

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Sumamed 1500, 200 mg/5 ml prašak za oralnu suspenziju

azitromicin

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Sumamed 1500 i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Sumamed 1500
3. Kako uzimati Sumamed 1500
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Sumamed 1500
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Sumamed 1500 i za što se koristi

Sumamed 1500 sadrži djelatnu tvar azitromicin. Azitromicin je antibiotik koji pripada skupini antibiotika poznatih kao makrolidi, koji blokiraju rast osjetljivih bakterija.

Sumamed 1500 se uzima radi liječenja sljedećih infekcija:

Djeca u dobi od 6 mjeseci i starija, tjelesne težine manje od 45 kg:

- infekcije krajnika (tonzilitis) ili grla (faringitis) uzrokovane streptokoknim bakterijama
- bakterijske infekcije sinusa (sinusitis)
- bakterijske infekcije srednjeg uha (*otitis media*)
- upala pluća (izvanbolnička upala pluća, zaraza se nije dogodila u bolnici)
- bakterijske infekcije kože i potkožnih tkiva
- rana, lokalizirana lajmska bolest (*erythema migrans*, uglavnom uzrokovana ubodom krpelja)

Odrasli i adolescenti tjelesne težine od najmanje 45 kg koji imaju poteškoća s gutanjem:

Povrh prethodno navedenih infekcija, Sumamed 1500 se može uzimati i za liječenje sljedećih infekcija:

- odrasli s dugotrajnom upalom pluća (kroničnim bronhitisom)

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Sumamed 1500

Nemojte uzimati Sumamed 1500

- ako ste alergični na azitromicin, eritromicin, bilo koji makrolidni ili ketolidni antibiotik ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Sumamed 1500 ako imate ili ste ikad imali bilo koje od sljedećih stanja:

- problemi sa srcem (npr. problemi sa srčanim ritmom ili zatajivanje srca) ili niske razine kalija ili magnezija u krvi: ova stanja mogu pridonijeti ozbiljnim srčanim nuspojavama azitromicina
- problemi s jetrom: Vaš će liječnik možda morati pratiti funkciju Vaše jetre ili prekinuti liječenje.
- teški proljev nakon primjene bilo kojih drugih antibiotika
- lokalizirana mišićna slabost (miastenija gravis), jer se simptomi ove bolesti mogu pogoršati tijekom liječenja
- ili ako uzimate derivate ergota poput ergotamina (koristi se za liječenje migrene), jer se ti lijekovi ne smiju uzimati zajedno s lijekom Sumamed 1500.

Odmah prestanite uzimati ovaj lijek i javite se svom liječniku (pogledajte također „Ozbiljne nuspojave“ u dijelu 4.):

- ako osjećate da imate alergijsku reakciju (npr. otežano disanje, oticanje lica ili grla, osip, nastanak mjehurića).
- ako primijetite bilo koji od simptoma opisanih u dijelu 4. u vezi s ozbiljnim kožnim reakcijama uključujući Stevens-Johnsonov sindrom, toksičnu epidermalnu nekrolizu, reakciju na lijek s eozinofilijom i sistemskim simptomima (DRESS) i akutnu generaliziranu egzantematoznu pustulozu (AGEP), koje su bile prijavljene u vezi s liječenjem azitromicinom.
- ako osjetite nepravilne otkucaje srca ili palpitacije, omaglicu ili nesvjesticu tijekom uzimanja lijeka Sumamed.
- ako Vam se pojave znakovi problema s jetrom (npr. tamna mokraća, gubitak apetita ili žutilo kože ili bjeloočnica).
- ako Vam se pojavi teški proljev tijekom ili nakon liječenja. Nemojte uzimati nikakve lijekove za liječenje proljeva bez prethodne provjere sa svojim liječnikom. Ako se proljev nastavi ili ponovno pojavi unutar prvih tjedana nakon liječenja, obavijestite o tome svog liječnika.

Superinfekcija

Liječnik Vas može pratiti radi moguće pojave znakova dodatnih bakterijskih ili gljivičnih infekcija koje se ne mogu liječiti lijekom Sumamed 1500 (superinfekcija).

