

UPUTSTVO ZA LEK

Eritromicin HF, 250 mg, film tableta
Eritromicin HF, 500 mg, film tableta
eritromicin

Pažljivo pročitajte ovo uputstvo, pre nego što počnete da uzimate ovaj lek, jer ono sadrži informacije koje su važne za Vas.

- Uputstvo sačuvajte. Može biti potrebno da ga ponovo pročitate.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.
- Ovaj lek propisan je samo Vama i ne smete ga davati drugima. Može da im škodi, čak i kada imaju iste znake bolesti kao i Vi.
- Ukoliko Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu. Ovo uključuje i bilo koje neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu. Vidite odeljak 4.

U ovom uputstvu pročitćete:

1. Šta je lek Eritromicin HF i čemu je namenjen
2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Eritromicin HF
3. Kako se uzima lek Eritromicin HF
4. Moguća neželjena dejstva
5. Kako čuvati lek Eritromicin HF
6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

1. Šta je lek Eritromicin HF i čemu je namenjen

Lek Eritromicin HF je antibiotik iz grupe makrolida, širokog antibakterijskog spektra dejstva.

Lek Eritromicin HF se koristi za prevenciju i terapiju infekcija, kao što su:

- *Infekcije gornjih disajnih puteva:* tonzilitis (zapaljenje krajnika), peritonzilarni apsces (komplikacija tonzilitisa), faringitis (zapaljenje ždrela), laringitis (zapaljenje grla), sinuzitis (zapaljenje sinusa), bakterijska superinfekcija nakon gripa i obične prehlade.
- *Infekcije donjih disajnih puteva:* traheitis (zapaljenje dušnika), akutni i hronični bronhitis (zapaljenje dušnica), zapaljenje pluća, bronhiektazije (trajna proširenja malih i srednjih dušnica), legionarska bolest (akutno infektivno oboljenje čiji je uzročnik *Legionella pneumophila*).
- *Infekcije uha:* zapaljenje srednjeg i spoljašnjeg uha, mastoiditis (zapaljenje mastoidnog nastavka).
- *Oralne infekcije:* zapaljenje desni, Vinsentova angina (progresivno bolno zapaljenje praćeno pojavom ranica, otokom i krvarenjem iz sluzokože usta i ždrela, kao posledica širenja infekcije sa desni).
- *Infekcije oka:* blefaritis (zapaljenje očnih kapaka).
- *Infekcije kože i mekog tkiva:* furunkuli i karbunkuli, paronihija (zapaljenje kože uz rub nokta), apscesi, gnojne akne, impetigo (infektivna dermatoza čiji su uzročnici streptokoke i stafilokoke), celulitis (difuzna infekcija kože), erizipel (crveni vetar).
- *Infekcije digestivnog trakta:* zapaljenje žučne kese, stafilokokni enterokolitis (zapaljenje creva izazvano stafilokokama).
- *Prevencija:* peri- i post-operativne traume, opekotine, reumatska groznica (zapaljenjska bolest koja nastaje kao komplikacija streptokokne infekcije).
- *Ostale infekcije:* osteomijelitis (zapaljenje kosti i koštane srži), uretritis (zapaljenje mokraćne cevi), gonoreja, sifilis, limfogranuloma venereum (polno prenosiva bolest koju izaziva bakterija *Chlamydia trachomatis*), difterija, prostatitis (zapaljenje prostate), šarlah.

2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Eritromicin HF

Lek Eritromicin HF ne smete uzimati:

