

4628 - 2018

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

КЛАРИКАР, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг
Кларитромицин

Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

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 лечащему врачу или работнику аптеки. 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 препарат Кларикар и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата Кларикар
3. Прием препарата Кларикар
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Кларикар
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ КЛАРИКАР И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Торговое наименование, действующие вещества и фармакотерапевтическая группа препарата

Препарат Кларикар содержит действующее вещество кларитромицин. Кларикар относится к группе антибактериальных средств для системного применения, к препаратам, называемым макролидами.

Показания к применению

Кларикар применяют для лечения инфекционно-воспалительных заболеваний, вызванных чувствительными к кларитромицину микроорганизмами, в т.ч.:

- инфекции верхних дыхательных путей легкой и средней степени тяжести (стрептококковый фарингит/тонзиллит; как альтернатива препаратам первого выбора); острый максиллярный синусит (гайморит) легкой и средней степени тяжести;
- инфекции нижних отделов дыхательных путей легкой и средней степени тяжести (обострение хронического бронхита; внебольничная пневмония);
- неосложненные инфекции кожи и мягких тканей легкой и средней степени тяжести (в т.ч., импетиго, рожистое воспаление, абсцессы, фолликулит, фурункулы, целлюлит, раневая инфекция);
- диссеминированные микобактериальные инфекции легкой и средней степени тяжести, вызванные чувствительными изолятами *Mycobacterium avium* или *Mycobacterium intracellulare*, у пациентов с прогрессирующей ВИЧ-инфекцией;
- эрадикация *Helicobacter pylori* у пациентов с язвенной болезнью двенадцатиперстной кишки в составе комбинированной терапии в сочетании с ингибиторами секреции соляной кислоты (омепразол или лансопразол).

Сведения о пользе препарата

Активный ингредиент препарата Кларикар – кларитромицин – антибиотик из группы макролидов.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Кларитромицин останавливает рост бактерий, вызывающих инфекционные заболевания. В высоких дозах на высокочувствительные микроорганизмы кларитромицин способен вызывать гибель бактерий.

Если улучшение не наступило, или вы чувствуете ухудшение, вам необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА КЛАРИКАР

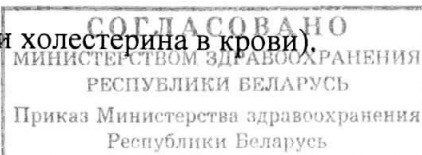
Не применяйте препарат Кларикар, если:

- у вас аллергия на кларитромицин, другие макролидные антибиотики, такие как эритромицин или азитромицин или любое другое вещество в таблетках (перечислены в разделе 6);
- вы принимаете лекарственные препараты, содержащие алкалоиды спорыны (например, эрготамин или дигидроэрготамин) или используете ингаляторы с эрготамином при мигрени;
- вы принимаете лекарственные препараты, содержащие терфенадин или астемизол (широко применяемые при сенной лихорадке или аллергии), цизаприд или домперидон (при заболеваниях желудка), или пимозид (при психических заболеваниях), так как сочетание этих препаратов с кларитромицином может иногда вызывать серьезные нарушения сердечного ритма. Обратитесь к врачу за советом по альтернативным лекарственным средствам;
- вы принимаете другие лекарственные препараты, которые, как известно, вызывают серьезные нарушения сердечного ритма;
- вы принимаете ловастатин или симвастатин (ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы, широко известные как статины, используемые для снижения уровня холестерина (разновидность жира) в крови);
- вы принимаете внутрь мидазолам (седативное средство);
- вы принимаете лекарственный препарат, содержащий ломитапид;
- у вас аномально низкий уровень калия или магния в крови (гипокалиемия или гипомагниемия);
- у вас имеется тяжелое заболевание печени с заболеванием почек;
- у вас или кого-то из членов вашей семьи были нарушения сердечного ритма (желудочковые аритмии, включая *torsades de pointes*) или отклонения от нормы электрокардиограммы (ЭКГ, электрическая запись работы сердца) под названием «синдром удлиненного интервала QT»;
- вы принимаете лекарственные препараты, содержащие тикагрелор или ранолазин (при сердечном приступе, болях в груди или стенокардии);
- вы принимаете колхицин (обычно применяют при подагре);
- вы принимаете кветиапин (при психических заболеваниях).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Кларикар проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если:

- у вас аллергия на линкомицин или клиндомицин;
- у вас есть или были проблемы с сердцем (например, заболевание сердца, сердечная недостаточность, необычно низкая частота сердечных сокращений);
- у вас есть проблемы с печенью или почками;
- у вас имеется грибковое заболевание или есть склонность к грибковым инфекциям (например, молочница);
- если вы беременны или кормите грудью (см. раздел «Беременность и грудное вскармливание» этого листка-вкладыша);
- если вы недавно применяли кларитромицин несколько раз или в течение длительного времени;
- вы принимаете другие препараты, влияющие на вашу слуховую функцию. Состояние слуха следует проверить во время и после лечения;
- вы принимаете статины (для уменьшения концентрации холестерина в крови).