Spolno prenosive infekcije

Vaš liječnik može provesti testiranje i isključiti mogućnost infekcije sifilisom, spolno prenosivom bolešću koja bi inače mogla napredovati neotkrivena i biti dijagnosticirana s odgodom. Nadalje, u slučaju bilo koje spolno prenosive bakterijske infekcije, Vaš će liječnik provesti kontrolne laboratorijske pretrage kako bi pratio uspješnost terapije.

Djeca i adolescenti

Ako je Vaše dijete mlađe od 6 mjeseci, obratite se svom liječniku ili ljekarniku, jer djelotvornost i sigurnost ovog lijeka nisu dokazane kod te djece.

Infantilna hipertrofična pilorična stenoza (IHPS)

Ako je Vaše dijete mlađe od 6 mjeseci, a liječnik Vam je preporučio liječenje azitromicinom, prestanite mu davati ovaj lijek i odmah se obratite liječniku ako dijete snažno povraća u luku ili postane razdražljivo tijekom hranjenja ili ubrzo nakon njega.

Drugi lijekovi i Sumamed 1500

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Uzimanje lijeka Sumamed 1500 istodobno s nekim drugim lijekovima može dovesti do nuspojava. Stoga je posebno važno da obavijestite svog liječnika ako uzimate bilo koji od sljedećih lijekova:

- atorvastatin i druge lijekove iz skupine statina (za snižavanje kolesterola u krvi i sprječavanje srčanih bolesti, uključujući srčani i moždani udar)
- ciklosporin (za sprječavanje tijela da odbaci transplantirani organ)
- kolhicin (za liječenje gihta i obiteljske mediteranske groznice)
- dabigatran (za sprječavanje i liječenje stvaranja krvnih ugrušaka (antikoagulansi))
- digoksin (za liječenje srčanih bolesti)
- varfarin ili slični lijekovi koji se koriste za razrjeđivanje krvi (antikoagulansi)
- lijekovi koji mogu uzrokovati da srčanom mišiću treba dulje nego obično da se kontrahira i opusti (produljenje QT intervala), kao što su sljedeći:
 - kinidin, prokainamid, dofetilid, amiodaron i sotalol (za liječenje nepravilnih otkucaja srca, uključujući prebrze ili prespore otkucaje srca - srčana aritmija)
 - pimozid (za liječenje mentalnih bolesti)
 - citalopram (za liječenje depresije)
 - moksifloksacin i levofloksacin (antibiotici)
 - cisaprid (za liječenje poremećaja probavnog sustava)
 - hidroksiklorokin ili klorokin (za liječenje autoimunih bolesti, uključujući reumatoidni artritis ili za liječenje ili sprječavanje malarije)

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Trudnoća

Vaš će liječnik odlučiti trebate li uzimati ovaj lijek tijekom trudnoće, tek nakon što se uvjeri da koristi nadmašuju potencijalne rizike.

Dojenje

Sumamed se izlučuje u majčino mlijeko. Stoga će Vaš liječnik odlučiti trebate li prestati dojiti ili izbjegavati liječenje lijekom Sumamed 1500, uzimajući u obzir i korist dojenja za Vaše dijete i korist terapije za Vas.

Upravljanje vozilima i strojevima

Sumamed 1500 umjereno utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Za Sumamed 1500 je prijavljeno da u nekih ljudi uzrokuje omaglicu, pospanost i napadaje, te probleme s vidom i sluhom. Ove moguće nuspojave mogu utjecati na Vašu sposobnost upravljanja vozilima i strojevima.

Sumamed 1500 prašak za oralnu suspenziju sadrži saharozu i natrij

Ovaj lijek sadrži saharozu. Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije uzimanja ovog lijeka.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po doznoj jedinici, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Sumamed 1500

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Priprava suspenzije

U bočicu koja sadrži prašak treba dodati 20 ml pročišćene vode za pripravu 42,5 ml oralne suspenzije. Bočica sadrži dodatnih 5 ml pripravljene suspenzije kako bi se osiguralo potpuno doziranje. 37,5 ml oralne suspenzije sadrži 1500 mg azitromicina.

Preporučene doze i trajanje liječenja su sljedeći.