- ukoliko ste alergični (preosetljivi) na eritromicin ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka (navedene u odeljku 6),
- ukoliko uzimate simvastatin (lek koji se propisuje u terapiji smanjenja vrednosti holesterola i triglicerida u krvi),
- ukoliko uzimate tolterodin (lek za lečenje problema sa bešikom, praćenih učestalim mokrenjem, neodložnim mokrenjem i nemogućnošću zadržavanja mokraće),
- ukoliko uzimate lekove terfenadin ili astemizol ili mizolastin (lekove koji su našli široku primenu u lečenju alergija i polenske groznice), cisaprid (lek za lečenje poremećaja varenja) ili pimoqid i amisulprid (za lečenje mentalnih poremećaja), domperidon (lek koji se koristi kod mučnine i povraćanja), jer kombinacija ovih lekova sa eritromicinom ponekad može uzrokovati ozbiljne poremećaje srčanog ritma. Posavetujte se s lekarom o drugim lekovima koje možete uzimati,
- ako uzimate lekove ergotamin ili dihidroergotamin (za lečenje migrene),
- ukoliko trenutno uzimate lek lomitapid (koristi se za smanjenje povećanih vrednosti masnoća u krvi kao što su holesterol i trigliceridi). Uzimanje ovog leka u isto vreme sa eritromicinom može dovesti do povećanja vrednosti enzima koje proizvode ćelije jetre (transaminaze), što ukazuje da je jetra pod stresom i može dovesti do problema sa jetrom,
- ukoliko imate neuobičajeno male vrednosti kalijuma ili magnezijuma u krvi (hipokalemija ili hipomagnezemija),
- ukoliko Vi ili neko u Vašoj porodici u istoriji bolesti ima poremećaj srčanog ritma (ventrikularna srčana aritmija ili aritmija *torsades de pointes*) ili poremećaj elektrokardiograma (električni snimak srca) koji se naziva „sindromom dugog QT intervala”.

Upozorenja i mere opreza

Razgovarajte sa svojim lekarom ili farmaceutom pre nego što uzmete lek Eritromicin HF.

Eritromicin se metaboliše pretežno putem jetre, pa je potreban oprez prilikom upotrebe ovog antibiotika ukoliko imate neko oboljenje jetre ili uzimate lekove koji mogu da izazovu poremećaj funkcije jetre, praćen povećanim vrednostima enzima jetre ili zapaljenjem jetre, što može biti praćeno žutom prebojenošću kože i beonjače oka. Konsultujte Vašeg lekara ukoliko se jave ovi simptomi.

Eritromicin ne postiže dovoljnu koncentraciju u plazmi ploda za prevenciju kongenitalnog sifilisa (infekcija koja se za vreme trudnoće prenosi sa majke na plod). Zbog toga, novorođenčad majki koje su za vreme trudnoće oralno uzimale eritromicin za lečenje rane faze sifilisa, moraju biti podvrgnuta odgovarajućoj penicilinskoj terapiji.

Ukoliko bolujete od miastenije gravis (bolest koja se karakteriše izraženom slabošću mišića), jer postoje podaci da eritromicin može pogoršati mišićnu slabost kod pacijenata sa miastenijom gravis.

Ukoliko je potrebno da uradite laboratorijske testove mokraće na prisustvo kateholamina, recite lekaru da uzimate lek eritromicin, jer on može da utiče na rezultate laboratorijskih testova.

Ukoliko se tokom ili nakon prestanka primene eritromicina javi teška i uporna dijareja (proliv), koja može sadržati krv i sluz odmah se obratite lekaru, pošto možda bolujete od pseudomembranoznog kolitisa koji ponekad može biti životno ugrožavajuće stanje.

Kod teško bolesnih pacijenata koji su istovremeno uzimali eritromicin i statine (lekovi za smanjenje vrednosti holesterola u krvi), zabeleženi su slučajevi rabdomiolize (teško oštećenje mišića) sa ili bez bubrežne slabosti (videti i odeljak „Lek Eritromicin HF ne smete uzimati”).

Treba biti oprezan ukoliko uzimate druge lekove za koje se zna da uzrokuju ozbiljne poremećaje srčanog ritma ili ako imate probleme sa srcem.

Treba biti oprezan u slučaju istovremene upotrebe eritromicina sa lekovima koji produžavaju QT interval (dovode do promena u EKG-u), jer može doći do poremećaja srčanog ritma. Pojedini lekovi se ne smeju uzimati istovremeno sa eritromicinom (videti odeljke „Lek Eritromicin HF ne smete uzimati i Drugi lekovi i lek Eritromicin HF”).

