρώτη χρήση

Κάθε κουτί του ZITHROMAX περιέχει:

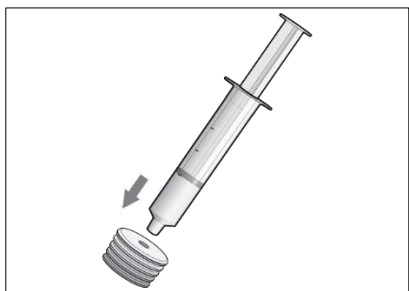
- 1 φιάλη ZITHROMAX
- 1 ωθούμενο προσαρμογέα φιάλης
- 1 σύριγγα χορήγησης δόσης από του στόματος των 10 ml διαβαθμισμένη σε υποδιαιρέσεις των 0,25 ml, η οποία παρέχει 10 mg αζιθρομυκίνης σε κάθε διαβάθμιση



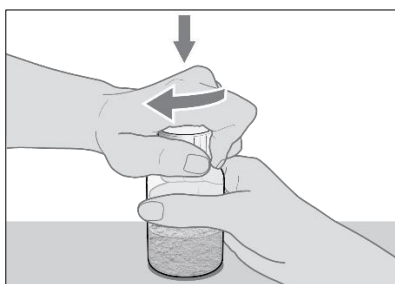
**Βήμα 1. Ανακινήστε τη φιάλη καλά για να απελευθερώσετε τη σκόνη πριν προσθέσετε νερό.** Γεμίστε ένα κύπελλο με νερό και τοποθετήστε το δίπλα στη φιάλη.



**Βήμα 2. Διαχωρίστε τον ωθούμενο προσαρμογέα φιάλης από το άκρο της σύριγγας για χορήγηση δόσης από του στόματος και φυλάξτε τον στο κουτί.**

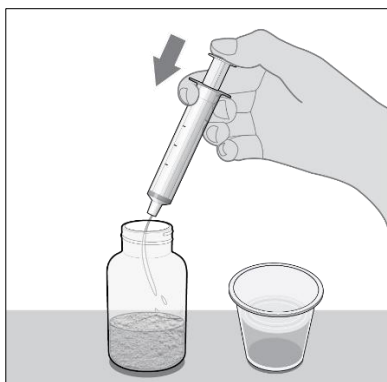


**Βήμα 3. Ανοίξτε τη φιάλη πιέζοντας προς τα κάτω το πώμα ασφαλείας για παιδιά και περιστρέφοντάς το ταυτόχρονα προς τα αριστερά.**



**Βήμα 4. Προσθέστε νερό στη φιάλη χρησιμοποιώντας τη σύριγγα για τη χορήγηση δόσης από του στόματος για να το αναρροφήσετε από το κύπελλο και να το προσθέσετε στη φιάλη. Ο όγκος του νερού που απαιτείται εξαρτάται από το μέγεθος της παρεχόμενης φιάλης.**

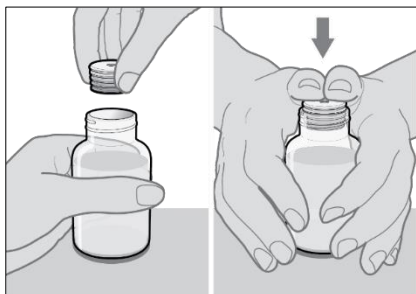
- φιάλη των 15 ml: προσθέστε 9 ml νερού.
- φιάλη των 22,5 ml: προσθέστε 12 ml (μετρήστε 10 ml + 2 ml) νερού.
- φιάλη των 30 ml: προσθέστε 15 ml (μετρήστε 10 ml + 5 ml) νερού.
- φιάλη των 37,5 ml: προσθέστε 19 ml (μετρήστε 10 ml + 9 ml) νερού.



Εάν φαίνεται να υπάρχουν φυσαλίδες αέρα στη σύριγγα χορήγησης δόσης από του στόματος, πιέστε το έμβολο εντελώς προς τα κάτω για να αδειάσετε το νερό ξανά στο κύπελλο. Στη συνέχεια,

επαναλάβετε το βήμα για να αναρροφήσετε το νερό χωρίς φυσαλίδες αέρα. Καθώς προσθέτετε το νερό, θα πρέπει να διατηρείτε τη φιάλη υπό κλίση έτσι ώστε το μεγαλύτερο μέρος της κόνης να μη βρίσκεται στον πυθμένα της φιάλης, διαφορετικά ενδέχεται να κολλήσει στον πυθμένα.