Djeca u dobi od 6 mjeseci i starija tjelesne težine manje od 45 kg

Infekcija	Režim liječenja azitromicinom
Bakterijske infekcije sinusa (sinusitis) Upala pluća (izvanbolnička upala pluća, zaraza se nije dogodila u bolnici)	Za ove infekcije postoji 3-dnevni ili 5-dnevni režim liječenja <i>3-dnevni režim liječenja</i> 10 mg/kg/dan tijekom 3 dana <i>5-dnevni režim liječenja</i> 10 mg/kg uzeti prvog dana liječenja, a potom 5 mg/kg uzimati jedanput dnevno tijekom sljedeća 4 dana
Bakterijske infekcije kože i potkožnih tkiva	
Bakterijske infekcije srednjeg uha (<i>otitis media</i>)	Za ovu infekciju postoji 1-dnevni, 3-dnevni ili 5-dnevni režim liječenja <i>1-dnevni režim liječenja</i> jednokratna doza od 30 mg/kg <i>3-dnevni režim liječenja</i> 10 mg/kg/dan tijekom 3 dana <i>5-dnevni režim liječenja</i> 10 mg/kg uzeti prvog dana liječenja, a potom 5 mg/kg uzimati jedanput dnevno tijekom sljedeća 4 dana
Infekcije krajnika (tonzilitis) ili grla (faringitis) uzrokovane streptokoknim bakterijama	Za ove infekcije postoji 3-dnevni ili 5-dnevni režim liječenja <i>3-dnevni režim liječenja</i> 20 mg/kg/dan tijekom 3 dana <i>5-dnevni režim liječenja</i> 12 mg/kg/dan tijekom 5 dana
Rana, lokalizirana lajmska bolest (<i>erythema migrans</i> , uglavnom uzrokovana ubodom krpelja)	20 mg/kg uzeti prvog dana liječenja, a potom 10 mg/kg uzimati jedanput dnevno tijekom sljedećih 9 dana

Važno je osigurati da primjenjujete količinu lijeka Sumamed navedenu u tablici u nastavku sukladno tjelesnoj težini bolesnika, infekciji koja se liječi i specifičnom tijeku liječenja (1-dnevnom, 3-dnevnom, 5-dnevnom, 10-dnevnom) koji Vam je preporučio liječnik ili ljekarnik.

Tjelesna težina (kg)	Maksimalna doza azitromicina na dan 40 mg/ml oralna suspenzija u bočici nakon rekonstitucije (X ml) [^]				
	5 mg/kg ⁺	10 mg/kg	12 mg/kg ⁺⁺	20 mg/kg	30 mg/kg
7	1,00 ml (40 mg)*	1,75 ml (70 mg)*	2,25 ml (90 mg)	3,50 ml (140 mg)	5,25 ml (210 mg)
8	1,00 ml (40 mg)*	2,00 ml (80 mg)*	2,50 ml (100 mg)	4,00 ml (160 mg)	6,00 ml (240 mg)
9	1,25ml (50 mg)*	2,25 ml (90 mg)	2,75 ml (110 mg)	4,50 ml (180 mg)	6,75 ml (270 mg)
10	1,25 ml (50 mg)*	2,50 ml (100 mg)	3,00 ml (120 mg)	5,00 ml (200 mg)	7,50 ml (300 mg)
11	1,50 ml (60 mg)*	2,75 ml (110 mg)	3,25 ml (130 mg)	5,50 ml (220 mg)	8,25 ml (330 mg)
12	1,50 ml	3,00 ml	3,75 ml	6,00 ml (240 mg)	9,00 ml (360 mg)

	(60 mg)*	(120 mg)	(150 mg)		
13	1,75 ml (70 mg)*	3,25 ml (130 mg)	4,00 ml (160 mg)	6,50 ml (260 mg)	9,75 ml (390 mg)
14	1,75 ml (70 mg)*	3,50 ml (140 mg)	4,25 ml (170 mg)	7,00 ml (280 mg)	10,50 ml (420 mg)
15	2,00 ml (80 mg)*	3,75 ml (150 mg)	4,50 ml (180 mg)	7,50 ml (300 mg)	11,25 ml (450 mg)
16 - 25	2,50 ml (100 mg)	5,00 ml (200 mg)	6,25 ml (250 mg)	10,00 ml (400 mg)	15,00 ml (600 mg)
26 - 35	3,75 ml (150 mg)	7,50 ml (300 mg)	8,75 ml (350 mg)	12,50 ml (500 mg)#	22,50 ml (900 mg)
36 -> 45	5,00 ml (200 mg)	10,00 ml (400 mg)	11,25 ml (450 mg)	12,50 ml (500 mg)#	30,00 ml (1200 mg)

^ nakon rekonstitucije, koncentracija oralne suspenzije iznosi 40 mg/ml, a ukupni volumen suspenzije u bočici iznosi X ml (Y < mg, g >), *prema potrebi*.