Prilikom upotrebe eritromicina, kao i drugih antibiotika iz te grupe, može doći do pojave alergijskih reakcija, uključujući i ozbiljne alergijske reakcije, kao što je težak oblik osipa sa crvenim ljuštastim promenama, ispućenjima iznad površine kože i plikovima (tzv. akutna generalizovana egzantematозна pustuloza). U tom slučaju upotrebu leka treba odmah obustaviti i javiti se lekaru radi adekvatne terapije.

Kod novorođenčadi koja su na terapiji eritromicinom, zabeleženi su slučajevi infantilne hipertrofične stenoze pilorusa (suženje izlaznog dela želuca kod novorođenčadi). Roditelji su dužni da odmah obaveste lekara ukoliko dođe do povraćanja ili razdražljivosti nakon dojenja.

Drugi lekovi i lek Eritromicin HF

Obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta ukoliko uzimate, donedavno ste uzimali ili ćete možda uzimati bilo koje druge lekove, uključujući i one koji se mogu nabaviti bez lekarskog recepta.

Sledeći lekovi mogu uticati na dejstvo leka Eritromicin HF film tableta ili lek Eritromicin HF film tablete mogu uticati na njihovo dejstvo:

- Terfenadin, astemizol ili mizolastin (lekovi koji se propisuju u terapiji alergija i polenske groznice),
- Pimozid (lek koji se propisuje u terapiji mentalnih oboljenja),
- Domperidon (lek koji se primenjuje protiv mučnine i povraćanja),
- Cisaprid (lek koji se propisuje u terapiji poremećaja varenja),
- Ergotamin ili dihidroergotamin (lekovi koji se propisuju u terapiji migrene),

- Statini (lekovi koji se propisuju u terapiji smanjenja vrednosti holesterola u krvi, npr. simvastatin i lovastatin),
- Inhibitori proteaze (lekovi koji se propisuju u terapiji virusnih infekcija, npr. sakvinavir),
- Oralni kontraceptivi (lekovi koji se primenjuju za sprečavanje neželjene trudnoće),
- Kolhicin (lek koji se propisuje u terapiji gihta i reumatoidnog artritisa), jer njegova istovremena primena sa eritromicinom može dovesti do teških neželjenih dejstava,
- Cimetidin i omeprazol (lekovi koji se propisuju u terapiji gorušice i drugih sličnih stanja),
- Flukonazol, ketokonazol i itrakonazol (lekovi koji se propisuju u terapiji gljivičnih oboljenja),
- Digoksin, dizopiramid, hinidin (lekovi koji se propisuju u terapiji oboljenja srca),
- Heksobarbiton, fenobarbital, midazolam (sedativi),
- Varfarin, acenokumarol i rivaroksaban (lekovi koji sprečavaju stvaranje krvnih ugrušaka),
- Valproat, karbamazepin, fenitoin (lekovi koji se propisuju u terapiji epilepsije),
- Teofilin (lek koji se propisuje u terapiji astme i drugih poremećaja disanja),
- Ciklosporin ili takrolimus (lekovi koji se primenjuju za sprečavanje odbacivanja transplantiranog organa),
- Bromokriptin (lek koji se propisuje u terapiji Parkinsonove bolesti),
- Alprazolam, zopiklon ili triazolam (lekovi koji se propisuju protiv nesanice ili uznemirenosti),
- Alfentanil (opioidni analgetik, primenjuje se u anesteziji),
- Rifabutin, rifampicin (lekovi koji se propisuju u terapiji tuberkuloze),
- Metilprednizolon (lek iz grupe lekova tzv. kortikosteroida, široke primene a koji suprimira imunski odgovor organizma),
- Kantarion (*Hypericum perforatum*) (biljni lek, koji se propisuje u terapiji depresije),
- Verapamil (lek koji se propisuje u terapiji povećanog krvnog pritiska i bola u grudima),
- Vinblastin (lek koji se propisuje u terapiji određenih vrsta kancera),
- Sildenafil (lek koji se propisuje kod erektilne disfunkcije),
- Cilostazol (lek koji se propisuje u terapiji oboljenja periferne cirkulacije),
- Klindamicin, linkomicin, hloramfenikol, streptomycin, tetraciklini i kolistin (antibiotici),
- Hidroksihlorokin ili hlorokin (lekovi koji se propisuju u terapiji zapaljenjskih stanja kao što je reumatoidni artritis, ili za lečenje ili sprečavanje malarije). Uzimanje ovih lekova u isto vreme sa eritromicinom može povećati mogućnost za pojavu neželjenih dejstava koja utiču na Vaše srce.
- Kortikosteroidi, koji se daju oralno, injekcijom ili inhalacijom (koriste se da pomognu u suzbijanju imunskog sistema – ovo je korisno u lečenju širokog spektra različitih stanja).