**Βήμα 5. Πάρτε τον ωθούμενο προσαρμογέα φιάλης και σπρώξτε τον προς τα κάτω στο στόμιο της φιάλης, ώστε να ασφαλίσει καλά. Βιδώστε ξανά το καπάκι στη φιάλη.**



**Βήμα 6. Ανακινήστε τη φιάλη καλά μέχρι όλη η κόνη να αναμειχθεί καλά με το νερό.**



Το πόσιμο εναιώρημα είναι τώρα έτοιμο για χρήση.

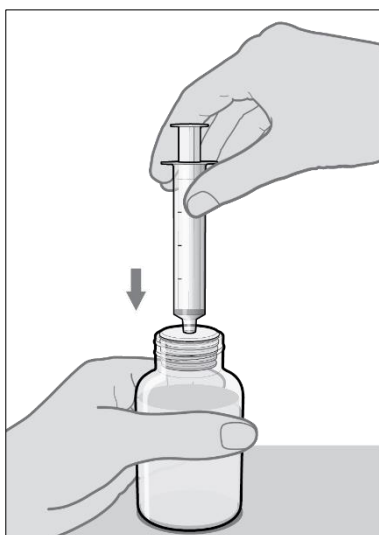
Φυλάσσετε τη σύριγγα για χορήγηση δόσης από του στόματος μέσα στο κουτί, καθώς θα χρειαστεί για τη λήψη κάθε ημερήσιας δόσης του ZITHROMAX πόσιμου εναιωρήματος.

**Οδηγίες για τη λήψη κάθε ημερήσιας δόσης του ZITHROMAX πόσιμου εναιωρήματος**

**Βήμα 1. Ανακινήστε τη φιάλη καλά κάθε φορά ακριβώς πριν από τη λήψη μιας δόσης του πόσιμου εναιωρήματος.**

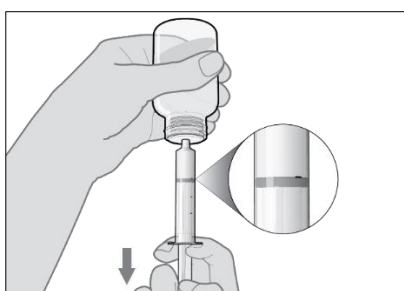


**Βήμα 2. Ανοίξτε τη φιάλη και εισαγάγετε το άκρο της σύριγγας για χορήγηση δόσης από του στόματος στο άνοιγμα του ωθούμενου προσαρμογέα φιάλης, αφού ελέγξετε ότι εξακολουθεί να είναι καλά τοποθετημένος στο στόμιο της φιάλης.**



Βεβαιωθείτε ότι το έμβολο της σύριγγας χορήγησης δόσης έχει εισαχθεί πλήρως και ότι η φιάλη στέκεται όρθια σε επίπεδη επιφάνεια.

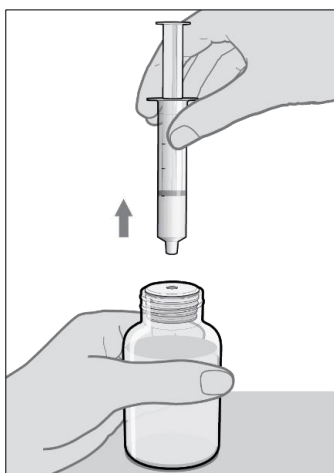
**Βήμα 3. Αναποδογυρίστε τη φιάλη** με τοποθετημένη τη σύριγγα για τη χορήγηση δόσης και τραβήξτε αργά το έμβολο προς τα πίσω μέχρι η κορυφή του εμβόλου να φτάσει στην υποδιαίρεση της σύριγγας χορήγησης δόσης που αντιστοιχεί στον όγκο (σε ml) του ZITHROMAX που σας είπε ο γιατρός σας να πάρετε.



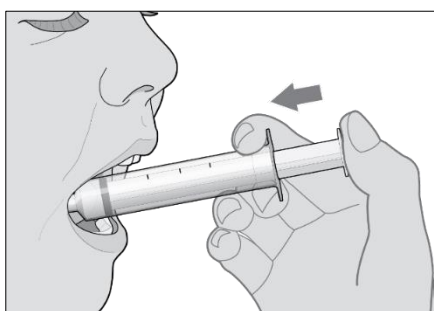
Η σύριγγα για τη χορήγηση δόσης από του στόματος έχει συνολικό όγκο 10 ml και είναι διαβαθμισμένη σε υποδιαίρεσεις των 0,25 ml. Ανάλογα με τον συνολικό όγκο (σε ml) του ZITHROMAX πόσιμου εναιωρήματος που πρέπει να πάρετε, μπορεί να είναι απαραίτητο να χρησιμοποιήσετε τη σύριγγα για τη χορήγηση δόσης από του στόματος περισσότερες από μία φορές για να πάρετε ολόκληρη τη δόση σας.