+ Doze su zaokružene radi postizanja odgovarajuće doze koju je potrebno primijeniti.

++ Doze su zaokružene radi postizanja odgovarajuće doze koju je potrebno primijeniti.

* azitromicin 20 mg/ml (100 mg/5 ml) prašak za oralnu suspenziju je najprikladniji za primjenu u ovih bolesnika.

ne smije premašiti dnevnu dozu za odrasle od 500 mg

Odrasli i adolescentni bolesnici tjelesne težine od najmanje 45 kg koji imaju poteškoća s gutanjem

Infekcija	Režim liječenja azitromicinom
Infekcije krajnika (tonzilitis) ili grla (faringitis) uzrokovane streptokoknim bakterijama	Za ove infekcije postoji 3-dnevni ili 5-dnevni režim liječenja, a količina lijeka Sumamed 1500 koju je potrebno uzeti svakog dana opisana je za ta liječenja u nastavku.
Bakterijske infekcije sinusa (sinusitis)	
Bakterijske infekcije srednjeg uha (<i>otitis media</i>)	<i>3-dnevni režim liječenja</i> 12,5 ml (500 mg) uzeti jedanput dnevno tijekom 3 dana.
Bakterijske infekcije u bolesnika s dugotrajnom upalom pluća (<i>kroničnim bronhitisom</i>)*	<i>5-dnevni režim liječenja</i> 12,5 ml (500 mg) uzeti prvog dana liječenja, a potom 6,25 ml (250 mg) uzimati jedanput dnevno tijekom sljedeća 4 dana
Upala pluća (izvanbolnička upala pluća, zaraza se nije dogodila u bolnici)#	
Bakterijske infekcije kože i potkožnih tkiva	
Rana, lokalizirana lajmska bolest (<i>erythema migrans</i> , uglavnom uzrokovana ubodom krpelja)	25 ml (1000 mg) uzeti prvog dana liječenja, a potom 12,5 ml (500 mg) uzimati jedanput dnevno tijekom sljedećih 9 dana

* samo za odrasle bolesnike

za odrasle bolesnike liječenje lijekom koji se uzima kroz usta može uslijediti nakon početnog liječenja intravenskom primjenom lijeka (primjena u venu).

Primjena u djece i adolescenata

Sigurnost i djelotvornost azitromicina nisu ustanovljene u djece mlađe od 6 mjeseci ni za jednu od indikacija navedenih u dijelu 1.

Način primjene

Za primjenu kroz usta nakon rekonstitucije.

Dozu lijeka Sumamed 1500 potrebno je uzeti kroz usta, jedanput na dan. Oralna suspenzija se može uzeti s hranom ili bez nje. Uzimanje ovog lijeka neposredno prije obroka može pomoći da lakše padne na želudac.

Ako bočica lijeka Sumamed 1500 koju ste primili od svog liječnika ili ljekarnika sadrži samo prašak, a nema tekućine, tada morate dodati specifičan volumen vode u bočicu prije no što je spremna za primjenu.

Priprava suspenzije

U bočicu koja sadrži prašak treba dodati 20 ml pročišćene vode za pripravu 42,5 ml oralne suspenzije. Bočica sadrži dodatnih 5 ml pripravljene suspenzije kako bi se osiguralo potpuno doziranje. 37,5 ml oralne suspenzije sadrži 1500 mg azitromicina.

Ako su Vam prašak već otopili Vaš liječnik ili ljekarnik, tada možete izravno prijeći na dio o doziranju naveden u gornjem tekstu.

