

FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

CLARITROMICINA FARMOZ OD 500 mg Comprimidos de libertação modificada
Claritromicina (sob a forma de citrato)

Leia atentamente este folheto antes de tomar este medicamento.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o reler.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado para si. Não deve dá-lo a outros; o medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sintomas.
- Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

Neste folheto:

1. O que é Claritromicina Farmoz OD e para que é utilizado
2. Antes de tomar Claritromicina Farmoz OD
3. Como tomar Claritromicina Farmoz OD
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Claritromicina Farmoz OD
6. Outras informações

1. O QUE É CLARITROMICINA FARMOZ OD E PARA QUE É UTILIZADO

A claritromicina, a substância activa dos comprimidos de libertação prolongada de Claritromicina Farmoz OD, pertence a um grupo de medicamentos denominados antibióticos macrólidos.

A Claritromicina Farmoz OD encontra-se indicada nas seguintes situações:

- Infecções do Tracto Respiratório Inferior, como por exemplo bronquite e pneumonia.
- Infecções do Tracto Respiratório Superior, como por exemplo sinusite e faringite.
- Infecções da Pele e Tecidos Moles, como por exemplo foliculite, celulite e erisipela.

2. ANTES DE TOMAR CLARITROMICINA FARMOZ OD

Não tome Claritromicina Farmoz OD

- Se tem alergia (hipersensibilidade) à claritromicina, a outros antibióticos ou a qualquer outro componente do Claritromicina Farmoz OD,
- se estiver a tomar algum dos medicamentos seguintes: cisaprida, pimozida, terfenadina e ergotamina ou dihidroergotamina (ver “Tomar Claritromicina Farmoz OD com outros medicamentos”)
- se os seus rins não estiverem a funcionar correctamente (valor de depuração da creatinina inferior a 30 ml/min.)
- se tem uma quantidade reduzida de potássio no sangue (hipocalémia).

Tome especial cuidado com Claritromicina Farmoz OD

- se tem problemas do fígado ou rins
- se estiver a tomar colchicina
- se estiver a tomar outros antibióticos macrólidos, como a lincomicina ou a clindamicina
- se sofrer de diarreia após começar o tratamento com Claritromicina Farmoz OD. Caso esta situação ocorra informe imediatamente o seu médico.

Ao tomar Claritromicina Farmoz OD com outros medicamentos

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Deverá informar especialmente o seu médico se estiver a tomar qualquer um dos medicamentos seguintes, pois poderão resultar efeitos graves:

- cisaprida (medicamento utilizado para distúrbios gastrointestinais)
- pimozida (utilizado para perturbações mentais)
- terfenadina (medicamento anti-alérgico)
- ergotamina ou dihidroergotamina (medicamentos utilizados na enxaqueca)

Estes medicamentos não deverão ser utilizados enquanto estiver a tomar Claritromicina Farmoz OD.

Os medicamentos referidos abaixo podem afectar a quantidade de claritromicina na circulação, pelo que se os estiver a tomar pode ser necessário alterar a dose de claritromicina ou mudar para outro tratamento:

- ritonavir, especialmente se tiver problemas nos rins
- efavirenz, nevirapina, rifampicina, rifabutina e rifapentina, pois o efeito de Claritromicina Farmoz OD pode ficar reduzido.

Para além disso, foram ainda observadas várias interacções entre a claritromicina e outros medicamentos, como por exemplo:

- antiarrítmicos,
- carbamazepina, fenitoína, valproato
- inibidores da HMGCoenzima A reductase (ex. lovastatina, simvastatina),
- anticoagulantes orais (ex. varfarina, acenocoumarol),
- sildenafil, tadalafil, vardenafil,
- teofilina,
- tolterodina,
- triazolobenzodiazepinas (ex. alprazolam, midazolam, triazolam),
- omeprazole,
- aprepitant,
- eletriptano,
- halofantrina,
- ziprazidona, ciclosporina, tacrolimus,
- metilprednisolona,
- vinlastina,
- cilostazol,
- colchicina,

- digoxina,

- zidovudina,

- atazanavir, itraconazole e saquinavir,

sendo por isso muito importante que não se esqueça de informar o seu médico relativamente a todos os medicamentos que tenha tomado recentemente e/ou que esteja a tomar.