4628 - 2018

Одновременное применение кларитромицина с ловастатином или симвастатином противопоказано (см. раздел «Не применяйте препарат Кларикар, если»). Следует соблюдать осторожность при одновременном применении кларитромицина с другими статинами.

- если вы принимаете бензодиазепины, такие как алпразолам, триазолам и мидазолам (см. раздел «Другие лекарственные препараты и препарат Кларикар»);
- если кроме кларитромицина вы также применяете пероральные антикоагулянты.

Существует риск серьезного кровотечения.

Если что-то из перечисленного относится к вам, проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать таблетки кларитромицина.

Во время приема препарата Кларикар проконсультируйтесь с лечащим врачом:

- если у вас развилась тяжелая или длительная диарея (псевдомембранный колит) во время или после приема Кларикар, немедленно обратитесь к врачу. Воспаление толстой кишки (псевдомембранный колит) было зарегистрировано при применении почти всех антибактериальных препаратов, включая кларитромицин.
- в случае тяжелых острых реакций гиперчувствительности (см. раздел 4 этого листка-вкладыша), таких как анафилаксия, синдром Стивенса-Джонсона и токсический эпидермальный некролиз (тяжелые кожные реакции). Следует немедленно прекратить терапию кларитромицином и обратиться за медицинской помощью, чтобы срочно начать соответствующее лечение.
- при появлении признаков и симптомов заболевания печени, таких как анорексия (отсутствие аппетита), желтуха (пожелтение кожи и склер), потемнение мочи, зуд или болезненность живота. Пациентам следует прекратить лечение и обратиться к врачу.

Дети

Таблетки Кларикар не следует применять для лечения детей в связи с наличием в составе препарата красителя тартразин (Е 102).

Другие препараты и препарат Кларикар

Вы не должны принимать таблетки Кларикар, если вы принимаете какие-либо лекарственные препараты, перечисленные выше в разделе «Не применяйте препарат Кларикар, если».

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты, так как вам может потребоваться изменить дозу или вам могут потребоваться регулярные анализы. Особенно это касается таких препаратов как:

- дигоксин, хинидин или дизопирамид (применяют при проблемах с сердцем);
- варфарин или любой другой антикоагулянт, например, дабигатран, ривароксабан, апиксабан (для разжижения крови). Одновременное применение с кларитромицином может увеличить риск кровотечения. При одновременном применении с Кларикар следует почаше проверять свертываемость крови;
- карbamазепин, валпроат, фенобарбитал или фенитоин (при эпилепсии);
- аторвастатин, розувастатин (ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы, широко известные как статины, используются для снижения уровня холестерина (разновидность жира) в крови). Статины могут вызывать рабдомиолиз (состояние, вызывающее разрушение мышечной ткани, которое может привести к повреждению почек) и признаки миопатии (мышечная боль или мышечная слабость), что следует контролировать;
- натеглинид, пиоглитазон, репаглинид, розиглитазон или инсулин (используются для уменьшения концентрации глюкозы);
- гликлазид или глиметирид (препараты сульфонилмочевины, используемые для лечения сахарного диабета II типа);

- теофиллин (используется у пациентов с затрудненным дыханием, например, при бронхиальной астме);
- триазолам, алпразолам или мидазолам для внутривенного введения или введения через слизистую оболочку рта (седативные средства);
- цилостазол (применяется для улучшения кровообращения);
- метадол (применяется при лечении опиоидной зависимости);
- метилпреднизолон (гормональное средство, кортикостероид);
- омепразол (препарат для лечения заболеваний желудка);
- винбластин, ибрутиниб (для лечения рака);
- циклоспорин, сиролимус и такролимус (подавляют иммунитет);
- этравирин, эфавиренц, невирапин, ритонавир, зидовудин, атазанавир, саквинавир (противовирусные препараты, применяются для лечения ВИЧ);
- рифабутин, рифампицин, рифапентин, флуконазол, итраконазол (применяются при лечении некоторых бактериальных инфекций);
- толтеродин (при гиперактивном мочевом пузыре);
- верапамил, амлодипин, дилтиазем (при повышенном артериальном давлении);
- силденафил, варденафил и тадалафил (для лечения импотенции у взрослых мужчин или при легочной артериальной гипертензии (высокое кровяное давление в сосудах легких));
- препараты зверобоя (растительный продукт, используемый для лечения депрессии);
- антипсихотические препараты, такие как кветиапин или другие атипичные нейролептики;
- другие макролидные препараты;
- линкомицин и клиндамицин (линкозамиды – разновидность антибиотиков).