Ako uzmete više lijeka Sumamed 1500 nego što ste trebali

Ako uzmete više lijeka Sumamed 1500 nego što ste trebali, možete se loše osjećati. Uobičajeni znakovi predoziranja su povraćanje, proljev, bol u trbuhu i mučnina. Odmah obavijestite svog liječnika ili se obratite najbližem hitnom bolničkom odjelu.

Ako ste zaboravili uzeti Sumamed 1500

Ako ste zaboravili uzeti Sumamed 1500, uzmite ga čim možete, pod uvjetom da je to najmanje 12 sati prije termina za sljedeću dozu. Ako je ostalo manje od 12 sati do sljedeće doze, preskočite propuštenu dozu i uzmite sljedeću u uobičajeno vrijeme. Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Ako prestanete uzimati Sumamed 1500

Ako prerano prestanete uzimati Sumamed 1500, infekcija se može vratiti. Uzimajte Sumamed kroz cijelo trajanje liječenja, čak i kada se počnete bolje osjećati.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može izazvati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Ozbiljne nuspojave

Odmah prestanite primjenjivati Sumamed 1500 i potražite liječničku pomoć ako primijetite bilo koji od sljedećih simptoma:

- iznenadno piskanje u plućima, otežano disanje, oticanje očnih kapaka, lica ili usana, osip ili svrbež osobito ako zahvaća cijelo tijelo (*anafilaktička reakcija*, učestalost nepoznata)
- ubrzani ili nepravilni otkucaji srca (*srčana aritmija* ili *torsades de pointes tahikardija*, učestalost nepoznata)
- tamna mokraća, gubitak apetita ili žutilo kože ili bjeloočnica, što su znakovi poremećaja jetre (*zatajenje jetre* ili *nekroza jetre*, učestalost nepoznata)
- teški proljev s grčevima u trbuhu, krvavom stolicom i/ili vrućicom može značiti da imate infekciju debelog crijeva (*kolitis povezan s antibioticima*, učestalost nepoznata). Nemojte uzimati lijekove protiv proljeva koji zaustavljaju rad crijeva (*antiperistaltici*).
- crvenkaste, neuzdignute mrlje nalik meti ili kružnog oblika na trupu, često s mjehurićima u sredini, ljuštenjem kože, čirevima u ustima, grlu, nosu, spolnim organima i očima. Ovim ozbiljnim kožnim

osipima mogu prethoditi vrućica i simptomi nalik gripi (*Stevens-Johnsonov sindrom* ili *toksična epidermalna nekroliza*, učestalost nepoznata).

- rašireni osip, visoka tjelesna temperatura i povećani limfni čvorovi (*DRESS sindrom* ili *sindrom preosjetljivosti na lijek*, rijetko (može se javiti u manje od 1 na 1000 osoba))
- crveni, ljuskavi rašireni osip s kvržicama ispod kože i mjehurićima praćen vrućicom. Simptomi se obično javljaju na početku liječenja (*akutna generalizirana egzantematozna pustuloza*, rijetko (može se javiti u manje od 1 na 1000 osoba)).

Druge nuspojave

Vrlo često (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba)

- proljev

Često (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba)

- glavobolja
- povraćanje, bol u želucu, mučnina
- promjene u rezultatima krvnih pretraga (*snižen broj limfocita, povišen broj eozinofila, povišen broj bazofila, povišen broj monocita, povišen broj neutrofila, snižen bikarbonat u krvi*)

Manje često (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba)

