

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ

Торговое наименование: **Лекоклар® ХЛ 500 мг таблетки пролонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой**
 Международное непатентованное наименование: **кларитромицин**

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 возникнут вопросы, посоветуйтесь с врачом или фармацевтом в аптеке.
- 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 врачу или фармацевту в аптеке. 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 Лекоклар® ХЛ и для чего он применяется
2. О чём следует знать перед приемом препарата Лекоклар® ХЛ
3. Прием препарата Лекоклар® ХЛ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Лекоклар® ХЛ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ЛЕКОКЛАР® ХЛ И ДЛЯ ЧЕГО ОН ПРИМЕНЯЕТСЯ

Одна таблетка Лекоклара ХЛ содержит 500 мг действующего вещества кларитромицина. Лекоклар ХЛ принадлежит к группе лекарственных препаратов, называемых макролидными антибиотиками. Антибиотики останавливают рост бактерий, вызывающих инфекции.

Лекоклар ХЛ применяется для лечения таких инфекций как:

- **инфекции нижних дыхательных путей** (напр., острый и хронический бронхит, пневмония);
- **инфекции верхних дыхательных путей** (напр., синусит и фарингит);
- **инфекции кожи и мягких тканей легкой и средней степени тяжести** (напр., фолликулит, воспаление подкожной клетчатки, рожа).

Лекоклар ХЛ применяется для лечения инфекций у взрослых и детей 12 лет и старше.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА ЛЕКОКЛАР® ХЛ

Не принимайте Лекоклар ХЛ, если

- Вы знаете, что у Вас аллергия на кларитромицин, другие макролидные антибиотики, такие как эритромицин или азитромицин, или любое вспомогательное вещество препарата (см. раздел 6);

- у Вас или у кого-то из членов Вашей семьи в анамнезе отмечались нарушения сердечного ритма (желудочковая сердечная аритмия, включая желудочковую тахикардию типа "пируэт") или нарушения на электрокардиограмме (ЭКГ), называемые «синдромом удлиненного интервала QT»;
- уровень калия или магния в крови ниже нормы (гипокалиемия или гипомагниемия);
- у Вас была холестатическая желтуха (связанная с уменьшением поступления желчи в двенадцатiperстную кишку) или нарушение функции печени, возникавшие на фоне применения кларитромицина в прошлом;
- у Вас тяжелое заболевание печени и сопутствующее заболевание почек;
- у Вас нарушение функции почек с клиренсом креатинина менее 30 мл/мин. Таблетки пролонгированного действия Лекоклар ХЛ 500 мг не подходят для дозирования менее 500 мг в день.
- Вы принимаете любой из следующих лекарственных препаратов:
 - терфенадин или астемизол (широко применяемые при сенной лихорадке или аллергии), цизаприд (при проблемах с желудком) или домперидон (для устранения тошноты, рвоты или икоты), кветиапин или пимозид (при проблемах с психическим здоровьем), поскольку сочетание этих препаратов с кларитромицином может иногда вызывать серьезные нарушения сердечного ритма. Проконсультируйтесь с врачом по поводу замены этих лекарственных препаратов на другие.
 - ловастатин или симвастатин (ингибиторы ГМГ-КоА редуктазы, широко известные как статины, используемые для снижения уровня холестерина в крови). Сопутствующее применение может вызвать повреждение мышц, включая их разрушение (рабдомиолиз);
 - алкалоиды спорыньи в таблетках (например, эрготамин или дигидроэрготамин) или ингаляционный эрготамин при мигрени;
 - мидазолам для приема внутрь (седативное средство);
 - ломитапид (используется для снижения уровня холестерина в крови);
 - тикагрелор или ранолазин (при сердечном приступе, боли в грудной клетке или стенокардии);
 - колхицин (обычно применяется при подагре). Возможны серьезные нежелательные реакции, иногда даже со смертельным исходом.

Особые указания и меры предосторожности при применении

Перед приемом Лекоклара ХЛ посоветуйтесь с врачом или фармацевтом в аптеке:

- если у Вас проблемы с сердцем (например, заболевание сердца, сердечная недостаточность, необычно низкая частота сердечных сокращений);
- если Вы принимаете лекарственные препараты, влияющие на сердечный ритм (напр., дигоксин, хинидин, дизопирамид, дофетилид, амиодарон, сotalол, прокаинамид и др.), а также препараты, вызывающие серьезные нарушения сердечного ритма, упомянутые в подразделе «Не принимайте Лекоклар ХЛ, если»;
- если у Вас есть или когда-либо были проблемы с печенью или почками;
- если у Вас есть грибковые инфекции (например, молочница) или Вы склонны к ним;
- если у Вас мышечное заболевание, называемое миастенией гравис;
- если Вы беременны или кормите грудью.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Дети

Препарат не подходит для лечения детей младше 12 лет.