Пожалуйста, сообщите своему врачу, если вы принимаете оральные контрацептивы и у вас диарея или рвота. Может возникнуть необходимость в дополнительных мерах контрацепции, таких как использование презерватива.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, так как безопасность применения кларитромицина при беременности и кормлении грудью не установлены.

Управление транспортными средствами и работа с другими механизмами

Таблетки Кларикар могут вызывать у вас головокружение или сонливость. Если они влияют на вас таким образом, не следует водить машину, управлять механизмами или делать что-либо, что требует от вас бдительности.

Вспомогательные вещества, которые входят в состав препарата Кларикар

Таблетки Кларикар содержат менее 1 ммоль натрия (23 мг) в одной таблетке, т.е. практически «без натрия».

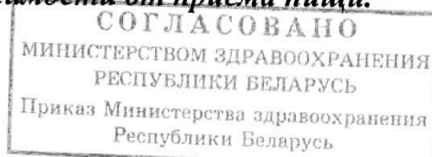
Препарат Кларикар содержит краситель тартразин (E102) и может вызывать аллергические реакции.

Кларикар таблетки 500 мг содержит лецитин соевый. Если у вас аллергия на арахис или сою, не применяйте этот лекарственный препарат.

3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА КЛАРИКАР

Всегда принимайте препарат Кларикар в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом. Препарат Кларикар может приниматься вне зависимости от приема пищи.

Рекомендуемые режимы дозирования:



Обострение хронического бронхита, вызванное *M. catarrhalis* и *S. pneumoniae*: 500 мг 2 раза в день 7-14 дней.

Обострение хронического бронхита, вызванное *H. influenzae* и *H. parainfluenzae*: 500 мг 2 раза в день 7 (*H. parainfluenzae*)-14 дней.

Острый максиллярный синусит: 500 мг 2 раза в день 14 дней.

Внебольничная пневмония: 250 мг 2 раза в день 7 (*H. influenzae*)-14 дней.

Фарингит/тонзиллит: 250 мг 2 раза в день 10 дней.

Неосложненные инфекции кожи и подкожных тканей: 250 мг 2 раза в день 7-14 дней.

Диссеминированные микобактериальные инфекции, вызванные *Mycobacterium avium*: 500 мг 2 раза в день. Для лечения диссеминированной инфекции, вызванной комплексом *Mycobacterium avium* (МАК) кларитромицин применяется в качестве основного средства. Кларикар следует использовать в комбинации с другими антимикобактериальными препаратами (например, этамбутолом), которые показали активность *in vitro* против МАК или клиническую эффективность в лечении МАК. Терапия должна продолжаться, если наблюдается клинический ответ. Лечение можно прекратить, когда считается, что риск распространения инфекции у пациента стал низким.

Эрадикация *H. pylori* в составе комбинированной терапии: 500 мг 2 раза в день 10-14 дней.

Для эрадикации *H. pylori* предлагается следующая схема лечения:

Тройная терапия:

Кларитромицин 500 мг, два раза в день, одновременно с приемом амоксицилина 1000 мг, два раза в день и омепразола 20 мг, один раз в день, в течение 7-10 дней.

Кларитромицин 500 мг, два раза в день, одновременно с приемом лансопразола 30 мг, два раза в день и амоксицилина 1000 мг, два раза в день, в течение 10 дней.

Пациенты с печеночной недостаточностью

Не требуется коррекция дозы Кларикара при наличии печеночной недостаточности.

Пациенты с нарушением функции почек

Больным с нарушениями функции почек (клиренс креатинина менее 30 мл/мин) дозу препарата следует уменьшить в 2 раза, т.е. 250 мг 1 раз в день или 250 мг 2 раза в день в более тяжелых случаях. Длительность приема у данной группы пациентов не должна превышать 14 дней. В случае совместного применения кларитромицина и ритонавира или атазанавира у пациентов с нарушениями функции почек дозу кларитромицина следует уменьшить на 50% при почечной недостаточности умеренной степени тяжести (КК 30-60 мл/мин), на 75% при почечной недостаточности тяжелой степени (КК<30 мл/мин).

Лица пожилого возраста

Пациентам пожилого возраста изменять режим дозирования не требуется.