- gljivična infekcija kandidom (*kandidijaza*) - gljivična infekcija usta i rodnice, druge gljivične infekcije
- upala pluća, bakterijska infekcija grla, upala probavnog sustava, poremećaj dišnog sustava, upala sluznice u nosu, infekcija rodnice
- promjene u broju bijelih krvnih stanica (*leukopenija, neutropenija, eozinofilija*)
- povišen broj trombocita
- smanjenje udjela svih krvnih stanica u ukupnom volumenu krvi (*snižen hematokrit*)
- alergijske reakcije, oticanje šaka, stopala i lica (*angioedem*)
- gubitak apetita
- nervoza, otežano spavanje (*insomnija*)
- omaglica, pospanost (*somnolencija*), promjena osjeta okusa (*disgeuzija*), trnci i bockanje ili utrnulost (*parestezija*)
- oštećenje vida
- poremećaj uha
- vrtoglavica (*vertigo*)
- osjećaj lupanja srca (*palpitacije*)
- navale vrućine
- iznenadno piskanje u plućima, krvarenje iz nosa
- zatvor, vjetrovi, otežana probava (*dispepsija*), upala sluznice želuca (*gastritis*), otežano gutanje (*disfagija*), nadutost trbuha, suha usta, podrigivanje (*eruktacija*), ulceracija u ustima, pojačano slinjenje
- osip, svrbež, koprivnjača (*urtikarija*), dermatitis, suha koža, abnormalno pojačano znojenje (*hiperhidroza*)
- oticanje i bol u zglobovima (*osteoartritis*), bol u mišićima, bol u leđima, bol u vratu
- bolno mokrenje (*dizurija*), bol u bubrezima
- menstrualno krvarenje u nepravilnim intervalima (*metroragija*), poremećaj testisa
- oticanje zbog zadržavanja tekućine, osobito lica, gležnjeva i stopala (*edem, edem lica, periferni edem*)
- slabost, opće loše osjećanje, vrućica
- bol u prsištu, bol
- odstupanja u rezultatima laboratorijskih pretraga (npr. krvne ili jetrene pretrage)

- komplikacija nakon medicinskog postupka

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba)

- osjećaj razdražljivosti
- problemi s jetrom, žutilo kože ili očiju
- povećana osjetljivost na sunčevu svjetlost

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- smanjen broj crvenih krvnih stanica zbog povećanog raspadanja stanica, što može uzrokovati umor i blijedu kožu (*hemolitička anemija*)
- smanjenje broja trombocita u krvi, što može dovesti do krvarenja i modrica (*trombocitopenija*)
- osjećaj ljutnje, agresivnosti, osjećaj straha i zabrinutosti (*anksioznost*), akutno stanje smetenosti (*delirij*)
- halucinacija
- nesvjestica (*sinkopa*)
- napadaji (*epileptički napadaji*)
- smanjen osjet dodira, boli i temperature (*hipoestezija*)
- osjećaj hiperaktivnosti
- promjena osjeta mirisa (*anosmija, parosmija*)
- potpuni gubitak osjeta okusa (*ageuzija*)
- slabost mišića (*miastenija gravis*)
- abnormalni elektrokardiogram (EKG) kod praćenja srca (*produljenje QT intervala*)
- gluhoća, oslabljen sluh ili zujanje u ušima (*tinitus*)
- nizak krvni tlak
- upala gušterače koja uzrokuje jaku bol u trbuhu i leđima (*pankreatitis*).
- promjena boje jezika
- bol u zglobovima (*artralgija*)
- upala bubrega (*intersticijski nefritis*) i zatajenje bubrega

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: [navedenog u Dodatku V.](#) Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Sumamed 1500

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.
Čuvati na temperaturi ispod 25 °C.

Suspenziju pripremljenu za uporabu čuvati na temperaturi ispod 25 °C. Trajnost pripravljene suspenzije je 10 dana. Prije uporabe suspenziju treba promućkati.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Nikada nemojte nikakve lijekove baciti u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Sumamed 1500 sadrži

- Djelatna tvar je azitromicin. 5 ml suspenzije sadrži 200 mg azitromicina u obliku azitromicin dihidrata.
- Pomoćne tvari su: saharoza, bezvodni natrijev fosfat, hidroksipropilceluloza, ksantanska guma, aroma višnje, aroma banane, aroma vanilije, bezvodni koloidni silicijev dioksid.

Kako Sumamed 1500 izgleda i sadržaj pakiranja

Prašak za oralnu suspenziju.

Prašak je bijele do žućkasto bijele boje.

Pripremljena otopina je žućkastobijela i homogena, karakterističnog mirisa na višnju/bananu.

Sumamed 1500, 200 mg/5 ml prašak za oralnu suspenziju sadrži prašak za pripremu 37,5 ml otopine za suspenziju u 100 ml HDPE bočici s prikladnim „*child-resistant*“ poklopcem.

Pakiranju je priložena građuirana štrcaljka za oralno doziranje. Štrcaljka je volumena 5 ml.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

PLIVA HRVATSKA d.o.o.

