



PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR

Roclarin 500 mg, comprimate filmate
Claritromicină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Roclarin 500 mg și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Roclarin 500 mg
3. Cum să utilizați Roclarin 500 mg
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Roclarin 500 mg
6. Informații suplimentare

1. CE ESTE ROCLARIN 500 mg ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Roclarin 500 mg aparține unei grupe de antibiotice numite macrolide.

Roclarin 500 mg este indicat în tratamentul următoarelor infecții determinate de microorganisme sensibile:

- infecții ale aparatului respirator inferior, cum sunt bronșita acută și cronică, pneumonia;
- infecții ale aparatului respirator superior, cum sunt sinuzita și faringita;
- infecții respiratorii dobândite în comunitate cu germenii patogeni respiratori obișnuiți și atipici;
- infecții ușoare până la moderate ale pielii și țesuturilor moi;
- infecții cu *Helicobacter pylori* la pacienții cu ulcer duodenal, în asociere cu alte medicamente.

2. ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI ROCLARIN 500 mg

Nu utilizați Roclarin 500 mg

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la claritromicină, la alte macrolide sau la oricare dintre celelalte componente ale Roclarin 500 mg;
- dacă luați terfenadină, cisapridă, pimozidă sau astemizol; administrarea acestor medicamente împreună cu claritromicina poate duce la dereglarea ritmului cardiac (aritmii);
- în caz de tratament cu alcaloizi de secară cornută (dihidroergotamină, ergotamină).

Aveți grija deosebită când utilizați Roclarin 500 mg

- în caz de afectare a funcțiilor hepatică și renală, se recomandă scăderea dozelor;
- dacă utilizați claritromicină o perioadă mai lungă de timp sau o utilizați repetat, datorită riscului de dezvoltare a bacteriilor rezistente sau al micozelor; dacă apar suprainfecții, administrarea claritromicinei trebuie întreruptă și se va administra tratamentul adecvat;

- dacă în cursul tratamentului cu claritromicină sau imediat după încetarea acestuia suferiți de diaree severă, anunțați medicul care va lua în considerare posibilitatea apariției colitei pseudomembranoase;
- datorită riscului de creștere a intervalului QT, claritromicina va fi utilizată cu prudență în cazul pacienților cu boală coronariană, antecedente de aritmii ventriculare, cu interval QT prelungit congenital sau dobândit, insuficiență cardiacă severă, hipokaliemie necompensată și/sau hipomagnzemie, bradicardie (< 50 bătăi pe minut) sau când sunt administrate concomitent medicamente cu efect de prelungire a intervalului QT.



Utilizarea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Clarithromicina este metabolizată în ficat și poate inhiba acțiunea anumitor enzime (P 450) necesare în metabolismul altor medicamente. Reducerea metabolismului acestor medicamente înseamnă creșterea concentrațiilor plasmatici și creșterea riscului apariției reacțiilor adverse importante.

De aceea, administrarea Roclarin 500 mg împreună cu terfenadină și astemizol (antialergice), cisapridă (un prokinetic), pimozidă (un neuroleptic) precum și cu unele antimigrenoase (alcaloizii de secară cornută) este contraindicată (vezi pct. **"Nu utilizați Roclarin 500 mg"**)

În cazul unor tratamente care nu pot fi întrerupte, medicul va stabili dozele și va recomanda monitorizarea concentrațiilor plasmatici ale următoarelor medicamente: cilostazol (medicament antiplachetar), metilprednisolon (medicament corticosteroid), teofilină (utilizată pentru tratarea problemelor respiratorii și astmului bronșic sever), digoxină și disopiramidă (utilizate pentru a regla ritmul inimii), sedative (triazolam, midazolam, alprazolam), antiepileptice (carbamazepină, fenitoină, valproat), ciclosporină și tacrolimus (utilizate pentru tratamentul bolilor autoimune sau pentru inhibarea sistemului imunitar după un transplant), vinblastină (utilizată în tratamentul cancerului) precum și medicamente antiinfectioase (rifabutină și itraconazol). S-a raportat intoxicație cu colchicină (utilizată în gută) în cazul utilizării concomitente a acesteia cu clarithromicina, mai ales la pacienții vârstnici, unii dintre aceștia având insuficiență renală. La administrare concomitentă de Roclarin 500 mg și anticolesterolemante sau antilipemiante (lovastatină și simvastatină), pot apărea dureri musculare și, în cazuri foarte rare, distrugerea mușchiului (rabdomioliză). De aceea, nu se recomandă tratamentul concomitent.

La administrarea Roclarin 500 mg împreună cu anticoagulante (de exemplu warfarină), activitatea acestora va crește și pot apărea sângerări. Se recomandă investigarea coagulației sanguine.

La administrarea Roclarin 500 mg împreună cu zidovudină, utilizată în tratamentul infecției SIDA, absorbția zidovudinei este redusă.

La administrarea Roclarin 500 mg împreună cu ritonavir (utilizat tot în tratamentul infecției SIDA), cresc concentrațiile plasmatici ale clarithromicinei, dar concentrațiile metabolitului său se reduc considerabil.