Если вы приняли препарат Кларикар больше, чем следовало

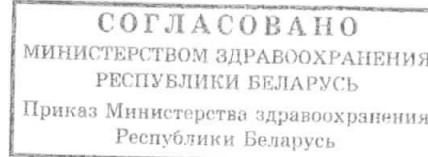
Если вы случайно приняли больше препарата Кларикар, чем предписал врач, немедленно прекратите лечение кларитромицином и проконсультируйтесь с лечащим врачом, либо сразу же обратитесь в ближайшее отделение скорой помощи. Возьмите с собой этот листок-вкладыш или упаковку от препарата для того, чтобы врач знал, что вы приняли.

При превышении рекомендуемых доз возможно развитие симптомов со стороны желудочно-кишечного тракта. У пациента с биполярным психозом в анамнезе, принявшего 8 граммов кларитромицина, развились изменения умственного состояния, параноидное поведение, гипокалиемия и гипоксемия.

Лечение: производят промывание желудка, удаляют невсосавшийся препарат, в дальнейшем – симптоматическая терапия. Как и в случае с другими макролидами, маловероятно, чтобы гемодиализ или перитонеальный диализ существенно влияли на содержание кларитромицина в сыворотке крови.

Если вы забыли принять препарат Кларикар

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу препарата Кларикар.



Если вы забыли принять дозу препарата Кларикар, примите ее, как только об этом вспомните. Если время приема следующей дозы близко, пропустите забытую дозу и продолжайте принимать препарат по обычной схеме. Не принимайте больше доз в день, чем предписал врач.

Если вы прекратили прием препарата Кларикар

Не прекращайте лечение по своему усмотрению, например, если вы чувствуете себя лучше. Если прием Кларикара прекратить слишком рано, возможно, что инфекция может возобновиться.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам Кларикар может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. Большинство неблагоприятных эффектов проявляются в легкой степени и являются временными.

Ниже описаны наиболее серьёзные нежелательные реакции. В случае их возникновения немедленно прекратите прием препарата и обратитесь за медицинской помощью.

- Водянистая и тяжелая диарея, которая также может быть кровавой (псевдомембранный колит) – частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Сильная боль в животе (острый панкреатит) – частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Желтые глаза или кожа, темная моча, светлый стул (печеночная недостаточность, гепатоцеллюлярная желтуха) – частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Судороги – частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Изменения психики: необычное поведение, чувство, что другие могут слышать ваши мысли, что другие смотрят на вас или контролируют ваше поведение (психоз), спутанность сознания, чувство нереальности, чувство отстранения от себя или тела (деперсонализация), депрессия, путаница в отношении личности, места и времени (дезориентация), пациенты могут чувствовать, видеть или слышать вещи, которых нет (галлюцинации), кошмарные сновидения, мания, спутанное сознание. Частота развития данных состояний неизвестна, то есть исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно.
- Обратимая потеря слуха. Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Сердечная аритмия, быстрый, медленный, стучащий или нерегулярный пульс, или сердцебиение (желудочковая аритмия, желудочковая тахикардия по типу *torsades de pointes*, удлинение интервала QT). Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Кровотечения – частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Существенное снижение числа тромбоцитов (тромбоцитопения) и белых клеток крови (агранулоцитоз) – частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Сыпь, вздутие, шелушение, ослабление, отслоение кожи, красные поражения кожи, часто с фиолетовым центром (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз), медикаментозная кожная реакция, которая сопровождается эозинофилией и системными проявлениями (DRESS). Частота данных состояний неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Гиперчувствительность – нечастая нежелательная реакция (может возникать не более чем у 1 человека из 100).

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

- Резкое падение артериального давления, затруднение дыхания, отечность, отек век или вокруг глаз, лица, губ или языка (анафилактические реакции, ангионевротический отек) – частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Боли в нижней части спины или в боку, болезненное или затрудненное мочеиспускание (почечная недостаточность, интерстициальный нефрит) – частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).
- Снижение уровня сахара в крови (гипогликемия) у лиц, получающих препараты для снижения уровня сахара в крови, возникает редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000).
- Со стороны мышц, костей и суставов, частота неизвестна – сильная необычная слабость, боль в суставах или мышцах (рабдомиолиз, миопатия).

Остальные нежелательные реакции. В случае их возникновения прекратите лечение и обратитесь к лечащему врачу.

Частые нежелательные реакции, (могут возникать не более, чем у 1 человека из 10):

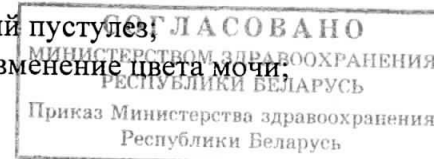
- тошнота, диарея, рвота, боль и неприятные ощущения в животе (диспепсия);
- отклонение от нормы функциональных тестов печени;
- головная боль, изменения обоняния, изменения вкуса;
- бессонница;
- сыпь, повышенная потливость (гипергидроз).