Εάν φαίνεται να υπάρχουν φυσαλίδες αέρα στη σύριγγα χορήγησης δόσης από το στόμα, πιέστε το έμβολο εντελώς προς τα κάτω για να αδειάσετε το πόσιμο εναιώρημα ξανά στη φιάλη. Στη συνέχεια, επαναλάβετε αυτό το βήμα για να αναρροφήσετε το πόσιμο εναιώρημα χωρίς φυσαλίδες αέρα.

**Βήμα 4. Αφαιρέστε τη σύριγγα χορήγησης δόσης από του στόματος** από τον ωθούμενο προσαρμογέα φιάλης, τραβώντας την προσεκτικά προς τα πάνω, αφού γυρίσετε τη φιάλη σε όρθια θέση και την τοποθετήσετε σε μια επίπεδη επιφάνεια.

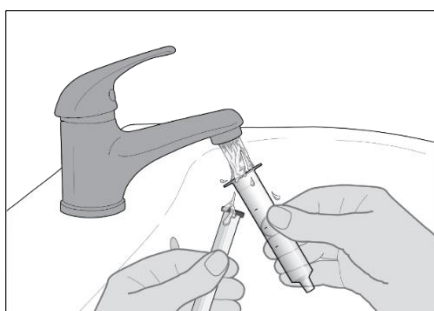


### **Βήμα 5. Πάρτε τη δόση του ZITHROMAX**



Βεβαιωθείτε ότι το παιδί σας βρίσκεται σε όρθια θέση και τοποθετήστε το άκρο της σύριγγας για τη χορήγηση δόσης από του στόματος στο στόμα του. Στρέψτε τη σύριγγα χορήγησης δόσης προς το εσωτερικό του μάγουλου και πιέστε αργά προς τα κάτω το έμβολο της σύριγγας για χορήγηση δόσης, για να απελευθερωθεί το εναιώρημα στο στόμα. Μπορεί να χρειαστεί να χρησιμοποιήσετε τη σύριγγα για χορήγηση δόσης από του στόματος περισσότερες από μία φορές για να χορηγήσετε την ποσότητα του πόσιμου εναιωρήματος που πρέπει να πάρει το παιδί σας.

### **Βήμα 6. Κλείστε τη φιάλη και πλύνετε τη σύριγγα για χορήγηση δόσης από το στόμα**



Τοποθετήστε ξανά το βιδωτό καπάκι στη φιάλη, αφήνοντας τον ωθούμενο προσαρμογέα φιάλης τοποθετημένο στο στόμιο της φιάλης. Τραβήξτε το έμβολο για να το αφαιρέσετε από τη σύριγγα για χορήγηση δόσης και πλύνετε και τα δύο μέρη της σύριγγας χορήγησης δόσης με νερό. Στεγνώστε τα δύο μέρη. Πιέστε το έμβολο ξανά μέσα στη σύριγγα για χορήγηση δόσης. Φυλάσσετε τη σύριγγα για χορήγηση δόσης μέσα στο κουτί, καθώς θα χρειαστεί για τη λήψη κάθε ημερήσιας δόσης του ZITHROMAX πόσιμου εναιωρήματος.

Επαναλάβετε αυτά τα βήματα για κάθε ημέρα του σχήματος θεραπείας.

### **Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση ZITHROMAX από την κανονική**

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση ZITHROMAX από την κανονική μπορεί να μη νιώθετε καλά. Οι

συνήθεις ενδείξεις λήψης υπερβολικής δόσης είναι έμετος, διάρροια, κοιλιακό άλγος και ναυτία. Ενημερώστε αμέσως τον γιατρό σας ή επικοινωνήστε με το τμήμα επειγόντων περιστατικών του πλησιέστερου νοσοκομείου.