Другие лекарственные препараты и Лекоклар ХЛ

Не принимайте Лекоклар ХЛ, если Вы принимаете какие-либо лекарственные препараты, перечисленные выше в подразделе «Не принимайте Лекоклар ХЛ, если».

Сообщите своему врачу или фармацевту в аптеке, если Вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать какие-либо другие лекарственные препараты, поскольку Вам может потребоваться изменение дозы или регулярное проведение анализов. Особенно это касается применения следующих препаратов:

- дигоксин, хинидин или дизопирамид, дофетилид, амиодарон, соталол, прокаинамид (применяются для лечения сердечных заболеваний);
- верапамил, амлодипин, дилтиазем (при повышенном артериальном давлении); ибрутиниб (для лечения рака);
- варфарин или любой другой антикоагулянт, например дабигатран, ривароксабан, апиксабан (для разжижения крови);
- карбамазепин, валпроат, фенобарбитал или фенитоин (при эпилепсии);
- аторвастатин, розувастатин (ингибиторы ГМГ-КоА редуктазы, широко известные как статины и используемые для снижения уровня холестерина в крови). Статины могут вызывать рабдомиолиз (состояние, которое вызывает разрушение мышечной ткани, что может привести к повреждению почек), поэтому следует контролировать признаки миопатии (появление мышечной боли или мышечной слабости);
- натеглинид, пиоглитазон, репаглинид, розиглитазон или инсулин (используются для снижения уровня глюкозы в крови);
- гликлазид или глимепирид (препараты сульфонилмочевины, используемые для лечения сахарного диабета II типа);
- теофиллин (используется у пациентов с затрудненным дыханием, например, астмой);
- триазолам, алпразолам, внутривенно вводимый или оромукозально применяемый мидазолам (седативные средства);
- циостазол (при плохом кровообращении);
- метилпреднизолон (кортикостероид);
- винblastин (для лечения рака);
- циклоспорин, сиролимус и такролимус (иммунодепрессанты);
- этравирин, эфавиренз, невирапин, ритонавир, зидовудин, атазанавир, саквинавир, маравирок (противовирусные препараты, используемые для лечения ВИЧ);
- рифабутин, рифампицин, рифапентин, флуконазол, итраконазол (используются для лечения некоторых бактериальных или грибковых инфекций);
- толтеродин (при гиперактивном мочевом пузыре);
- силденафил, варденафил и тадалафил (от импотенции у взрослых мужчин или для использования при легочной артериальной гипертензии (высокое кровяное давление в кровеносных сосудах легких));
- зверобой (используется для лечения депрессии);
- нейролептики;
- другие макролидные антибиотики;
- линкомицин и клиндамицин (линказамиды – разновидность антибиотиков);

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь

- омепразол (для лечения заболеваний желудочно-кишечного тракта);
- боцепревир (для лечения гепатита С).

Если Вы принимаете противозачаточные таблетки и у Вас возникнет диарея или рвота, Вам может потребоваться принятие дополнительных мер предосторожности, таких как использование презерватива. Проконсультируйтесь с врачом.

Лекоклар ХЛ и прием пищи

Всегда принимайте таблетки Лекоклар ХЛ во время еды.

Беременность и кормление грудью

Если Вы беременны или кормите грудью, подозреваете, что беременны, или планируете беременность, перед приемом данного препарата проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом в аптеке.

Поскольку безопасность приема Лекоклара ХЛ при беременности и кормлении грудью неизвестна, лечащий врач взвесит пользу лечения и возможные риски, особенно в первые три месяца беременности.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Таблетки Лекоклар ХЛ могут вызывать головокружение, сонливость, дезориентацию, спутанность сознания, нарушение и нечеткость зрения. Если у Вас возникли такие реакции, не управляйте транспортными средствами, не работайте с механизмами и не делайте ничего, что требует от вас бдительности.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ЛЕКОКЛАР® ХЛ

Не давайте этот препарат детям младше 12 лет. Ваш врач назначит Вашему ребенку другое подходящее лекарственное средство.

Всегда принимайте Лекоклар ХЛ в точном соответствии с указаниями врача. Если Вы в чем-то не уверены, посоветуйтесь со своим врачом или фармацевтом в аптеке.

Рекомендуемая доза Лекоклара ХЛ для взрослых и детей 12 лет и старше составляет одну таблетку 500 мг один раз в сутки.

Ваш врач может увеличить дозу до двух таблеток по 500 мг в сутки при тяжелых инфекциях.

Пациенты с нарушением функции почек

Пациентам с нарушением функции почек (клиренс креатинина менее 30 мл/мин) нельзя принимать Лекоклар ХЛ. Доза кларитромицина для них составляет 250 мг в сутки или 250 мг два раза в сутки в случае тяжелых инфекций, а таблетки Лекоклар ХЛ 500 мг нельзя делять на меньшие дозы.

