

**PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**  
Azinfexin 500 mg comprimate filmate  
Azitromicină

Cititi cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luati acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luati întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l aveți.
- 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 ca și 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 (vezi compertimentul 4).

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Azinfexin și pentru ce se utilizează

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Azinfexin

3. Cum să luati Azinfexin

4. Reacții adverse posibile

5. Cum se păstrează Azinfexin

6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Azinfexin și pentru ce se utilizează**

Azitromicina, substanță activă din Azinfexin face parte din grupul medicamentelor antibiotică macrolide.

Acesta este utilizat pentru a trata infecții cauzate de anumite bacterii și alte microorganisme, unele infecții sunt enumerate mai jos:

- Infecții ale pieptului, gâtului și nazalei (inflamație a bronhiilor, plâmâni și sinusită etc.)
- Infecții amigdalelor cauzate de *Streptococcus pyogenes* (amigdalită), în tratamentul de dureri gât (faringită), în prezența de alergie la penicilină
- Infecții ale urechii
- Infecții cutanate și ale țesuturilor moi (abcese sau furuncul, etc.)
- Boli cu transmitere sexuală cauzate de un organism numit *Chlamydia*
- Ulcere ale țesuturilor moi cauzate de un microorganism numit *Haemophilus ducreyi* și infecții genitale necomplicate cauzate de un microorganism non-multirezistent numit *Neisseria gonorrhoeae*, care nu sunt însoțite de alte infecții.

**2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Azinfexin:**

Nu utilizați Azinfexin:

- Dacă sunteți alergic (hipersensibil) la azitromicină sau la orice antibiotică macrolid, precum eritromicina sau claritromicina la oricare dintre celelalte componente ale Azinfexin (vezi pct.6).
- Reacții alergice pot cauza erupție cutanată sau respirație și urătoare.
- Dacă aveți probleme cu picatul.
- Dacă utilizați orice derivat de ergot cum ar fi ergotamina (utilizate pentru a trata migrena).

**Atenționări și precauții**

**Înainte de a lua Azinfexin consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă:**

- Dacă aveți probleme cu rinichii.
- Dacă aveți o boală de inimă.
- În cazul în care există o infecție dobândită din comunitate.
- Dacă ați fost diagnosticat sau suspectat că bacteriile sau toxinele bacteriene sunt prezente în sânge.
- Dacă sunteți imobilizat la pat.
- Dacă sunteți în vîrstă sau foarte slab.
- Dacă aveți altă problemă grave de sănătate (imunodeficiență, sau în absența splinei la naștere/splina a fost îndepărtață prin intervenție chirurgicală (asplenie), etc.)
- Dacă aveți o boală de picat.
- Ca și în cazul altor antibiotice, există riscul unei infecții secundare cauzate de organisme nesensibile, inclusiv fungi, atunci când corpul tău a fost deja slăbit de infecție existentă, prin urmare, trebuie să fii monitorizați de medicul dumneavoastră privind acest risc.
- Dacă se dezvoltă diaree.

Vă rugăm să consultați medicul dumneavoastră, chiar dacă aceste atenționări erau aplicabile la dumneavoastră, la orice moment în trecut.

**Azinfexin cu alimente, băuturi și alcool**

Azinfexin se administrează cu o oră înainte sau peste două ore după mese.

**Sarcina și alăptarea**

Sarcina

Dacă sunteți gravidă sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravidă

sau intenționați să rămâneți gravidă, informați medicul sau farmacistul până la inițierea administrării preparatului.

Azinfexin nu trebuie utilizat în timpul sarcinii decât dacă este absolut necesar.

**Alăptarea**

Nu se cunoaște dacă azitromicina se excretă în laptele matern.

**Înainte de a lua orice medicament consultați medicul dumneavoastră.**

**Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Azinfexin nu este de așteptat să afecteze capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

**Informație importantă despre unele componente ale Azinfexin**

Azinfexin comprimate filmate conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg); reacții adverse legate de sodiu nu sunt de așteptat la această doză.

**Azinfexin împreună cu alte medicamente**

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

Spuneți medicului dumneavoastră înainte de a lua Azinfexin, dacă luati oricare dintre medicamentele enumerate de mai jos și consultați medicul sau farmacistul dacă aveți orice întrebări suplimentare despre Azinfexin și alte medicamente:

- Derivații de ergot sau ergotamina
- Warfarina sau orice medicament similar pentru a preveni formarea cheagurilor de sânge
- Ciclosporina (utilizată pentru a suprime sistemul imunitar pentru a preveni și trata respingerea unui organ transplant sau a măduvei osoase)
- Digoxină (utilizată pentru tratamentul insuficienței cardiaice)
- Teofilină (utilizată pentru tratamentul astmului bronșitic)
- Nelfinavir (utilizat pentru tratamentul infecției cu HIV).