Ukoliko uzimate neke od prethodno navedenih lekova, obavestite o tome Vašeg lekara ili farmaceuta. Neke od ovih lekova ne smete uzimati istovremeno sa lekom Eritromicin HF (videti i odeljak „Lek Eritromicin HF ne smete uzimati”).

Uzimanje leka Eritromicin HF sa hranom i pićima

Lek uzeti neposredno pre ili uz obrok.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Ukoliko ste trudni ili dojite, mislite da ste trudni ili planirate trudnoću, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu za savet pre nego što uzmete ovaj lek.

Potreban je oprez pri primeni eritromicina u toku trudnoće i dojenja. Informacije iz studija o riziku od urođenih mana su nedosledne, ali neke studije su prijavile srčane mane nakon upotrebe Eritromicin HF u ranoj trudnoći.

Lek Eritromicin HF može se primenjivati kod trudnica i dojilja samo kada je to zaista neophodno i ukoliko lekar proceni da terapijska korist po majku prevazilazi potencijalni rizik po plod, odnosno odojče.

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Nema podataka da lek Eritromicin HF utiče na sposobnost upravljanja vozilima i rukovanje mašinama.

3. Kako se uzima lek Eritromicin HF

Uvek uzimajte lek Eritromicin HF tačno onako kako Vam je to objasnio Vaš lekar ili farmaceut. Ukoliko niste sigurni proverite sa Vašim lekarom ili farmaceutom.

Uvek se pridržavajte preporuka Vašeg lekara u pogledu načina i vremena uzimanja leka.

Način primene

Tablete treba progutati cele, bez deljenja i žvakanja, sa dovoljnom količinom vode.

Lek uzeti neposredno pre ili uz obrok.

Odrasli i deca starija od 8 godina: Kod blagih do umereno teških infekcija preporučena doza je 1- 2 g na dan, u podeljenim dozama. Kod teških infekcija doza je do 4 g na dan, u podeljenim dozama.

Stariji: Nije potrebno prilagođavanje doze.

Deca mlađa od 8 godina:

Kod dece mlađe od 8 godina, novorođenčadi i odojčadi, preporučuje se primena eritromicina u odgovarajućem farmaceutskom obliku (suspenzija).

Za lečenje blagih do umerenih infekcija se preporučuju sledeće doze:

Deca 2 - 8 godina starosti: 1 g dnevno, u podeljenim dozama.

Novorođenčad i odojčad: 500 mg dnevno, u podeljenim dozama.

Kod teških infekcija, doze mogu da se udvostruče.

Ako ste uzeli više leka Eritromicin HF nego što treba

Ukoliko ste uzeli više tableta od onoga što Vam je preporučeno (predoziranje) ili je neko drugi slučajno uzeo Vaš lek, odmah se obratite Vašem lekaru, farmaceutu ili najbližoj zdravstvenoj ustanovi!

Simptomi predoziranja su: privremeni gubitak sluha, jaka mučnina, povraćanje i proliv.

Ako ste zaboravili da uzmete lek Eritromicin HF

Nikada ne uzimajte duplu dozu da nadomestite to što ste preskočili da uzmete lek!

Ukoliko ste preskočili da uzmete dozu leka, uzmite je što je pre moguće. Međutim, ukoliko se približilo vreme za uzimanje sledeće doze, nastavite sa uzimanjem leka po preporučenom režimu doziranja.

Ako naglo prestanete da uzimate lek Eritromicin HF

Ne prekidajte lečenje lekom Eritromicin HF bez saveta Vašeg lekara, čak i ukoliko se osećate bolje.

Ukoliko prestanete sa terapijom pre vremena, simptomi bolesti mogu ponovo da se jave.