#### **Εάν ξεχάσετε να πάρετε το ZITHROMAX**

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το ZITHROMAX, πάρτε το το συντομότερο δυνατό, αρκεί να μεσολαβούν τουλάχιστον 12 ώρες έως την ώρα της επόμενης δόσης. Εάν απομένουν λιγότερες από 12 ώρες έως την επόμενη δόση σας, παραλείψτε τη δόση που ξεχάσατε και πάρτε την επόμενη δόση τη συνηθισμένη ώρα. Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε.

#### **Εάν σταματήσετε να παίρνετε το ZITHROMAX**

Εάν σταματήσετε να παίρνετε το ZITHROMAX πολύ νωρίς, η λοίμωξη μπορεί να επιστρέψει. Πάρτε το ZITHROMAX για όλη τη διάρκεια της θεραπείας, ακόμη και όταν αρχίσετε να αισθάνεστε καλύτερα.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του φαρμάκου, ρωτήστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας.

### **4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες**

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

#### **Σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες**

Σταματήστε να χρησιμοποιείτε το ZITHROMAX και αναζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια εάν παρατηρήσετε οποιοδήποτε από τα ακόλουθα συμπτώματα:

- ξαφνικός συριγμός, δυσκολία στην αναπνοή, πρήξιμο των βλεφάρων, του προσώπου ή των χειλιών, εξάνθημα ή φαγούρα που επηρεάζει ιδιαίτερα ολόκληρο το σώμα (*αναφυλακτική αντίδραση*, μη γνωστή συχνότητα).
- γρήγορος ή ακανόνιστος καρδιακός παλμός (*καρδιακή αρρυθμία ή κοιλιακή ταχυκαρδία δίκην ριπιδίου*, μη γνωστή συχνότητα).
- σκούρα ούρα, απώλεια όρεξης ή κιτρίνισμα του δέρματος ή του λευκού των ματιών, τα οποία αποτελούν ενδείξεις ηπατικών διαταραχών [*ηπατική ανεπάρκεια ή ηπατική νέκρωση*, μη γνωστή συχνότητα).
- βαριάς μορφής διάρροια με κοιλιακές κράμπες, αιματηρά κόπρανα ή/και πυρετό μπορεί να σημαίνει ότι έχετε λοίμωξη του παχέος εντέρου (*κολίτιδα συσχετιζόμενη με αντιβιοτικά*, μη γνωστή συχνότητα). Μην παίρνετε φάρμακα κατά της διάρροιας που αναστέλλουν τις κινήσεις του εντέρου (*αντιπερισταλτικά*).
- κοκκινωπές μη υπερυψωμένες, με μορφή στόχου ή κυκλικές κηλίδες στον κορμό, συχνά με κεντρικές φουσκάλες, ξεφλούδισμα του δέρματος, έλκη στο στόμα, τον φάρυγγα, τη μύτη, τα γεννητικά όργανα και τα μάτια. Πριν από την εκδήλωση αυτών των σοβαρών δερματικών εξανθημάτων μπορεί να έχει προηγηθεί πυρετός και γριπώδη συμπτώματα (*σύνδρομο Stevens-Johnson ή τοξική επιδερμική νεκρόλυση*, μη γνωστή συχνότητα).
- εκτεταμένο εξάνθημα, υψηλή θερμοκρασία του σώματος και διογκωμένοι λεμφαδένες [*σύνδρομο DRESS ή σύνδρομο υπερευαισθησίας σε φάρμακο*, σπάνια (μπορεί να επηρεάσει έως και 1 στα 1.000 άτομα)].
- ένα ερυθρό, φολιδωτό, εκτεταμένο εξάνθημα με εξογκώματα κάτω από το δέρμα και φουσκάλες που συνοδεύεται από πυρετό. Τα συμπτώματα εμφανίζονται συνήθως κατά την έναρξη της θεραπείας [*οξεία γενικευμένη εξανθηματική φλυκταίνωση*, σπάνια (μπορεί να επηρεάσει έως και 1 στα 1.000 άτομα)].