Ao tomar Claritromicina Farmoz OD com alimentos e bebidas Claritromicina Farmoz OD deve ser tomada com alimentos.

Gravidez e aleitamento

Consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

A segurança da utilização da claritromicina durante a gravidez e lactação ainda não foi estabelecida. Não se recomenda a utilização durante a gravidez sem que os benefícios e riscos sejam cuidadosamente avaliados.

A claritromicina é excretada no leite materno.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Clarithromicina Farmoz OD pode provocar tonturas. Se sofrer deste efeito com o tratamento deverá evitar conduzir e utilizar máquinas.

Informações importantes sobre alguns componentes de Claritromicina Farmoz OD

Clarithromicina Farmoz OD contém lactose.

Se foi informado pelo seu médico que tem intolerância a alguns açúcares, contacte o seu médico antes de tomar este medicamento.

3. COMO TOMAR CLARITROMICINA FARMOZ OD

Tomar Claritromicina Farmoz OD sempre de acordo com as indicações do médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose habitual nos adultos e crianças com mais de 12 anos é de um comprimido de libertação modificada de 500 mg, por dia, com alimentos. Nas infeções mais graves, a posologia pode ser aumentada para dois comprimidos de libertação modificada de 500 mg, numa única dose diária.

A dose deve ser tomada diariamente à mesma hora e os comprimidos devem ser engolidos inteiros.

Nas crianças com idade inferior recomenda-se a formulação pediátrica de claritromicina.

Os doentes com problemas renais devem tomar comprimidos de libertação imediata.

Se tomar mais Claritromicina Farmoz OD do que deveria

Foi descrito que a ingestão de grandes quantidades de claritromicina deverá causar sintomas gastrointestinais.

Os sintomas de intoxicação devem ser tratados com lavagem gástrica e medidas de suporte, pelo que deverá dirigir-se imediatamente ao Centro de Emergência mais próximo em caso de tomar uma quantidade excessiva de Claritromicina Farmoz OD.

Como acontece com outros macrólidos, não se espera que os níveis séricos de claritromicina sejam notavelmente afectados pela hemodiálise ou diálise peritoneal.

Caso se tenha esquecido de tomar Claritromicina Farmoz OD

Em caso de omissão de uma ou mais doses, o doente deve retomar a posologia normal prescrita pelo médico.

Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Claritromicina Farmoz OD

Se parar de tomar Claritromicina Farmoz OD poderá prejudicar a eficácia do tratamento da sua infecção. Esforce-se por tomar a sua dose todos os dias à mesma hora, durante o tempo que o seu médico recomendar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. EFEITOS SECUNDÁRIOS POSSÍVEIS

Como todos os medicamentos, Claritromicina Farmoz OD pode causar efeitos secundários, no entanto estes não se manifestam em todas as pessoas.

Os efeitos secundários frequentes (frequência de $\geq 1/100$ (1%) a $\leq 1/10$ (10%)) incluem:

- náuseas,
- diarreia,
- indigestão,
- dor abdominal e
- alteração do sabor dos alimentos.

Foram ainda descritos os seguintes efeitos secundários:

Pouco frequentes (frequência de $\geq 1/1000$ (0,1%) a $\leq 1/100$ (1%)):

Infecções e infestações:

- inflamação do estômago e intestinos (gastroenterite),
- infecção oral por um fungo (Candidíase),
- irritação da pele com formação de pústulas,
- inflamação da mucosa do nariz (rinite),
- infecção vaginal por um fungo (candidíase vaginal),
- infecção na vagina.

Doenças do sangue e sistema linfático:

- número baixo de glóbulos vermelhos no sangue (anemia) e de um determinado tipo de glóbulos brancos (eosinófilos),
- anemia hipocrômica,
- perturbação e número baixo de glóbulos brancos (leucopenia),
- número baixo de plaquetas (trombocitopenia).

Doenças do metabolismo e nutrição:

- falta de apetite (anorexia),
- aumento da quantidade de cloro no sangue (hiperclorémia),
- aumento da quantidade de ácido úrico no sangue (hiperuricémia),
- diminuição da quantidade de cálcio (hipocalcémia),
- aumento de apetite.