Vaš lekar će Vas savetovati kada da prestanete sa terapijom.

Ako imate dodatnih pitanja o primeni ovog leka, obratite se svom lekaru ili farmaceutu.

4. Moguća neželjena dejstva

Kao i svi lekovi, ovaj lek može da prouzrokuje neželjena dejstva, iako ona ne moraju da se jave kod svih pacijenata koji uzimaju ovaj lek.

Ukoliko se javi neko od sledećih neželjenih dejstava, prekinite primenu leka Eritromicin HF i odmah se obratite Vašem lekaru:

- otežano disanje,
- nesvestica,

- oticanje lica, usana ili ždrela,
- svrab i osip po koži,
- teške reakcije na koži kao što su: plikovi po koži, zapaljenje i ranice na koži (koprivnjača, *Stevens-Johnson*-ov sindrom, toksična epidermalna nekroliza, multififormni eritem),
- ranice u ustima i ždrelu (znaci alergijske reakcije),
- žutica (žuta prebojenost kože i beonjača, bleđa stolica, taman urin),
- težak, životno ugrožavajući poremećaj srčanog ritma (*torsades de pointes*), koji može uzrokovati i srčani zastoj
- teška ili dugotrajna dijareja (proliv), sa krvavim ili sluzavim sadržajem.

Odmah se javite lekaru ukoliko Vam se na koži javi težak oblik ospe sa crvenim ljuspastim promenama, ispupčenjima iznad površine kože i plikovima (akutna generalizovana egzantematozna pustuloza). Učestalost ovog neželjenog dejstva je nepoznata (ne može se proceniti na osnovu dostupnih podataka).

Druga neželjena dejstva su:

Retka neželjena dejstva (mogu da se jave kod najviše 1 na 1000 pacijenata koji uzimaju lek):

Infekcije i infestacije: Pseudomembranozni kolitis (težak oblik zapaljenja debelog creva praćen teškim ili produženim prolivom) se retko javlja kod primene eritromicina.

Nepoznata učestalost (ne može se proceniti na osnovu dostupnih podataka):

Poremećaji krvi i limfnog sistema: povećanje broja jedne vrste belih krvnih ćelija (eozinofilija).

Kardiološki poremećaji: produženje QTc intervala (promene na EKG-u), *torsades de pointes* (težak, po život ugrožavajući poremećaj srčanog ritma), subjektivni osećaj jakog i neravnomernog lupanja srca (palpitacije), drugi poremećaji srčanog ritma uključujući ventrikularnu tahiaritmiju i fibrilaciju (ubrzani rad srca) ili zastoj srca.

Poremećaji uha i labirinta: gluvoća, zujanje u ušima.

Zabeleženi su izolovani slučajevi reverzibilnog (prolaznog) gubitka sluha kod pacijenata sa bubrežnom slabošću ili kod primene velikih doza leka.

Gastrointestinalni poremećaji: nelagodnost u gornjim delovima stomaka (abdomena), mučnina, povraćanje, proliv, zapaljenje pankreasa (pankreatitis), nedostatak apetita, infantilne hipertrofične stenoze pilorusa (suženje izlaznog dela želuca kod novorođenčadi, praćeno povraćanjem i nadražljivošću).

Opšti poremećaji i reakcije na mestu primene: bol u grudima, povišena telesna temperatura, slabost.

Hepatobilijarni poremećaji: zapaljenje jetre usled zastoja žuči, žutica (žuta prebojenost kože i beonjača, bleđa stolica, taman urin), poremećaj funkcije jetre, uvećanje jetre, oštećenje jetre, zastoj u radu jetre.

Poremećaji imunskog sistema: alergijske reakcije (od koprivnjače i blagih erupcija na površini kože do teških alergijskih reakcija - anafilakse).

Ispitivanja: povećanje vrednosti enzima jetre.

Poremećaji nervnog sistema: zabeleženi su izolovani slučajevi prolaznih neželjenih dejstava na nivou centralnog nervnog sistema poput stanja konfuzije, epileptičnih napada i osećaj da se sve oko Vas okreće kao i da se Vi okrećete oko sopstvene ose (vertigo). Uzročno-posledična veza nije dokazana.

