

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	20200031
Разрешение №	68042 / 05-03-2025
Одобрение №	

Листовка: информация за пациенти

Азитромицин Ромфарм 500 mg прах за инфузионен разтвор
 Azithromycin Rompharm 500 mg powder for solution for infusion
 (азитромицин / azithromycin)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Азитромицин Ромфарм и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Азитромицин Ромфарм
3. Как да използвате Азитромицин Ромфарм
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Азитромицин Ромфарм
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Азитромицин Ромфарм и за какво се използва

Азитромицин принадлежи към групата на антибактериалните лекарствени продукти, наречени макролиди. Той се използва за лечение на инфекции, причинени от бактерии.

Азитромицин е показан при възрастни за лечение на инфекции, причинени от чувствителни микроорганизми при следните състояния:

- Придобрита в обществото пневмония, причинена от *Chlamydia pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Legionella pneumophila*, *Moraxella catarrhalis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Staphylococcus aureus* или *Streptococcus pneumoniae* при пациенти, които се нуждаят от първоначална интравенозна терапия.
- Тазова възпалителна болест, причинена от *Chlamidia trachomatis*, *Neisseria gonorrhoeae*, или *Mycoplasma hominis*, при пациенти, които се нуждаят от първоначална интравенозна терапия.

2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Азитромицин Ромфарм

Не използвайте Азитромицин Ромфарм

- ако сте алергични към азитромицин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако сте алергични към някой друг антибиотик от групата на макролидите (например еритромицин) или към кетолидни антибиотици.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Азитромицин Ромфарм:

- Ако сте алергични към антибиотици от групата на макролидите или ако рядко получавате сериозни алергични реакции, включително ангиоедем (рязко подуване на кожата и подкожната тъкан) и анафилаксия (внезапна реакция на свъхчувствителност, рядко фатална).



- тези реакции, свързани с употребата на азитромицин, се е наблюдавал рецидив на симптомите. Затова се налага проследяване при продължително лечение:
- Ако се появят признаци на суперинфекция, причинена от нечувствителни микроорганизми (например гъбична инфекция);
 - Ако приемате ерготаминови производни (лекарства за лечение на мигрена), тъй като те може да предизвикат ерготизъм (главоболие, замаяност, гадене, мускулни спазми), когато се приемат едновременно с макролидни антибиотици;
 - Ако имате сериозни чернодробни проблеми: може да се наложи Вашият лекар да следи чернодробната Ви функция или да спре лечението;
 - Ако имате сериозни бъбречни проблеми: в този случай Вашият лекар трябва да коригира дозата на това лекарство;
 - Ако имате нарушение на сърдечния ритъм (удължен QT интервал);
 - Антибиотиците могат да променят нормалната чревна флора и по този начин да предизвикат диария, която може да е признак на сериозно чревно възпаление. Ако получите диария по време на лечение с антибиотици, трябва незабавно да се консултирате с Вашия лекар;
 - Ако страдате от миастения гравис (мускулна слабост).

Азитромицин може да повиши риска от поява на неправилен сърдечен ритъм. Кажете на Вашия лекар, преди да започнете да прилагате това лекарство, ако някое от изброените по-долу се отнася за Вас:

- Сърдечни проблеми (например сърдечна недостатъчност), много бавен сърдечен ритъм, неправилен сърдечен ритъм или отклонения в електрокардиограмата, т.нар. синдром на удължения QT интервал (който се открива чрез електрокардиограма);
- Ниски стойности на калий или магнезий в кръвта.

Деца и юноши

Безопасността и ефикасността на интравенозната инфузия на азитромицин за лечение на инфекции при деца и юноши (под 18 години) не са установени.

Други лекарства и Азитромицин Ромфарм

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

От особено значение е да предупредите Вашия лекар, преди да започнете да използвате това лекарство, ако приемате някое от следните лекарства:

- Антиациди (лекарства за лечение на стомашни проблеми): прилагането на антиациди не води до промяна в разпределението на интравенозно приложен азитромицин;
- Дигоксин (лекарство за лечение на сърдечна недостатъчност): нивата на дигоксин в кръвта може да се повишат. Вашият лекар може да изследва нивата на дигоксин в кръвта Ви;
- Колхицин (използван за лечение на подагра и фамилна (наследствена) Средиземноморска треска);
- Зидовудин (лекарство, нуклеозиден аналог, инхибитор на обратната транскриптаза). Те се използват за лечение на синдрома на придобитата имунна недостатъчност (ХИВ инфекция): кръвните нива на зидовудин могат да се повишат;
- Ерготамин, дихидроерготамин (лекарства за лечение на мигрена): може да настъпи ерготизъм (изтръпване на крайниците, мускулни спазми и гангрена на ръцете и краката поради лошо кръвообращение). Затова не се препоръчва едновременната употреба (вж. Предупреждения и Предпазни мерки);.