Perturbações do foro psiquiátrico:

- depressão,
- dificuldade em dormir,
- nervosismo,
- sonolência,

Doenças do sistema nervoso:

- tonturas,
- dor de cabeça,
- tremores.

Afecções oculares:

- inflamação da conjuntiva ocular (conjuntivite),
- perturbações visuais.

Afecções do ouvido e do labirinto:

- perturbações da audição,
- sensação de zumbido no ouvido (acufeno),
- vertigens.

Vasculopatias:

- dilatação dos vasos sanguíneos.

Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino:

- asma,
- dificuldade em respirar (dispneia),
- doença pulmonar.

Doenças gastrointestinais:

- dor abdominal,
- prisão de ventre (obstipação),
- sensação de boca seca (xerostomia),
- expulsão de gases pela boca (eructação),

- flatulência,
- doença gastrointestinal,
- hemorragia gastrointestinal,
- inflamação na boca (estomatite),
- alterações na cor da língua,
- vômitos.

Afecções hepatobiliares:

- aumento dos níveis de bilirrubina (hiperbilirrubinemia).

Afecções dos tecidos cutâneos e subcutâneos:

- pele seca,
- eczema,
- transpiração abundante (hiperidrose),
- prurido,
- irritação da pele (exantema),
- urticária.

Afecções musculoesqueléticas e dos tecidos conjuntivos:

- dor nas costas.

Doenças renais e urinárias:

- presença de albumina ou de sangue na urina.

Doenças dos órgãos genitais e da mama:

- corrimento genital.

Perturbações gerais e alterações no local de administração

- fraqueza,
- dor no peito,
- inchaço da face,
- indisposição,
- dor,
- sede.

Podem também ocorrer alterações nos resultados laboratoriais (exames complementares de diagnóstico), tais como:

- alanina aminotransferase aumentada,
- fosfatase alcalina aumentada,
- aspartato aminotransferase aumentada,
- creatinina no sangue aumentada,
- lactase desidrogenase no sangue aumentada,
- ureia no sangue aumentada,
- teste da função hepática anormal, e
- diminuição da protrombina.

Contacte imediatamente um médico se tiver uma reação cutânea grave: erupção cutânea avermelhada descamativa com pequenos inchaços debaixo da pele e bolhas (pustulose exantemática). A frequência deste efeito secundário é desconhecida (não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis).

Se algum dos efeitos secundários se agravar ou se detectar quaisquer efeitos secundários não mencionados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

5. COMO CONSERVAR CLARITROMICINA FARMOZ OD

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Não utilize Claritromicina Farmoz OD após o prazo de validade impresso na embalagem exterior, após VAL.. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não utilize Claritromicina Farmoz OD se verificar que a embalagem se encontra danificada ou com sinais visíveis de adulteração.

Os medicamentos não devem ser eliminados na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como eliminar os medicamentos de que já não necessita. Estas medidas irão ajudar a proteger o ambiente.

6. OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Claritromicina Farmoz OD

A substância activa é a claritromicina (sob a forma de citrato de claritromicina). Cada comprimido contém 500 mg de claritromicina.

Os outros componentes são lactose mono-hidratada, hipromelose, ftalato de hipromelose, talco, estearato de magnésio e Opadry II amarelo 31G 52300 (lactose mono-hidratada, amarelo de quinoleína (E104), talco, hipromelose, polietilenoglicol e dióxido de titânio (E171)).

Qual o aspecto de Claritromicina Farmoz OD e conteúdo da embalagem

Os comprimidos de Claritromicina Farmoz OD são amarelos e planos em ambos os lados, oblongos e biconvexos, de libertação modificada.

Claritromicina Farmoz OD Comprimido de libertação modificada apresenta-se em embalagens “blister” de 6, 7, 8, 10, 12, 14, 16 e 20 comprimidos. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

FARMOZ – Sociedade Técnico-Medicinal, S.A.

APROVADO EM
18-01-2018
INFARMED

Rua da Tapada Grande, n.º 2
Abrunheira
2710-089 Sintra
Portugal

Fabricante

Tecnimede, Sociedade Técnico-Medicinal, S.A.
Quinta da Cerca, Caixaria, 2565-187 Dois Portos
Portugal

Medicamento sujeito a receita médica

Este folheto foi aprovado pela última vez em