Chiar dacă concentrațiile plasmatici de clarithromicina și omeprazol pot crește în cazul administrării concomitente, nu este necesară ajustarea dozelor celor două medicamente. La dozele recomandate, nu s-au raportat interacțiuni semnificative clinic între clarithromicina și lansoprazol. Concentrațiile plasmatici ale clarithromicinei pot crește și în cazul administrării concomitente cu antiacide, compuși de aluminiu și magneziu sau ranitidină; în acest caz nu este necesară ajustarea dozelor.

Utilizarea Roclarin 500 mg cu alimente și băuturi

Roclarin 500 mg se poate administra indiferent de orarul meselor.

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Siguranța și eficacitatea administrării Roclarin 500 mg în sarcină nu a fost stabilită, de aceea medicamentul se poate administra numai în cazuri excepționale, când beneficiul pentru mamă depășește riscul fetal.



În timpul tratamentului cu Roclarin 500 mg nu se recomandă alăptarea.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu există date disponibile privind efectul claritromicina asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Cu toate acestea, trebuie să se ia în considerare posibila apariție a unor reacții adverse ca amețeli, vertij, confuzie și dezorientare.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI ROCLARIN 500 mg

Utilizați întotdeauna Roclarin 500 mg exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți siguri.

Dozele și durata tratamentului depind de tipul infecției, locul infecției, vîrstă pacientului și răspunsul la tratament.

Înghițiți comprimatele de Roclarin 500 mg întregi, fără a fi mestecate, cu o cantitate suficientă de apă.

Pacienți cu infecții respiratorii, cutanate și ale țesuturilor moi

Adulți și adolescenți

Doza uzuală recomandată este de 250 mg claritromicină de 2 ori pe zi timp de 7 zile; în cazul infecțiilor severe, doza poate fi crescută până la 500 mg claritromicină de 2 ori pe zi timp de până la 14 zile.

În sinuzite acute, exacerbări ale bronșitelor cronice, pneumonii comunitare, doza uzuală este de 500 mg de două ori pe zi.

Durata tratamentului depinde de starea clinică a pacienților și va fi stabilită individual.

Durata uzuală a tratamentului este de 7 - 14 zile.

Tratamentul trebuie continuat cel puțin 2 zile după dispariția oricărui simptom.

În infecțiile cu *Streptococcus pyogenes* (streptococ beta-haemolitic de grup A) durata tratamentului trebuie să fie de cel puțin 10 zile.

Copii cu vîrstă sub 12 ani

Se recomandă utilizarea altor forme farmaceutice.

Eradicarea infecției cu *Helicobacter pylori* la pacienții cu ulcer duodenal (adulți)

Triplă terapie (7-14 zile): 500 mg claritromicină de 2 ori pe zi în asociere cu lansoprazol 30 mg de 2 ori pe zi și amoxicilină 1000 mg de 2 ori pe zi, timp de 7-14 zile.

Triplă terapie (7 zile): 500 mg claritromicină de 2 ori pe zi în asociere cu lansoprazol 30 mg de 2 ori pe zi și metronidazol 400 mg de 2 ori pe zi, timp de 7 zile.

Triplă terapie (7 zile): 500 mg claritromicină de 2 ori pe zi în asociere cu omeprazol 40 mg o dată pe zi și amoxicilină 1000 mg de 2 ori pe zi sau metronidazol 400 mg de 2 ori pe zi, timp de 7 zile.

Triplă terapie (10 zile): 500 mg claritromicină de 2 ori pe zi în asociere cu amoxicilină 1000 mg de 2 ori pe zi și omeprazol 20 mg o dată pe zi, timp de 10 zile.

Dublă terapie (14 zile): doza uzuală este de 500 mg claritromicină de 3 ori pe zi timp de 14 zile. Claritromicina trebuie administrată în asociere cu omeprazol 40 mg pe cale orală o dată pe zi.

Vârstnici

Se recomandă utilizarea acelorași doze și scheme terapeutice ca la adulți.



Pacienți cu insuficiență renală

Ajustarea dozei nu este necesară în mod obișnuit, cu excepția pacienților cu afectare renală severă (clearance-ul creatininei <30 ml/minut), situație în care doza zilnică totală trebuie redusă la respectiv 250 mg claritromicină o dată pe zi în infecțiile ușoare până la moderate sau 250 mg claritromicină de 2 ori pe zi în infecțiile severe.

Dacă utilizați mai mult decât trebuie din Roclarin 500 mg

Nu depășiți dozele recomandate de medic. Tratamentul cu doze mari pe perioade îndelungate conduce la supradozaj. În caz de supradozaj, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau departamentului de urgență a celui mai apropiat spital.