Prilaz baruna Filipovića 25

10 000 Zagreb

Način i mjesto izdavanja lijeka

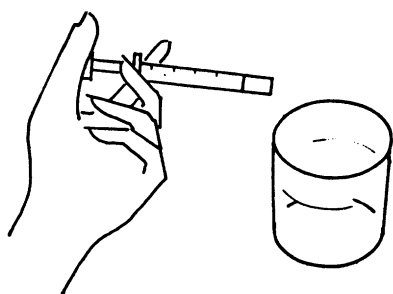
Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u ožujku 2026.

PRIPRAVA SUSPENZIJE

Ako suspenzija nije pripravljena u ljekarni, štrcaljka za doziranje može se upotrijebiti za odmjeravanje vode potrebne za pripravu lijeka.

1. U bočici se nalazi prašak od kojeg se dodavanjem vode (destilirane ili prokuhane i ohlađene pitke vode) priređuje suspenzija.
2. Zatvarač bočice pritisnite prema dolje i tako pritisnut okrenite u smjeru obrnutom od smjera kretanja kazaljke na satu.
3. Za **Sumamed 1500 prašak za oralnu suspenziju** potrebno je dodati 20 ml vode. Iz čiste čaše odmjerite 4 puta po 5 ml vode i dodajte u bočicu s lijekom.



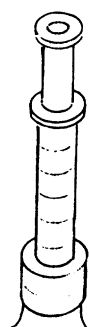
4. Dobro promućkajte dok nastane jednolična suspenzija.
5. Trajnost pripravljene suspenzije je 10 dana.

UPUTA O RUKOVANJU ŠTRCALJKOM ZA DOZIRANJE

Molimo Vas da pažljivo pročitate sljedeću uputu prije nego što ćete dati lijek djetetu. Pakiranje koje ste dobili sadrži štrcaljku za doziranje.

Punjenje štrcaljke lijekom

1. Suspenziju prije uporabe promućkajte.
2. Zatvarač pritisnite prema dolje i tako pritisnut okrenite u smjeru obrnutom od smjera kretanja kazaljke na satu.
3. Uronite štrcaljku u suspenziju i povlačeći klip prema gore navucite odgovarajuću količinu suspenzije.

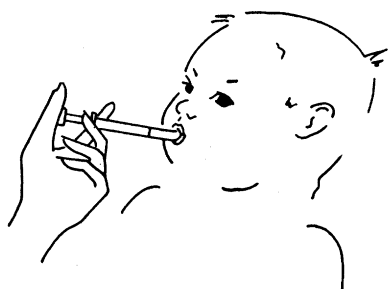


4. Ako zamijetite mjehurić zraka u štrcaljki, vratite lijek u bočicu i ponovite postupak 3.

Davanje lijeka djetetu

5. Postavite dijete u položaj za hranjenje.

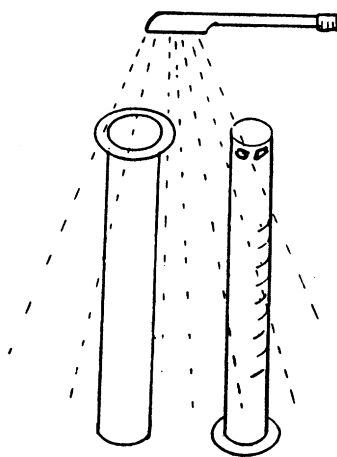
6. Vrh štrcaljke stavite djetetu u usta i polagano istiskujete sadržaj.
7. Omogućite djetetu da postupno sve proguta.



8. Nakon što dijete popije lijek dajte mu malo čaja ili soka da ispere i proguta zaostali sadržaj u ustima.

Čišćenje i čuvanje

9. Uporabljenu štrcaljku rastavite, operite tekućom vodom, osušite i spremite na suho i čisto mjesto zajedno s lijekom.



10. Nakon što ste djetetu dali posljednju dozu lijeka, štrcaljku zajedno s bočicom bacite u smeće.

Podsjećamo Vas:

1. Držite lijek i štrcaljku izvan pogleda i dohvata djece.
2. Uzimajte lijek samo prema liječnikovu savjetu.
3. U slučaju nejasnoća obratite se svom liječniku ili ljekarniku.