- Варфарин или други противосъсирващи лекарства: едновременната им употреба може да увеличи риска от кървене;
- Циклоспорин (лекарство, което потиска имунната система, за да предотврати отхвърлянето на трансплантирани органи или костен мозък): ако се налага едновременно приложение, Вашият лекар трябва периодично да коригира дозата и да изследва нивата на лекарството в кръвта Ви;
- Нелфинавир (лекарство за лечение на ХИВ-инфекция): кръвните нива на азитромицин могат да се повишат, но не е необходимо коригиране на дозата;
- Рифабутин (лекарство за лечение на ХИВ и бактериални инфекции, включително туберкулоза): възможно е да има намален брой на белите кръвни клетки;
- Терфенадин (лекарство за лечение на сенна хрема): едновременното приложение с азитромицин може да доведе до сърдечни проблеми;
- Теофилин (лекарство за лечение на астма): ефектът на теофилин може да е засилен;
- Аторвастатин (използван за понижаване нивата на липидите в кръвта): едновременната употреба на аторвастатин и азитромицин се свързва с повишен риск от разграждане на мускулната тъкан (рабдомиолиза), което може да доведе до мускулна болка и потъмняване на урината.

Едновременната употреба на следните лекарства може да доведе до сериозни сърдечни проблеми (които се откриват при електрокардиограма)

- Антиаритмични средства (например хинидин, прокаинамид, дофетилид, амиодарон, соталол), регулиращи сърдечния ритъм;
- Цизаприд (за лечение на стомашни проблеми);
- Терфенадин (противоалергично лекарство);
- Лекарства за лечение на психични заболявания (антипсихотици, като пимозид);
- Определени антидепресанти (трициклични антидепресанти като циталопрам);
- Лекарства за лечение на инфекции (антибиотици като моксифлоксацин, левофлоксацин);
- Хидроксихлороквин (лекарство, използвано за лечение на аутоимунни заболявания): трябва да се внимава, когато азитромицин и хидроксихлороквин се използват едновременно поради повишен риск от сърдечни аритмии.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашият лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Бременност

Не трябва да използвате това лекарство по време на бременност, освен ако Вашият лекар не ви е посъветвал.

Кърмене

Азитромицин се екскретира в кърмата; Въпреки това, няма достатъчно данни за кърмещи жени, за да се характеризира процесът на екскреция на азитромицин. Поради това не се препоръчва кърмене по време на лечението.

Шофиране и работа с машини

Няма доказателства, сочещи, че азитромицин повлиява способността на пациентите за шофиране и работа с машини.

Азитромицин Ромфарм съдържа натрий.



Това лекарство съдържа 115 mg натрий (основният елемент на готварската сол) във всеки флакон. Това е еквивалентно на 5.7% от препоръчителния максимален дневен прием на натрий при възрастни.

3. Как да използвате Азитромицин Ромфарм

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт, ако не сте сигурни. Азитромицин Ромфарм се прилага само от медицински специалист, който може да Ви даде повече информация. Ще Ви бъде приложен като интравенозна инфузия. Вашият лекар ще определи подходящата за Вас доза и продължителност на лечението.

Препоръчителната доза е както следва:

Възрастни

Пневмония придобита в обществото: 500 mg като единична дневна доза, въвеждана интравенозно в продължение на най-малко 2 дни. Интравенозната терапия би следвало да се продължи с перорална с 500 mg азитромицин като еднократна дневна доза, до завършване на курса на терапия от 7 до 10 дни.

Моментът за преминаване към перорална терапия трябва да бъде преценен от лекуващия лекар, в зависимост от клиничния отговор.

Тазово-възпалителна болест: 500 mg като единична дневна доза, въвеждана интравенозно в продължение на един или два дни. Интравенозната терапия би следвало да се продължи с перорална с 250 mg азитромицин като еднократна дневна доза до завършване на 7-дневен курс терапия.

Моментът за преминаване към перорална терапия трябва да бъде преценен от лекуващия лекар, в зависимост от клиничния отговор.