Пожилые пациенты

Пожилым пациентам коррекция дозы требуется только при тяжелом нарушении функции почек.

Длительность лечения

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

7700 - 2020

Длительность лечения препаратом Лекоклар ХЛ зависит от клинического состояния пациента и определяется врачом. Обычно она составляет 6–14 дней.

Способ применения

Таблетки Лекоклар ХЛ следует принимать во время еды, запивая стаканом воды. Их надо глотать целиком и не разжевывать.

Если Вы приняли больше Лекоклара ХЛ, чем предусмотрено

Если Вы случайно приняли больше Лекоклара ХЛ за сутки, чем Вам назначил врач, или если ребенок случайно проглотил несколько таблеток, немедленно обратитесь к врачу или в отделение неотложной помощи ближайшей больницы. Передозировка Лекоклара ХЛ может вызвать рвоту и боли в желудке.

Пропуск приема препарата

При пропуске приема примите препарат, как только об этом вспомните. Не принимайте за сутки больше таблеток, чем назначил врач.

Прекращение лечения

Не прекращайте принимать Лекоклар ХЛ, даже если Вы почувствовали себя лучше. Важно принимать таблетки так долго, как это назначил врач, иначе инфекция может вернуться.

Если у Вас имеются какие-либо вопросы по применению данного препарата, посоветуйтесь с лечащим врачом или фармацевтом в аптеке.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Как и все лекарственные препараты, Лекоклар ХЛ может вызывать нежелательные реакции, хотя они возникают не у всех.

Если во время лечения у Вас появится какой-либо из нижеперечисленных симптомов, ПРЕКРАТИТЕ принимать препарат и немедленно обратитесь к врачу:

- тяжелая или продолжительная диарея, в том числе с примесью крови или слизи. Это может быть симптомом тяжелого воспаления кишечника (псевдомембранный колит, вызываемого бактерией *Clostridium difficile*). Это очень серьезное состояние, которое может сопровождаться болью в животе и (или) высокой температурой тела. Диарея может возникнуть даже через два месяца после лечения Лекокларом ХЛ. В любом случае, даже если после лечения Лекокларом ХЛ прошло столько времени, появление диареи требует обращения к врачу;
- сыпь, затрудненное дыхание, обморок или отек лица, языка, губ, глаз и горла. Это признак того, что у Вас развилась аллергическая реакция;
- пожелтение кожи (желтуха), зуд кожи, обесцвеченный стул, темная моча, болезненность при надавливании на живот или потеря аппетита. Это признаки воспаления печени и нарушения ее функции;
- тяжелые кожные реакции, такие как болезненные волдыри на коже, во рту, на губах, глазах и половых органах (симптомы редкой аллергической реакции, называемой синдромом Стивенса–Джонсона/токсическим эпидермальным некролизом);
- красная чешуйчатая сыпь с мелкими уплотнениями под кожей и волдырями (симптомы экзантематозного пустулеза);
- редкие кожные аллергические реакции с изъязвлением рта, губ и кожи, вызывающие тяжелое заболевание, сопровождающееся сыпью, лихорадкой и воспалением внутренних органов (так называемый DRESS-синдром);

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

- мышечная боль или слабость, известная как рабдомиолиз (состояние, которое вызывает разрушение мышечной ткани, что может привести к повреждению почек).

Другие нежелательные реакции

Частые нежелательные реакции (встречаются у 1 из 10 человек):

- трудности с засыпанием;
- изменение вкусовых ощущений;
- головная боль;
- проблемы с желудком, такие как тошнота, рвота, боль в желудке, несварение, понос;
- усиленное потоотделение;
- отклонение от нормы результатов функциональных проб печени;
- сыпь.

Нечастые нежелательные реакции (встречаются у 1 из 100 человек):

- «молочница» (грибковая инфекция) во рту или во влагалище;
- воспаление слизистой желудка и кишечника (гастроэнтерит);
- вагинальная инфекция;
- снижение числа лейкоцитов (лейкопения);
- повышенный иммунный ответ на чужеродное вещество (гиперчувствительность);
- отсутствие или потеря аппетита;
- тревожность;
- головокружение, дрожь, сонливость;
- вестибулярное головокружение;
- звон в ушах или нарушение слуха;
- изменения сердечного ритма, такие как сильное сердцебиение (пальпитации) или удлинение интервала QT на электрокардиограмме;
- носовое кровотечение;
- заброс содержимого желудка в пищевод, что обычно вызывает изжогу (гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь);
- воспаление слизистой желудка (гастрит);
- боль в заднем проходе (проктальгия);
- воспаление слизистой оболочки рта (стоматит);
- воспаление языка (глоссит);
- запор, отхождение газов, отрыжка;
- сухость во рту;
- мышечная боль. Если Вы страдаете миастенией (состоянием, при котором мышцы становятся слабыми и быстро утомляются), прием Лекоклара ХЛ может усугубить симптомы этого заболевания;
- повышенные показатели функциональных проб печени (повышенный уровень аланин- и аспартатаминотрансферазы);
- зуд, крапивница;
- слабость.