#### **Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες**

Πολύ συχνές (μπορεί να επηρεάσουν περισσότερα από 1 στα 10 άτομα)

- διάρροια

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10 άτομα)

- κεφαλαλγία
- αδιαθεσία (έμετος), άλγος στο στομάχι, αίσθημα ναυτίας (ναυτία)
- αλλαγές στα αποτελέσματα των εξετάσεων αίματος (μειωμένος αριθμός λεμφοκυττάρων, αυξημένος αριθμός ηωσινοφίλων, αυξημένος αριθμός βασεοφίλων, αυξημένος αριθμός μονοκυττάρων, αυξημένος αριθμός ουδετεροφίλων, μειωμένα διττανθρακικά αίματος)

Όχι συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 100 άτομα)

- καντιντίαση - μια μυκητίαση του στόματος και του κόλπου, άλλες μυκητιάσεις
- πνευμονία, βακτηριακή λοίμωξη του φάρυγγα, φλεγμονή του γαστρεντερικού σωλήνα, αναπνευστική διαταραχή, φλεγμονή βλεννογόνου μεμβράνης στο εσωτερικό της μύτης, λοίμωξη του κόλπου
- αλλαγές στον αριθμό των λευκών αιμοσφαιρίων (λευκοπενία, ουδετεροπενία, ηωσινοφιλία)
- αυξημένος αριθμός αιμοπεταλίων
- μείωση του ποσοστού όλων των αιμοσφαιρίων στον συνολικό όγκο αίματος (μειωμένος αιματοκρίτης)
- αλλεργικές αντιδράσεις, διόγκωση των χεριών, των ποδιών και του προσώπου (αγγειοοίδημα)
- έλλειψη όρεξης
- νευρικότητα, δυσκολία στον ύπνο (αϋπνία)
- αίσθημα ζάλης, αίσθημα υπνηλίας (υπνηλία), αλλαγή της αίσθησης της γεύσης (δυσγευσία), αίσθημα νυγμών ή μούδιασμα (παραισθησία)
- διαταραχή της όρασης
- διαταραχή του ωτός
- αίσθημα περιστροφής (ίλιγγος)
- αίσθημα φτερουγίσματος στο στήθος (αίσθημα παλμών)
- έξαψη
- αιφνίδιος συριγμός, αιμορραγία από τη μύτη
- δυσκοιλότητα, αέρια, διαταραχή πέψης (δυσπεψία), φλεγμονή του βλεννογόνου του στομάχου (γαστρίτιδα), δυσκολία στην κατάποση (δυσφαγία), πρήξιμο στην κοιλιά, ξηρό στόμα, ρέψιμο (ερυγή), εξέλκωση στόματος, αυξημένη σιελόρροια
- εξάνθημα, κνησμός, κνίδωση, δερματίτιδα, ξηρό δέρμα, ασυνήθιστα αυξημένη εφίδρωση (υπεριδρωσία)
- διόγκωση και άλγος σε άρθρωση (οστεοαρθρίτιδα), μυϊκό άλγος, πόνος σε ράχη, αυχεναλγία
- επώδυνη ούρηση (δυσουρία), πόνος στον νεφρό
- έμμηνος ρύση σε ακανόνιστα διαστήματα (μητρορραγία), διαταραχή των όρχεων
- διόγκωση λόγω κατακράτησης υγρών, ειδικά του προσώπου, των αστραγάλων και των ποδιών (οίδημα, οίδημα προσώπου, περιφερικό οίδημα)
- αδυναμία, εξάντληση, γενικό αίσθημα αδιαθεσίας, πυρετός
- θωρακικό άλγος, άλγος
- μη φυσιολογικά αποτελέσματα εργαστηριακών εξετάσεων (π.χ. εξετάσεις αίματος ή ήπατος)
- μετεγχειρητική επιπλοκή

Σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 1.000 άτομα)

- αίσθημα εκνευρισμού
- ηπατικά προβλήματα, κιτρίνισμα του δέρματος ή των ματιών
- αυξημένη ευαισθησία στο φως του ήλιου

Μη γνωστής συχνότητας (η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα)

- μειωμένος αριθμός ερυθρών αιμοσφαιρίων λόγω αυξημένης κυτταρικής διάσπασης, ο οποίος μπορεί να προκαλέσει κόπωση και ωχρότητα στο δέρμα (αιμολυτική αναιμία)
- μείωση του αριθμού των αιμοπεταλίων, η οποία μπορεί να οδηγήσει σε αιμορραγία και μωλωπισμό (θρομβοκυτταροπενία)
- αίσθημα θυμού, επιθετικότητας, αίσθημα φόβου και ανησυχίας (άγχος), οξεία συγχυτική κατάσταση (delirium)
- ψευδαίσθηση
- απώλεια της συνείδησης (συγκοπή)