Пациенти с бъбречни или чернодробни проблеми

Моля, информирайте Вашия лекар, ако имате бъбречни или чернодробни проблеми, тъй като може да се наложи корекция на обичайната доза.

Употреба при деца и юноши

Безопасността и ефикасността на азитромицин прах за инфузионен разтвор за лечение на инфекции не е установена при деца и юноши.

Употреба при пациенти в старческа възраст

Не се налага промяна на дозата при пациенти в старческа възраст. Препоръчва се специално внимание при пациенти със сърдечни заболявания, поради риск от нарушение на сърдечния ритъм и ускорен сърдечен ритъм. (вижте раздел „Предупреждения и предпазни мерки“).

Начин на приложение

Азитромицин Ромфарм 500 mg прах за инфузионен разтвор трябва да се прилага по следния начин: като интравенозна инфузия в продължение на 3 часа при концентрация 1 mg/ml или в продължение на 1 час при концентрация 2 mg/ml. По-високи концентрации трябва да се избягват, тъй като може да се появи локална кожна реакция на мястото на приложение на инфузията при концентрации по-високи от 2 mg/ml.



Препоръчва се доза от 500 mg азитромицин, приготвена в съответствие с инструкциите, да се прилага като интравенозна инфузия в продължение на не по-малко от 60 минути.

Азитромицин Ромфарм 500 mg прах за инфузионен разтвор не трябва да се прилага като болус (цялото количество наведнъж) или като интрамускулна инжекция (в мускул).

Ако са Ви приложили повече от необходимата доза Азитромицин Ромфарм

Тъй като Азитромицин Ромфарм 500 mg прах за инфузионен разтвор се прилага от лекар или медицинска сестра, е малко вероятно да приемете по-висока доза. Ако обаче забележите нежелани реакции или имате чувството, че са Ви приложили повече от необходимата доза, веднага кажете на Вашия лекар.

Нежеланите реакции при прием на по-високи дози са подобни на тези реакции, наблюдавани след приложение на препоръчителните дози. Обичайните симптоми при предозиране с макролидни антибиотици включват обратима загуба на слуха, тежка форма на гадене, повръщане и диария. В случай на предозиране, се налага прилагане на активен въглен и основна симптоматична терапия, както и обичайните мерки за поддържане на жизнените функции при необходимост.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Кажете незабавно на Вашия лекар ако почувствате някои от следните симптоми след приложение на това лекарство, тъй като те могат да бъдат сериозни.

Сериозни нежелани реакции са:

- Внезапно затруднение в дишането, говоренето, преглъщането;
- Подуване на устните, езика, лицето и врата;
- Много тежка замаяност или колапс;
- Тежък и сърбящ кожен обрив (вкл. синдром на Стивън-Джонсън), особено ако се появят мехури или лющене (токсична епидермална некролиза) и чувствителност на очите, устата или гениталиите ;
- Тежка диария, особено ако е продължителна и с примеси на кръв (това също може да е псевдомембранозен колит), съпроводена с коремна болка или треска. Това може да са признаци на сериозно възпаление на дебелото черво, което може рядко да настъпи след прием на антибиотици;
- Пожълтяване на кожата или склерата, поради чернодробни проблеми;
- Възпаление на панкреаса, съпроводено с тежка коремна болка и болка в гърба;
- Повишено или намалено отделяне на урина или следи от кръв в урината;
- Кожен обрив може да се появи поради повишена чувствителност към светлина;
- Неприичайно кръвонасядане или кървене;
- Неправилен сърдечен ритъм.

Други възможни нежелани реакции

Много чести (може да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Диария



Чести (може да засегнат до 1 на 10 души)

- Главоболие
- Повръщане, коремна болка, гадене
- Болка и възпаление на мястото на инжектиране
- Понижен брой лимфоцити, повишен брой еозинофили, понижена концентрация на бикарбонати в кръвта, повишен брой базофили, повишен брой моноцити, повишен брой неутрофили в кръвта

Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Кандидоза (причинена от гъбички от род *Candida*), вагинална инфекция, пневмония, гъбична инфекция, бактериална инфекция, фарингит, стомашно-чревно възпаление, дихателни нарушения, хрема, възпаление, гъбички в устата);
- намален брой бели кръвни клетки (левкопения), намален брой на неутрофили (неутропения), увеличен брой еозинофили (еозинофилия);
- Подкожен оток или оток в дълбоките слоеве на кожата (ангиоедем), свръхчувствителност;
- Липса или загуба на апетит (анорексия);
- Нервност, безсъние;
- Замаяност, сънливост, промяна във вкуса (дисгеузия), необичайно усещане по кожата като изгаряне, нагъргване, крампи, изгърчване (парестезия);
- Нарушение на зрението;
- Увреждане на слуха, вертиго
- Неприятно усещане за бърз и учестен пулс (сърцебиене);
- Горещи вълни;
- Затруднено дишане (диспнея), кървене от носа;
- Запек, събиране на газове в червата и стомаха, нарушено храносмилане, възпаление на стомаха (гастрит), нарушено преглъщане, подуване на корема, сухота в устата, спазми, язви в устата, повишена секреция на слюнка;
- Кожен обрив и сърбеж, зачервена, силно сърбяща кожа (копривна треска), възпаление на кожата (дерматит), суха кожа, прекомерно изпотяване;
- Остеоартрит, мускулна болка (миалгия), болка в гърба, болка във врата;
- Болезнено уриниране, болка в бъбреците;
- Необичайно маточно кръвотечение (метрорагия), нарушения на функцията на тестисите;
- оток, слабост (астения), физическо неразположение, умора, оток на лицето, болка в областта на гърдите, повишена телесна температура, болка, периферен оток;
- повишени стойности на аспартат аминотрансферазата, повишени стойности на аланин аминотрансферазата, повишени стойности на билирубин в кръвта, промяна в стойностите на калий в кръвта, повишени стойности на алкална фосфатаза в кръвта, повишени стойности на хлориди в кръвта, повишени стойности на глюкоза в кръвта, повишен брой тромбоцити в кръвта, понижен хематокрит, повишени стойности на бикарбонати в кръвта, повишени стойности на натрий в кръвта
- усложнения след процедурата

Редки (може да засегнат до 1 на 1000 души)

- Ажитация
- Нарушена чернодробна функция, холестатична жълтеница;
- Свръхчувствителност към светлина;
- Кожна реакция, характеризираща се с внезапна поява на червени кожни участъци с малки пустули (мехури, изпълнени с бяла/жълта течност).

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)



- Псевдомембранозен колит (възпаление на дебелото черво, впоследствие на антибиотично лечение);
- Намаляване на броя на тромбоцитите (тромбоцитопения), хемолитична анемия (намаляване на броя на червените кръвни клетки, поради усиленото им преждевременно разрушаване);
- анафилактична реакция (вижте раздел „Предупреждения и предпазни мерки“);
- Агресия, безпокойство, делириум, халюцинации;
- Внезапна краткотрайна загуба на съзнание (синкоп);
- Крампи, характеризиращи се със силно треперене на части от тялото или цялото тяло (конвулсии);
- Понижена чувствителност при допир;
- Психомоторна хиперактивност, загуба на обоняние, частична или цялостна загуба на вкуса или отслабване на вкуса, променено обоняние, мускулна слабост (миастения гравис) (вижте раздел „Предупреждения и предпазни мерки“);
- Нарушение на слуха, включително глухота и шум в ушите (тинитус);
- Torsades de pointes и ритъмни нарушения (аритмия) (вижте раздел „Предупреждения и предпазни мерки“), включително камерна тахикардия (ускорен пулс), удължен QT интервал на електрокардиограмата (вижте раздел „Предупреждения и предпазни мерки“);
- Ниско кръвно налягане (хипотония);
- Възпаление на панкреаса (панкреатит), променен цвят на езика;
- Чернодробна недостатъчност (рядко водеща до смърт) (вижте раздел „Предупреждения и предпазни мерки“), фулминантен хепатит (в следствие на загуба на чернодробни клетки при хепатит А, В или хепатит D инфекция), чернодробна некроза (внезапна чернодробна недостатъчност);
- Тежки кожни реакции, например синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза, еритема мултиформе;
- тежко заболяване, съпроводено с образуване на мехури по кожата (токсична епидермална некролиза), разнородно зачервяване (мултиформен еритем)
- Болка в ставите (артралгия)
- Остра бъбречна недостатъчност, възпаление на бъбреците;
- Лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS)), остра генерализирана екзантематозна пустулоза (AGEP);

Нежелани лекарствени реакции възможно или вероятно свързани с лечението на *Mycobacterium Avium Complex* (MAC):

Много чести (може да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Диария, коремна болка, гадене, повръщане, неприятно усещане в областта на корема, диарични изпращения

Чести (може да засегнат до 1 на 10 души)