Psihijatrijski poremećaji: halucinacije (osoba vidi, čuje ili oseća stvari koje zapravo ne postoje).

Poremećaji oka: poremećaj vida/zamućen vid (mitohondrijalna optička neuropatija).

Poremećaji bubrega i urinarnog sistema: zapaljenje bubrega (intersticijalni nefritis).

Poremećaji kože i potkožnog tkiva: erupcije na koži, svrab, koprivnjača, osip, angioedem (iznenadni otok kože i sluzokoža), *Stevens-Johnson*-ov sindrom, toksična epidermalna nekroliza (težak oblik kožne reakcije), multififormni eritem (simetrične crvene mrlje na koži).

Vaskularni poremećaji: pad krvnog pritiska.

Dodatna neželjena dejstva kod dece i adolescenata

Neželjena dejstva kod dece slična su onima kod odraslih.

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara ili farmaceuta. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u ovom uputstvu. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS):

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije
Nacionalni centar za farmakovigilancu
Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd
Republika Srbija
website: www.alims.gov.rs
e-mail: nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

5. Kako čuvati lek Eritromicin HF

Čuvati lek van vidokruga i domašaja dece.

Ne smete koristiti lek Eritromicin HF posle isteka roka upotrebe naznačenog na spoljašnjem pakovanju nakon („Važi do”). Datum isteka roka upotrebe se odnosi na poslednji dan navedenog meseca.

Eritromicin HF, 250 mg, film tableta:

Čuvati lek na temperaturi do 25°C, u originalnom pakovanju, radi zaštite od svetlosti.

Eritromicin HF, 500 mg, film tableta:

Lek ne zahteva posebne uslove čuvanja.

Neupotrebljivi lekovi se predaju apoteci u kojoj je istaknuto obaveštenje da se u toj apoteci prikupljaju neupotrebljivi lekovi od građana. Neupotrebljivi lekovi se ne smeju baciti u kanalizaciju ili zajedno sa komunalnim otpadom. Ove mere će pomoći u zaštiti životne sredine.

6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

Šta sadrži lek Eritromicin HF

Aktivna supstanca je eritromicinetilsukcinat.

Eritromicin HF, 250 mg, film tableta:

Jedna film tableta sadrži:
eritromicin 250 mg (u obliku eritromicinetilsukcinata).

Eritromicin HF, 500 mg, film tableta:

Jedna film tableta sadrži:
eritromicin 500 mg (u obliku eritromicinetilsukcinata).

Pomoćne supstance su:

Eritromicin HF, 250 mg, film tableta:

Jezgro tablete: skrob, kukuruzni; celuloza, mikrokristalna; magnezijum-stearat.

Film tablete (Opadry White YS-1-7002): hipromeloza, makrogol 8000, titan-dioksid E171, C.I.77891.

Eritromicin HF, 500 mg, film tableta:

Jezgro tablete: skrob, kukuruzni; celuloza, mikrokristalna; magnezijum-stearat.

Film tablete (Opadry White YS-1-7002): hipromeloza, makrogol 8000, titan-dioksid E171, C.I.77891.

Kako izgleda lek Eritromicin HF i sadržaj pakovanja

Eritromicin HF, 250 mg, film tableta:

Okrugle, bikonveksne film tablete, bele do skoro bele boje.

Unutrašnje pakovanje je PVC/Al blister koji sadrži 10 film tableta.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalaze 2 blistera sa po 10 film tableta (20 film tableta) i Uputstvo za lek.

Eritromicin HF, 500 mg, film tableta:

Duguljaste, bikonveksne film tablete, bele boje.

Unutrašnje pakovanje je PVC/Al blister koji sadrži 10 film tableta.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija u kojoj se nalaze 2 blistera sa po 10 film tableta (20 film tableta) i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i proizvođač

HEMOFARM AD, VRŠAC

Beogradski put bb, Vršac, Republika Srbija

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Septembar, 2026.

Režim izdavanja leka:

Lek se izdaje uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

Eritromicin HF, 250 mg, film tableta 515-01-03646-21-001 od 09.12.2022.

Eritromicin HF, 500 mg, film tableta 002508709 2024 od 23.05.2025.