Dacă utilizați antiaciide pentru indigestie, trebuie să luati Azinfexin cu o oră înainte sau peste două ore după administrarea antiaciidelor.

Număr redus de neutrofile a fost observată la subiecții care au primit tratament concomitent de Azinfexin și rifabutină.

**3. Cum să luati Azinfexin**

Luati întotdeauna acest preparat exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Dacă nu sunteți sigur trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul.

**Doză/frecvență și durata administrării**

Azinfexin trebuie administrat într-o singură doză zilnică.

Durata tratamentului diferitor infecții este menționată mai jos.

**Adulți**

Doză în tratament infecțiilor genitale necomplicate, sexual transmisibile cauzate de *Chlamydia trachomatis*, *Haemophilus ducreyi* sau *Neisseria gonorrhoeae* sensibilă este de 1000 mg, administrată într-o doză orală unică.

Pentru alte indicații doza totală este de 1500 mg, câte 500 mg pe zi, administrată trei zile.

Doză în tratament faringeal/tonzilită cauzate de *Streptococcus pyogenes* este de 500 mg în prima zi și 250 mg în ziua a doua până la a cincea, durata tratamentului constituie 5 zile.

**Mod de administrare**

Pentru administrare orală.

Comprimatele trebuie inghițite întregi.

**Grupe speciale de pacienți**

**Utilizarea la copii**

Pentru copii cu masă corporală sub 45 de kg se vor administra dozele recomandate pentru adulți.

Pentru toate indicațiile, cu excepția faringei/tonzilită, doza totală recomandată constituie 1500 mg, divizată în 3 zile (câte 500 mg pe zi). Doza în tratamentul faringei/tonzilită cauzate de *Streptococcus pyogenes* este de 500 mg în prima zi și 250 mg în ziua a doua până la a cincea, durata tratamentului constituie 5 zile.

**Copii cu masă corporală sub 45 de kg**

Preparatul se recomandă de administrat sub formă de suspensie orală.

Nu au fost stabilite eficacitatea și siguranța azitromicinei pentru copii cu vîrstă mai mică de 6 luni, de aceea nu se recomandă de administrat la copii cu vîrstă sub 6 luni.

**Utilizarea la vîrstnici**

La vîrstnici se vor administra doze recomandate pentru adulți.

**Insuficiență renală**

Nu se recomandă ajustarea dozei la pacienții cu insuficiență renală usoară până la moderată. La pacienții cu insuficiență renală severă azitromicina se va administra cu precauție.

**Insuficiență hepatică**

La pacienții cu insuficiență hepatică usoară până la moderată pot fi administrate aceleși doze ca și la pacienții cu funcție hepatică normală. Preparatul nu se va administra la pacienții cu insuficiență hepatică severă.

Dacă aveți impresia că efectul Azinfexin este prea puternic sau prea slab, discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul.

**Dacă luati mai mult Azinfexin decât trebuie (supradozaj)**

Dacă dumneavoastră ați luat mai multe comprimate Azinfexin

adresați-vă imediat la medic sau la departamentul de urgență a celui mai apropiat spital. Luati acest prospect și comprimatele rămasse pentru a arăta medicului.

Dacă credeți că luati mai mult decât trebuie Azinfexin, consultați medicul dumneavoastră sau farmacistul.

**Dacă uitați să luati una sau mai multe doze de Azinfexin**

Dacă ați uitat să luati o doză, luati doza respectivă imediat ce vă amintiți. Luati doza următoare la ora recomandată. Nu luati o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

**Dacă incetați să utilizați Azinfexin**

Dacă incetați să luati Azinfexin prea repede, infecția poate reveni. Chiar dacă începeți să vă simțiți mai bine, este important să continuați tratamentul conform recomandărilor medicului dumneavoastră.

Nu interupeți administrarea Azinfexin fără consultarea medicului dumneavoastră.

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

**4. Reacții adverse posibile**

Ca și alte medicamentele, acest preparat poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă observați apariția uneia sau a mai multor reacții descrise mai jos, **anunțați imediat medicul dumneavoastră**. Deși sunt foarte rare, simptomele pot fi severe.