Нежелательные реакции, частота которых неизвестна (частоту невозможно оценить на основе имеющихся данных):

- бактериальная инфекция поверхностных слоев кожи (рожа);

- агранулоцитоз (снижение числа лейкоцитов ниже нормы, в связи с чем возможна повышенная восприимчивость к инфекциям);
- тромбоцитопения (снижение числа тромбоцитов ниже нормы, что может повышать риск возникновения синяков и кровотечений);
- снижение уровня глюкозы ниже нормы (гипогликемия) у пациентов, принимающих препараты для снижения уровня глюкозы в крови;
- потеря ориентации, галлюцинации (видения), психотические нарушения, нарушение самовосприятия личности, изменение чувства реальности или паника (спутанность сознания), депрессия, ненормальные сны или кошмары и мания (чувство эйфории или чрезмерного возбуждения);
- судороги (припадки);
- парестезия (покалывание);
- потеря вкуса или обоняния или неспособность правильно различать запахи;
- нарушения зрения, нечеткое зрение;
- глухота;
- кровоточивость;
- нарушения сердечного ритма (желудочковая тахикардия, в том числе типа "пируэт", фибрилляция желудочков);
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит);
- изменение цвета языка или зубов;
- акне (угревая сыпь);
- пурпурра Шенлейн-Геноха (небольшие возвышающиеся под кожные кровотечения, возникающие из-за воспаления кровеносных сосудов);
- миопатия (нарушения функции мышц);
- воспаление почек или неспособность почек функционировать должным образом (может появляться усталость, отек или припухлость на лице, животе, бедрах или лодыжках или проблемы с мочеиспусканием);
- повышение международного нормализованного отношения, удлинение протромбинового времени;
- изменение цвета мочи.

Сообщение о нежелательных реакциях

При возникновении любых нежелательных реакций обратитесь к лечащему врачу или работнику 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.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Сообщения о любых нежелательных реакциях при применении лекарственного препарата Лекоклар XL могут быть направлены:

- представителю держателя регистрационного удостоверения: в Представительство АО «Сандоз Фармасьютикалз д. д.» (Республика Словения) в Республике Беларусь по электронной почте drugsafety.cis@novartis.com или по адресу: г. Минск, ул. Академика Купревича, 3, помещение 49, 220141, тел. +375 (17) 370 16 20 факс +375 (17) 370 16 21.
- в УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: с использованием формы извещения о нежелательной реакции на сайте www.rceh.by, по электронной почте

rcpl@rceth.by или по адресу: Товарищеский пер. 2а, г. Минск, 220037, Республика Беларусь, тел/факс 242-00-29

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ЛЕКОКЛАР® ХЛ

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности: 2 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Хранить при температуре не выше 25 °C в оригинальной упаковке.

Не выбрасывайте лекарственные средства в канализацию или в бытовые отходы. Спросите в аптеке, как утилизировать лекарственные средства, которые Вам больше не нужны. Эти меры помогут защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Состав Лекоклара ХЛ

Действующим веществом является кларитромицин.

Каждая таблетка содержит 500 мг кларитромицина.

Вспомогательные вещества:

гипромеллоза, глицерина дигенат, повидон К-25, микрокристаллическая целлюлоза, стеариновая кислота, кремния диоксид коллоидный безводный, кальция стеарат, тальк, полисорбат 80, гидроксипропилцеллюлоза, макрогол 400, оксид железа желтый (Е172), титана диоксид (Е171), ароматизатор ванильный.

Внешний вид и содержимое упаковки

Темно-желтые овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, с тиснением 500 на одной стороне и CXL на другой стороне, с ванильным запахом.

По 7 таблеток в блистере из алюминия вместе с листком-вкладышем в картонной пачке.

Держатель регистрационного удостоверения

Сандоз д.д., Веровшкова 57, Любляна, Словения.

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство АО «Сандоз Фармасьютикалз д.д.» (Словения) в Республике Беларусь 220141, г. Минск, ул. Академика Купревича, 3, помещение 49, тел. +375 (17) 370 16 20, факс +375 (17) 370 16 21.

Производитель

S.C. Сандоз S.R.L., ул. Ливезени 7А, Таргу Муреш, Румыния.

Условия отпуска

Отпускается по рецепту.

Листок-вкладыш пересмотрен в сентябре 2021 г.