Dacă uitați să utilizați Roclarin 500 mg

Dacă ați uitat să luați o doză, administrați-o cât puteți mai repede. Totuși, dacă se apropie ora pentru doza următoare nu mai luați doza uitată și așteptați momentul pentru următoarea doză. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă închetați să utilizați Roclarin 500 mg

Urmați tratamentul conform indicațiilor medicului. Dacă întrerupeți tratamentul prea devreme, infecția poate reveni.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Roclarin 500 mg poate determina reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse sunt clasificate după următoarele frecvențe:

Foarte frecvente:	care afectează mai mult de 1 pacient din 10
Frecvente:	care afectează mai puțin de 1 din 10 pacienți
Mai puțin frecvente:	care afectează mai puțin de 1 din 100 pacienți
Rare:	care afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți
Foarte rare:	affectează mai puțin de 1 din 10000 pacienți
Cu frecvență necunoscută	care nu poate fi estimată din datele disponibile

Investigații diagnostice

Frecvente: creșterea ureei în sânge.

Mai puțin frecvente: prelungirea timpului de protrombină, creșterea creatininei în sânge, alterarea testelor funcționale hepatice (creșterea valorilor serice ale enzimelor hepatice).

Foarte rare: hipoglicemie a fost observată, în special după administrarea concomitentă de antidiabetice orale și insulină.

Tulburări cardiace

Foarte rare: prelungirea intervalului QT, tahicardie ventriculară (bătăi cardiaice anormal de rapide) și torsada vârfurilor (ritm cardiac accelerat care poate pune viața în pericol).

Tulburări hematologice și limfatice

Mai puțin frecvente: leucopenie (scăderea numărului de globule albe).

Foarte rare: trombocitopenie (scăderea numărului de plachete sanguine).

Tulburări ale sistemului nervos

Frecvente: durere de cap, alterarea mirosului.

Foarte rare: ameteli, vertij (impresie subiectivă de rotire a corpului sau a mediului înconjurător, însoțită de tulburări de echilibru), parestezie (senzație anormală de percepție a excitațiilor tactile,

durerioase, termice sau vibratorii), convulsiile.

Tulburări acustice și vestibulare

Rare: tinitus (țuiuri în urechi).

Foarte rare: pierderi reversibile ale auzului.



Tulburări gastro-intestinale

Frecvențe: greață, diaree, vârsături, durere abdominală, dispepsie (digestie dificilă), stomatită și glosită (leziuni inflamatorii la nivelul gurii și limbii), modificări reversibile de culoare ale dinților și limbii, tulburări ale simțului gustativ, cum este gust metalic sau amar.

Foarte rare: pancreatită. Colita pseudomembranoasă (inflamarea colonului cu diaree, uneori cu sânge și mucus și dureri în partea inferioară a abdomenului) a fost raportată, foarte rar, în cazul claritromicinei și poate fi de intensitate moderată până la severă.

Tulburări renale și ale căilor urinare

Foarte rare: nefrită intersticială (afectare renală cu urină sanguinolentă, febră și dureri), insuficiență renală.

Tulburări cutanate și ale țesutului subcutanat

Foarte rare: sindrom Stevens-Johnson (afecțiune severă cu febră, apariția de pete roșii pe piele, dureri articulare și/sau infecții oculare) și necroliză epidermică toxică.

Tulburări musculo-scheletice și ale țesutului conjunctiv

Mai puțin frecvențe: artralgii (dureri articulare), mialgii (dureri musculare).

Infectii și infestări

Frecvențe: candidoză orală.

Similar altor antibiotice, utilizarea prelungită poate determina selecția tulpinilor rezistente.

Tulburări ale sistemului imunitar

Mai puțin frecvențe: reacții alergice cum sunt urticaria și erupția trecătoare pe piele. Au fost raportate și cazuri de anafilaxie.

Tulburări hepatobiliare

Mai puțin frecvențe: disfuncții hepatici, care sunt, de obicei, tranzitorii și reversibile, hepatită și colestază cu sau fără icter (aspect galben al pielii și al albului ochilor).

Foarte rare: insuficiență hepatică letală a fost raportată, în special, la pacienții cu tulburări hepatice preexistente sau care utilizează alte medicamente hepatotoxice.

Tulburări psihice

Foarte rare: anxietate, insomnie, halucinații (impresii vizuale și auditive ale unor lucruri inexistente), psihoze, dezorientare, depersonalizare, coșmaruri și confuzie.

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ ROCLARIN 500 mg

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Nu utilizați Roclarin 500 mg după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliberați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE

Ce conține Roclarin 500 mg

- Substanța activă este claritromicina. Un comprimat filmat conține claritromicina 500 mg.
- Celelalte componente sunt: *nucleu*-croscarmeloză sodică, amidon de porumb, copovidonă celuloză microcristalină, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu și *film-alcool* polivinilic hidrolizat, dioxid de titan (E 171), macrogol 3350, talc, galben de chinolină lac de aluminiu (E 104), oxid galben de fer (E 172).

Cum arată Roclarin 500 mg și conținutul ambalajului

Comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare galbenă.
Cutie cu 2 blistere din PVC/Al a către 10 comprimate filmate

Deținătorul autorizației de punere pe piață și producătorul

Antibiotice S.A.

Str. Valea Lupului nr. 1, 707410, Iași, România

Telefon +40-0232-220040

Fax +40-0232-211020

Acest prospect a fost aprobat în Martie 2009

