

АЗИТРО САНДОЗ® –

ЦЕ АЗИТРОМІЦИН З ЄВРОПЕЙСЬКИМИ СТАНДАРТАМИ ЯКОСТІ* І ШИРОКИМ СПЕКТРОМ АНТИБАКТЕРІАЛЬНОЇ АКТИВНОСТІ**



Вказані МНН

*мається на увазі що препарат виробляється у закритому циклі за всіма стандартами GMP, в Румунії.

**мається на увазі активність щодо типових та атипичних мікроорганізмів відповідно до інструкції.

КОРОТКА ІНСТРУКЦІЯ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ АЗИТРО САНДОЗ® (AZITHRO SANDOZ®). **Діюча речовина:** азитроміцин; 1 таблетка містить азитроміцину 250 мг або 500 мг у формі азитроміцину дигідрату; 5 мл суспензії містять азитроміцину 100 мг або 200 мг у формі азитроміцину моногідрату; **Лікарська форма.** Порошок для оральної суспензії; таблетки, вкриті плівковою оболонкою. **Фармакотерапевтична група.** Антибактеріальні засоби для системного застосування. Макроліди, лінкозаміди та стрептограміни. Азитроміцин. Код АТХ J01F A10. **Показання.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою: інфекції, спричинені мікроорганізмами, чутливими до азитроміцину; інфекції ЛОР-органів (бактеріальний фарингіт/тонзиліт, синусит, середній отит); інфекції дихальних шляхів (бактеріальний бронхіт, негоспітальна пневмонія); інфекції шкіри та м'яких тканин: мігруюча еритема (початкова стадія хвороби Лайма), бешиха, імпетиго, вторинні піодерматози, акне вульгаріс (вугрі звичайні) середнього ступеня тяжкості; інфекції, що передаються статевим шляхом: неускладнені генітальні інфекції, спричинені *Chlamydia trachomatis*. Порошок для оральної суспензії: Для дозувань 100 мг/5 мл і 200 мг/5 мл. Інфекції, спричинені мікроорганізмами, чутливими до азитроміцину:

- інфекції ЛОР-органів (бактеріальний фарингіт/тонзиліт, синусит, середній отит);
- інфекції дихальних шляхів (бактеріальний бронхіт, негоспітальна пневмонія);
- інфекції шкіри та м'яких тканин: мігруюча еритема (початкова стадія хвороби Лайма), бешиха, імпетиго, вторинні піодерматози. Для дозування 200 мг/5 мл;
- інфекції, що передаються статевим шляхом: неускладнений уретрит/цервіцит, спричинений *Chlamydia trachomatis*.

Діти. Препарат у дозуванні 100 мг/5 мл застосовувати дітям з масою тіла від 5 до 15 кг. Препарат у дозуванні 200 мг/5 мл застосовувати дітям з масою тіла більше 15 кг та дорослим пацієнтам. Препарат у лікарській формі таблетки, вкриті плівковою оболонкою застосовувати дітям з масою тіла ≥ 45 кг. **Категорія відпуску.** За рецептом. РП № UA/4764/02/01; UA/4764/02/02; UA/11332/01/01; UA/11332/01/02.

Лікарські засоби мають протипоказання та можуть викликати побічні реакції. Для більш детальної інформації дивіться інструкцію для медичного застосування лікарського засобу. Перед застосуванням лікарського засобу необхідно проконсультуватись з лікарем та обов'язково ознайомитися з інструкцією для медичного застосування. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представника заявника за телефоном, електронною адресою або за допомогою сайту: +380 44 4952866 (вартість дзвінків згідно з тарифами Вашого оператора зв'язку), adverse.event.ukraine@sandoz.com, patient.safety.ukraine@sandoz.com. ТОВ «Сандоз Україна» м. Київ, пр. С. Бандери, 28-А (літ. Г). Інформація для спеціалістів сфери охорони здоров'я. 4-08-A3C-PEЦ-0125