- Загуба на апетит
- Замаяност
- Главоболие
- Необичайно усещане по кожата като горене
- Натъртване, крампи, мравучкане (парестезия)
- Промяна във вкуса (дисгеузия);
- Нарушение на зрението;
- Глухота;
- Кожен обрив, сърбеж (пруритус)
- Болка в ставите (артралгия)
- Умора



Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)

- Понижена чувствителност за допир
- Нарушен слух, шум в ушите
- Неприичайно усещане за бърз и силен пулс (палпитации)
- Възпаление на черния дроб (хепатит)
- Тежка алергична реакция (синдром на Стивънс-Джонсън), реакция на фоточувствителност на кожата
- Слабост (астения), физическо неразположение

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Азитромицин Ромфарм

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и флакона след надписа „Годен до:“ Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

Концентриран разтвор след реконституиране (приготвен съгласно инструкциите):
Химичната и физичната стабилност е доказана в продължение на 24 часа при 25° С.

Получен разреден разтвор (приготвен съгласно инструкциите):
Химичната и физичната стабилност на готовия за употреба разтвор е доказана в продължение на 24 часа при 25° С и до 7 дни при температура от 2°С – 8°С.

Не използвайте това лекарство, ако забележите промяна във външния вид (например разтвора съдържа видими частици).

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Азитромицин Ромфарм

- Активното вещество е азитромицин. Всеки флакон съдържа 500 mg азитромицин като дихидрат.



- Други съставки са лимонена киселина и натриев хидроксид.

Как изглежда Азитромицин Ромфарм и какво съдържа опаковката

Азитромицин Ромфарм е стерилен, бял до почти бял прах за инфузионен разтвор, напълнен в прозрачен, стъклен флакон, хидролитичен клас I, затворен с гумена запушалка, запечатан с алуминиева обкатка, опакован в картонена кутия.

Азитромицин Ромфарм е наличен в следните опаковки:

- Опаковката от 1 флакон.
- Опаковката от 5 флакона.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба и производител

SC Rompharm Company SRL,
Eroilor Street, no. 1A, Otopeni, Ilfov County, 075100, Румъния

Този лекарствен продукт е разрешен в страни членки на ЕИП под следните имена:

- Унгария: Azithromycin Rompharm 500 mg por oldatos infúzióhoz
- Румъния: Azitromicină Rompharm 500 mg pulbere pentru soluție perfuzabilă
- България: Азитромицин Ромфарм 500 mg прах за инфузионен разтвор

Дата на последно преразглеждане на листовката
10/2024

=====

Следната информация е предназначена за медицински специалисти

Инструкции за приготвяне на инфузионния разтвор:

Реконституиране

Прибавете 4,8 ml стерилна вода за инжекции към флакона азитромицин 500 mg прах за инфузионен разтвор, за да разтворите 5 ml от първоначалния разтвор. Съдържанието на флакона трябва да се разклаща, докато лекарството се разтвори напълно. Един ml от получения разтвор съдържа 100 mg азитромицин.

Полученият концентрат за инфузионен разтвор е стабилен 24 часа при температура под 25°C.

Той трябва да бъде допълнително разреден, преди прилагане.

Разреждане

Разтвор, съдържащ 1 mg/ml или 2 mg/ml азитромицин се получава чрез разреждане на получените 5 ml концентрат за инфузионен разтвор (с концентрация 100 mg/ml) със съвместим разтворител, както е изброено по-долу:

- 0,9 % разтвор на натриев хлорид
- 5% разтвор на глюкоза или
- Разтвор на Рингер



Концентрация на азитромицин(mg/ml) в крайния инфузионен разтвор	Количество разредител (ml)	Време на инфузията
1,0 mg/ml	500 ml	3 часа
2,0 mg/ml	250 ml	1 час

Полученият инфузионен разтвор, приготвен съгласно инструкциите, е физически и химически стабилен за 24 часа при температура под 25°C или 7 дни при температура между 2 - 8°C.

Преди приложение реконституираните и разредени разтвори трябва да бъдат проверени визуално за наличие на видими частици. Ако разтворът съдържа видими частици, трябва да се унищожи.

Препоръчително е 500 mg доза азитромицин като прах за инфузионен разтвор, разтворен и разреден, както е описано по-горе, да се прилага като интравенозна инфузия в продължение на поне 60 минути.

Азитромицин Ромфарм не трябва да се прилага като интравенозна болус инжекция или интрамускулна инжекция.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