- Bătăi neregulate ale inimii, dificultăți de respirație, amețeli sau senzație de leșin în timpul utilizării Azinfexin,
- Respirație și urătoare bruscă,
- Dificultate în respirație,
- Umflare pleoapelor,
- Umflare feței sau buzelor,
- Eruptioni cutanate sau măncărime (în special care afectează întregul corp).

Cele mai frecvente reacții adverse care apar atunci când se administrează Azinfexin sunt enumerate mai jos. Acestea pot să dispare în timpul tratamentului, deoarece organismul dumneavoastră se adaptează la medicament. Spuneți medicului dumneavoastră dacă oricare dintre aceste reacții adverse continuă să vă deranjeze.

Reacții adverse sunt clasificate după cum urmează:

Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 pacienți)

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 pacienți)

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de pacienți)

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 de pacienți)

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 de pacienți)

Cu frecvență necunoscută (frecvența lor nu poate fi estimată din datele disponibile)

**Foarte frecvente**

Dieree

Crampe de stomac

Stare de râu

Meteorism

**Frecvente**

Dureri de cap, somnolenta

Furnicături și înțepături sau amorteală

Tulburări ale gustului, pierderea poftei de mâncare

Tulburări vizuale, surdităte

Fiind bolnav, indigestie

Eruptioni cutanate, măncărime

Durese articulare

Număr redus de limfocite (tip de celule albe din sânge), număr mai mare de eozinofofile (tip de globule albe)

Nivel redus de bicarbonat în sânge

**Oboselă**

**Mai puțin frecvente**

Infecție micotică ale gurii și vaginului (candidoză)

Număr redus de leucocite (tip de globule albe din sânge) și număr redus de neutrofile (tip de celule albe din sânge)

Reacții alergice de diversă severitate

Eruptioni cutanate pe scară largă și apariția de vezicule pe piele

Reacții cutanate severe din cauza expunerii la lumină sau razele solare

Urticarie

Nervozițate

Simț tactil redus

Somnolenta

**Insomnie**

Scădere a auzului sau zgromote în urechi (ireversibil)

Bătăi neregulate ale inimii

Constipație

Inflamația ficatului

Durere în piept

Pierdere generală de putere

Edeme

Disconfort general

Valori anormale ale testelor de laborator (de exemplu, teste de sânge sau hepatice)

Vărsături, asociate cu dureri abdominale (care poate fi sângerioase)

**Rare**

Agitație

Ameteli (vertigi)

Tulburarea funcției hepatice

**Alte reacții adverse din experiența de după punere pe piatră**

**Cu frecvență necunoscută**

Agresivitate, anxietate, convulsi, hiperactivitate, ieșin

Pierdere miroslor sau simț al miroslor modificat, pierdere gustului

Tulburare de ritm cardiac, bătăi rapide ale inimii, bătăi neregulate ale inimii

Hipotensiune arterială

Inflamația pancreasului, decolorarea limbii, reacții cutanate severe

Insuficiență hepatică, disfuncție hepatică, icter, înroșirea pielii

Insuficiență renală, inflamația rinichilor

Modificări pe electrocardiogramă (ECG)

Dureri stomcale asociate cu diaree și febră

Vărsătă usoară sau săngerări

Oboseala asociată cu urină închisă la culoare

Slăbiciune musculară locală

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

**Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe website-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: [www.amed.md](http://www.amed.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amed.md](mailto:farmacovigilenta@amed.md)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

**5. Cum se păstrează Azinfexin**

A se păstrează la temperaturi sub 25°C.

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Perioada de valabilitate este indicată pe ambalaj.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare inscrisă pe ambalaj după EXP.

Nu aruncați nicun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajeră. Întrebăți farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

**6. Conținutul ambalajului și alte informații**

**Ce conține Azinfexin comprimate filmate**

1 comprimat filmat conține:

substanță activă: azitromicină (sub formă de dihidrat de azitromicină) 500 mg;

excipienti: nucleu: fosfat de calciu dibazic anhidrid, carboximetil celuloză de sodiu 150 (Nymcel 150), celuloză microcrystalină PH 102, laurilsulfat de sodiu, stearat de magneziu; film: (Opadry OY-D-7233 alb) hipromeloză, dioxid de titan, talc, polietileniglicol/macrogol, laurilsulfat de sodiu.

</div