- σπασμοί (*επιληπτικές κρίσεις*)
- μειωμένη αίσθηση σε αφή, πόνο και θερμοκρασία (*υπαισθησία*)
- αίσθημα υπερδραστηριότητας
- αλλαγή στην αίσθηση της όσφρησης (*ανοσμία, παροσμία*)
- ολική απώλεια της αίσθησης της γεύσης (*αγευσία*)
- μυϊκή αδυναμία [βαρεία μυασθένεια (*μυασθένεια gravis*)]
- διαταραχές στην καταγραφή του ηλεκτροκαρδιογραφήματος (ΗΚΓ) (*παράταση του διαστήματος QT*)
- κώφωση, ελαττωμένη ακοή ή κουδούνισμα στα αυτιά σας (*εμβοές*)
- χαμηλή αρτηριακή πίεση
- φλεγμονή του παγκρέατος, η οποία προκαλεί δυνατό πόνο στην κοιλιά και τη ράχη (*παγκρεατίτιδα*)
- αλλαγή του χρώματος της γλώσσας σας
- πόνος στις αρθρώσεις (*αρθραλγία*)
- φλεγμονή του νεφρού (*διάμεση νεφρίτιδα*) και νεφρική ανεπάρκεια

#### **Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών**

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον/την νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω:

#### **Ελλάδα**

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: + 30 21 32040337

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

<http://www.kitrinikarta.gr>

#### **Κύπρος**

Φαρμακευτικές Υπηρεσίες

Υπουργείο Υγείας

CY-1475 Λευκωσία

Τηλ: +357 22608607

Φαξ: + 357 22608669

Ιστότοπος: [www.moh.gov.cy/phs](http://www.moh.gov.cy/phs)

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

### **5. Πώς να φυλάσσετε το ZITHROMAX**

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρος που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην επισήμανση μετά την ΛΗΞΗ. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25° C.

Μετά την ανασύσταση, το ανασυσταμένο πόσιμο εναιώρημα φυλάσσεται για έως 10 ημέρες σε θερμοκρασία μικρότερη των 25° C.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

### **6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες**

#### **Τι περιέχει το ZITHROMAX**

- Η δραστική ουσία είναι η διϋδρική αζιθρομυκίνη.

- Το άλλα συστατικά είναι σακχαρόζη, νάτριο φωσφορικό άνυδρο, υδροξυπροπυλική κντταρίνη, ξανθάνης κόμμι, γεύση μπανάνας (περιέχει βενζυλική αλκοόλη), γεύση βανίλιας, γεύση κερασιού (περιέχει βενζυλική αλκοόλη).

Σε κάθε 5 ml διαλύματος περιέχονται 200 mg βάσης αζιθρομυκίνης.

#### **Εμφάνιση του ZITHROMAX και περιεχόμενα της συσκευασίας**

Κάθε συσκευασία περιέχει μία αδιαφανή φιάλη πολυαιθυλενίου υψηλής πυκνότητας με:

- 600 mg κόνεως αζιθρομυκίνης, η οποία παρέχει 15 ml εναιωρήματος μετά την ανασύσταση
- 900 mg κόνεως αζιθρομυκίνης, η οποία παρέχει 22,5 ml εναιωρήματος μετά την ανασύσταση
- 1200 mg κόνεως αζιθρομυκίνης, η οποία παρέχει 30 ml εναιωρήματος μετά την ανασύσταση
- 1500 mg κόνεως αζιθρομυκίνης, η οποία παρέχει 37,5 ml εναιωρήματος μετά την ανασύσταση

Η φιάλη διαθέτει πώμα ασφαλείας για τα παιδιά με δίσκους στεγανότητας από πολυαιθυλένιο χαμηλής πυκνότητας.

Κάθε συσκευασία ακόμη περιέχει μία σύριγγα για τη χορήγηση δόσης από του στόματος με διαβάθμιση 0-10 ml.

Όλες οι συσκευασίες περιλαμβάνουν ειδικό επιστόμιο το οποίο τοποθετείται από τον χρήστη στο στόμιο της φιάλης για τη λήψη του εναιωρήματος με τη σύριγγα.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

#### **Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής**

##### **Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας**

Pfizer Ελλάς Α.Ε.  
Λ. Μεσογείων 243  
154 51 Ν. Ψυχικό  
Τηλ: 210 6785800

##### Κύπρος - Τοπικός αντιπρόσωπος:

Pfizer Ελλάς Α.Ε. (CYPRUS BRANCH),  
Τηλ.: +357 22 817690

##### **Παρασκευαστής**

Haupt Pharma Latina S.r.l., Latina, Ιταλία

**Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις 05/2026.**