Нечастые нежелательные реакции (могут возникать не более, чем у 1 человека из 100):

- изжога (гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь), гастрит, гастроэнтерит, боли в области заднего прохода (проктальгия), запор, сухость слизистой рта, метеоризм, отрыжка, воспаление слизистой полости рта и языка,искажение вкусовых ощущений;
- холестаз, гепатит, повышение уровня АЛТ, ЛСТ, ГГТ; повышение уровня щелочной фосфатазы в крови, повышение уровня лактатдегидрогеназы;
- беспокойство;
- головокружение, дрожь в конечностях (тремор);
- головокружение, нарушение слуха, звон в ушах (тиннитус);
- боли в мышцах (миалгия);
- сердцебиение;
- зуд, воспаленные зудящие волдыри, напоминающие ожег крапивой (крапивница);
- недомогание, слабость (астения), боль в груди, озноб, усталость;
- анорексия, снижение аппетита;
- кандидоз полости рта, вагинальная инфекция;
- изменение со стороны анализа крови – снижение количества лейкоцитов, нейтрофилов и эозинофилов (лейкопения, нейтропения, эозинофилия).

Нежелательные реакции, частота которых неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):

- кандидоз полости рта, вагинальная инфекция, покраснение и воспаление кожи (рожа, эритразмы);
- рожистое воспаление;
- депрессия, кошмарные сновидения;
- ощущения жжения, покалывания, ползания мурашек (парестезия), судороги, неспособность различать вкус веществ (агевзия), расстройство обоняния (паросмия), либо его исчезновение (аносмия);
- обратимое изменение цвета зубов и языка;
- акне, острый генерализованный экзантематозный пустулез;
- увеличение МНО, протромбинового времени, изменение цвета мочи;



- кровоизлияния (геморрагии).

Нежелательные реакции у пациентов с нарушением иммунной системы

У больных СПИДом и других пациентов с нарушением иммунной системы, применяющих высокие дозы кларитромицина дольше, чем рекомендуется для лечения микобактериальных инфекций, не всегда можно отличить побочные реакции, связанные с применением препарата, и симптомы основного или сопутствующих заболеваний.

У взрослых больных, которые получали кларитромицин в суточной дозе 1000 мг, наиболее частыми побочными эффектами были тошнота, рвота, нарушение вкуса, боль в животе, диарея, сыпь, вздутие живота, головная боль, запор, нарушение слуха, повышение содержания АЛТ и АСТ. Нечасто возникали диспноэ, бессонница и сухость во рту. У 2-3 % пациентов наблюдалось значительное повышение уровней АЛТ и АСТ и значительное снижение количества лейкоцитов и тромбоцитов в крови. У нескольких пациентов наблюдалось повышение содержания мочевины в крови.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. 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 на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА КЛАРИКАР

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке. Датой истечения срока годности является последний день месяца. Хранить в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 25°C. Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Кларикар содержит

Действующее вещество – кларитромицин 500 мг,

Прочими вспомогательными веществами являются: кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, тальк очищенный, повидон (пласдон K29/32), крахмал кукурузный 1500, кроскармеллоза натрия, целлюлоза микрокристаллическая pH 102, оболочка: тартразин Е 102, опадрай ОУ-В-28920 (поливиниловый спирт, титана диоксид, тальк, лецитин, ксантановая камедь).

Внешний вид препарата Кларикар и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой 500 мг: по 5 таблеток в контурной ячейковой упаковке ПВХ-алюминий, по 3 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем упаковано в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Держатель регистрационного удостоверения:

Фармакар Инт. Ко./Германо-Палестинское Совместное предприятие

Производитель:

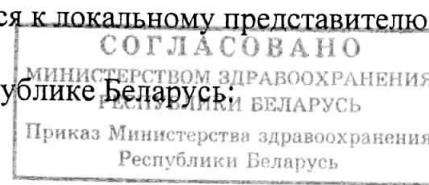
Фармакар ПЛС, Палестина для Фармакар Инт. Ко./Германо-Палестинское

Совместное предприятие

Палестина, Иерусалим, п/о, а/я 51621.

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

Представительство компании «Фармакар ПЛС» в Республике Беларусь:



НД РБ

г. Минск, 220020 а/я 7.
e-mail: pharmacare@pharmacare.by
Отпуск из аптек
Отпускают из аптек по рецепту.
Листок-вкладыш пересмотрен
Май 2022 года

4628 - 2018

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь