

UPUTSTVO ZA LEK

Clindamycin - MIP, 300 mg, film tablete
Clindamycin - MIP, 600 mg, film tablete
klindamicin

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 pročitaćete:

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

1. Šta je lek Clindamycin-MIP i čemu je namenjen

Lek Clindamycin-MIP, film tablete, je antibiotik.

Lek Clindamycin-MIP, film tablete od 300 mg i 600 mg se koristi u terapiji akutnih i hroničnih bakterijskih infekcija koje su izazvane bakterijama osjetljivim na klindamicin, kao što su:

- infekcije kostiju i zglobova;
- infekcije uha, grla i nosa;
- infekcije zuba i vilice;
- infekcije donjih disajnih puteva;
- infekcije karlice i trbuha;
- infekcije ženskih polnih organa;
- infekcije kože i mekog tkiva;
- šarlah.

U slučaju teških infekcija, lečenje treba započeti lekovima koji u sebi sadrže klindamicin prilagođen za primenu direktno u venu (infuzija).

2. Šta treba da znate pre nego što uzmete lek Clindamycin-MIP

Lek Clindamycin-MIP ne smete uzimati:

- ako ste alergični (preosetljivi) na klindamicin, linkomicin (postoji ukrštena alergija na obe supstance) ili na bilo koju od pomoćnih supstanci ovog leka (navedene u odeljku 6).

Upozorenja i mere opreza

Razgovarajte sa svojim lekarom ili farmaceutom pre nego što uzmete lek Clindamycin-MIP ukoliko imate:

- oštećenje funkcije jetre;
- neuromuskularne poremećaje (*Myasthenia gravis*: teška slabost mišića, Parkinsonova bolest);
- bolest organa za varenje u istoriji bolesti (npr. zapaljenje debelog creva);
- sklonosti ka reakcijama preosetljivosti (atopija);
- alergiju ili bronhijalnu astmu.

Molimo Vas da se obratite svom lekaru čak i ako ste neko od ovih stanja imali ranije u prošlosti.

Kod pacijenata koji su na terapiji klindamicinom prijavljene su teške reakcije preosetljivosti, uključujući teške reakcije kože sa osipom kao što su reakcije na lek praćene porastom broja eozinofila (jednog tipa krvnih ćelija) i sistemskim simptomima – *DRESS* sindrom, *Stevens-Johnson*-ov sindrom, toksična epidermalna nekroliza (TEN) i akutna generalizovana egzematозна pustuloza – AGEF. Ukoliko dođe do pojave reakcija preosetljivosti ili teških reakcija kože odmah obustavite primenu leka i obratite se svom lekaru.

Lek Clindamycin-MIP, film tablete od 300 mg i 600 mg ne treba da koristite za lečenje akutnih infekcija disajnih puteva izazvanih virusima.

Dugotrajna i ponovljena upotreba klindamicina može dovesti do infekcije kože i sluzokoža bakterijama i gljivicama otpornim na dejstvo leka Clindamycin-MIP, film tablete jačine 300 mg ili 600 mg.

Ako za vreme lečenja ovim lekom ili po završetku lečenja (dva meseca i više) dobijete jak i uporan proliv, odmah se obratite svom lekaru.

Lek Clindamycin-MIP, film tablete od 300 mg ili 600 mg nisu efikasne za lečenje meningitisa, budući da koncentracije klindamicina koje dospevaju u cerebrospinalnu tečnost (likvor) nisu dovoljne za lečenje.

U slučaju dugotrajne terapije (duže od 10 dana) treba periodično kontrolisati krvnu sliku i funkciju jetre i bubrega.

Mogu se javiti akutni poremećaji rada bubrega. Obavestite svog lekara o bilo kojim lekovima koje trenutno uzimate i ako imate bilo kakvih problema sa bubrezima. Ako primetite smanjeno izlučivanje urina, zadržavanje tečnosti koje izaziva oticanje nogu, gležnjeva ili stopala, kratak dah ili mučninu, odmah se obratite lekaru.

Klindamicin može biti alternativna terapija za pacijente alergične na penicilin pod određenim uslovima. Nije poznato da se javlja ukrštena alergijska reakcija između klindamicina i penicilina, niti se ona očekuje zbog razlike u strukturi ovih supstanci. Međutim, postoje podaci o pojedinačnim slučajevima anafilakse (preosetljivosti) čak i na klindamicin kod osoba koje su alergične na penicilin. Ovo treba imati u vidu kada se pacijenti alergični na penicilin leče klindamicinom.

Zbog rizika od nastanka zapaljenja jednjaka i čira na želucu, važno je da lek Clindamycin-MIP uvek uzimate tačno prema uputstvu navedenom u odeljku 3.

Molimo Vas da se obratite svom lekaru pre nego što uzmete lek Clindamycin-MIP, film tablete od 300 mg i 600 mg.

Drugi lekovi i lek Clindamycin-MIP

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

Nemojte da kombinujete lek Clindamycin-MIP sa makrolidnim antibioticima (npr. eritromicinom) zbog toga što umanjeње dejstva oba leka ne može da se izbegne.

Pokazana je ukrštena rezistencija bakterija na klindamicin (aktivna supstanca leka Clindamycin-MIP) i na lekove koji sadrže linkomicin.

Klindamicin može da pojača efekat supstanci koje opuštaju mišiće (npr. etar, tubokurarin i pankuronijum halogenid) zahvaljujući svojstvu nervno-mišićne blokade. Ovaj efekat može dovesti do neočekivanih, opasnih po život reakcija tokom operacije. Zbog toga Clindamycin-MIP, film tablete treba uzimati sa oprezom ako već pijete ove lekove.

Varfarin i slični lekovi za razređivanje krvi: Postoji mogućnost povećanog rizika od krvarenja. Možda će biti potrebne redovne analize krvi kako bi se proverila koagulacija (zgrušavanje krvi).

Posle uzimanja leka Clindamycin-MIP, njegova aktivna supstanca klindamicin se u organizmu metaboliše pomoću enzima. Neki od lekova koji se istovremeno uzimaju mogu da utiču na delovanje klindamicina, bilo tako što će da smanje ili da pojačaju dejstvo klindamicina.

Istovremena primena rifampicina može smanjiti koncentraciju leka u krvi, jer rifampicin pojačava izlučivanje klindamicina, pa zato lekar treba da proveru da li je eventualno došlo do umanjenja terapijskog efekta klindamicina.

Uzimanje leka Clindamycin-MIP sa hranom ili pićima

Lek Clindamycin-MIP se može uzimati pre ili posle jela.

Trudnoća, dojenje i plodnost

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

Trudnoća

Velika studija koja je obuhvatila približno 650 novorođenčadi izloženih klindamicinu u prvom trimestru trudnoće, nije pokazala povećan rizik od urođenih malformacija. Ipak, podaci o bezbednosti primene klindamicina u toku trudnoće su ograničeni.

Studije na životinjama ne ukazuju na direktna ili indirektna štetna dejstva na trudnoću, embrionalni/fetalni razvoj, porođaj i razvoj deteta nakon rođenja.

Klindamicin prolazi kroz placentu. Pretpostavlja se da se u tkivima fetusa postižu terapijski dovoljne koncentracije leka. Ovaj lek treba primenjivati u trudnoći tek nakon pažljive procene odnosa koristi i rizika.

Dojenje

Klindamicin prelazi u majčino mleko. Tokom dojenja može doći do štetnih uticaja na gastrointestinalnu floru, kao što su proliv ili pojava krvi u stolici, senzibilizacija (razvoj preosetljivosti), osip po koži i naseljavanja sluzokoža gljivicama. Majke koje doje ne treba da uzimaju klindamicin zbog rizika od ozbiljnih neželjenih dejstava koja se mogu pojaviti kod odojčadi.

Plodnost

Studije rađene na životinjama nisu pokazale nikakav štetan uticaj klindamicina na plodnost. Nisu dostupni podaci o uticaju klindamicina na plodnost kod ljudi.

Upravljanje vozilima i rukovanje mašinama

Klindamicin ima mali do umeren uticaj na sposobnost upravljanja vozilima ili na rukovanje mašinama. Neka od neželjenih dejstava (npr. vrtoglavica, pospanost, videti odeljak 4) mogu da utiču na sposobnost koncentracije i brzinu reagovanja, pa imajući u vidu ovaj efekat, lek može da ima uticaja na sposobnost upravljanja vozilima ili na rukovanje mašinama.

3. Kako se uzima lek Clindamycin-MIP

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

Odrasli

Clindamycin-MIP, film tablete, 300 mg:

Zavisno od težine i mesta infekcije, **odrasle osobe i deca starija od 14 godina** uzimaju 2 do 6 film tableta leka Clindamycin-MIP od 300 mg (0,6 do 1,8 g klindamicina) dnevno.

Dnevna doza se raspoređuje na 2, 3 ili 4 pojedinačne doze.

Dakle, uzima se 2 do 6 film tableta Clindamycin-MIP od 300 mg dnevno (što odgovara 0,6 do 1,8 g klindamicina).

Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg:

Zavisno od težine i mesta infekcije, **odrasle osobe i deca starija od 14 godina** uzimaju 3 film tablete leka Clindamycin-MIP od 600 mg (1,8 g klindamicina) dnevno.

Dnevna doza se raspoređuje na 3 pojedinačne doze.

Dakle, uzimaju se 3 film tablete Clindamycin-MIP od 600 mg dnevno (što odgovara 1,8 g klindamicina).

Za dnevni unos manji od 1,8 g klindamicina na raspolaganju su medicinski proizvodi sa manjim sadržajem aktivne supstance.

Deca i adolescenti do 14 godina

Lek Clindamycin-MIP, film tablete od 300 mg ili 600 mg nisu pogodne za decu koja ne mogu da progutaju celu film tabletu. Lek Clindamycin-MIP, film tablete ne omogućavaju precizno doziranje prema telesnoj masi deteta, pa je potrebno razmotriti primenu odgovarajućeg farmaceutskog oblik leka.

Za decu mlađu od 14 godina, na raspolaganju su lekovi sa manjom količinom aktivne supstance.

Klindamicin treba dozirati na osnovu ukupne telesne mase bez obzira na gojaznost.

Maksimalna dnevna doza ne sme biti veća od doze koja se daje odraslima.

Preporuke za doziranje u posebnim slučajevima:

Doziranje u slučaju oštećenja funkcije jetre

Ukoliko imate umereno do teško oštećenje funkcije jetre, poluvreme eliminacije klindamicina (parametar koji meri funkciju metabolizma jetre) je produženo. Obično nije potrebno smanjenje doze ako lek Clindamycin-MIP, film tablete od 300 mg ili 600 mg uzimate svakih 8 sati (3 pojedinačne doze). Međutim, ukoliko imate teško oštećenje funkcije jetre (ozbiljno ograničeno funkcionisanje jetre) koncentracija leka u plazmi (koncentracija klindamicina u krvi) mora da se prati. U skladu sa rezultatima ove analize može biti neophodno smanjiti dozu ili produžiti interval uzimanja leka.

Doziranje u slučaju oštećenja funkcije bubrega

Ukoliko spadate u grupu pacijenata sa oštećenjem funkcije bubrega, poluvreme eliminacije (parametar za praćenje bubrežne funkcije) klindamicina je takođe produženo, ali smanjenje doze nije neophodno kod blagih do umerenih oštećenja. Međutim, ukoliko patite od teške bubrežne insuficijencije (ozbiljan poremećaj rada bubrega) ili nemogućnosti da mokrite (anurija), konsultujte Vašeg lekara zbog eventualne potrebe za smanjenjem doze ili produžetkom vremena uzimanja leka sa 8 na 12 sati ili više.

Doziranje u slučaju hemodijalize

Klindamicin se ne može ukloniti iz krvi putem hemodijalize. Prema tome, dodatna doza pre ili posle dijalize nije neophodna.

Način i period primene

Lek Clindamycin-MIP, film tablete treba popiti cele (nesažvakane) sa dovoljnom količinom tečnosti (najmanje jedna velika čaša vode) i najmanje 30 minuta pre nego što legnete, da bi ste izbegli mogućnost iritacije jednjaka.

Dužina primene

Dužina lečenja zavisi od osnovne bolesti i daljeg toka bolesti. Molimo Vas da se obratite svom lekaru ako imate utisak da lek Clindamycin-MIP suviše jako ili suviše slabo deluje na Vas.

Ako ste uzeli više leka Clindamycin-MIP nego što treba

Ukoliko ste uzeli više leka nego što treba, obratite se Vašem lekaru.

Simptomi predoziranja do sada nisu uočeni. U izuzetnim slučajevima može biti neophodno ispiranje želuca. Klindamicin se ne može odstraniti iz krvi hemodijalizom niti peritonealnom dijalizom (ispiranje trbušne maramice). Specifičan antidot nije poznat.

Ako ste zaboravili da uzmete lek Clindamycin-MIP

Ne uzimajte duplu dozu da biste nadoknadili propuštenu dozu.

Simptomi bolesti se obično ne pogoršavaju ako ste zaboravili da uzmete jednu pojedinačnu dozu leka. Nastavite uobičajeno uzimanje leka kako je propisano i nemojte uzimati duplu dozu leka kako biste nadoknadili propuštenu. Međutim imajte u vidu da su Clindamycin-MIP, film tablete od 300 mg ili 600 mg bezbedne i efikasne jedino ako ih redovno uzimate.

Ako naglo prestanete da uzimate lek Clindamycin-MIP

U slučaju pojave neželjenih dejstava Vaš lekar će Vas posavetovati o odgovarajućim merama za njihovo suzbijanje i o eventualnoj primeni drugih lekova pogodnih za terapiju. Molimo Vas da ne prekidate lečenje ni u kom slučaju bez konsultacije sa Vašim lekarom.

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.

Ako osetite u nastavku navedene simptome, odmah se obratite lekaru:

- zadržavanje tečnosti koje izaziva oticanje nogu, članaka ili stopala, kratak dah ili mučninu

Učestalost mogućih neželjenih dejstava je definisana kao:

Veoma česta (mogu da se jave kod više od 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek).

Česta (mogu da se jave kod najviše 1 na 10 pacijenata koji uzimaju lek).

Povremena (mogu da se jave kod najviše 1 na 100 pacijenata koji uzimaju lek).

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

Veoma retka (mogu da se jave kod najviše 1 na 10000 pacijenata koji uzimaju lek).

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

a) Pregled neželjenih reakcija

Infekcije i parazitarna oboljenja

Često: pseudomembranozni kolitis

Nepoznata učestalost: zapaljenje debelog creva praćeno groznicom, bolom i prolivom uzrokovano bakterijom *Clostridioides difficile*, vaginalna infekcija

Poremećaji krvi i limfnog sistema

Često: agranulocitoza, neutropenija, trombocitopenija, leukopenija, eozinofilija

Poremećaji imunskog sistema:

Retko: povišena telesna temperatura izazvana lekom

Veoma retko: alergijska (anafilaktička) reakcija

Nepoznata učestalost: anafilaktički šok, anafilaktoidna reakcija, reakcije preosetljivosti

Poremećji nervnog sistema:

Povremeno: poremećaj čula ukusa (disgeuzija), efekat neuromuskularne blokade (blokira se prenos nervnih impulsa do mišića)

Nepoznata učestalost: vrtoglavica, pospanost, glavobolja

Oboljenja gastro-intestinalnog trakta:

Veoma često: iritacija jednjaka, zapaljenje jednjaka (ezofagitis)*, zapaljenje sluzokože usne duplje (stomatitis), proliv, bolovi u trbuhu, povraćanje, mučnina

Nepoznata učestalost: ulkus (čir) jednjaka*

Oboljenja jetre i žuči:

Veoma retko: prolazno zapaljenje jetre sa žuticom zbog zastoja u oticanju žuči

Nepoznata učestalost: žutica (bolest jetre koja izaziva žutu prebojenost kože i beonjača)

Oboljenja kože i potkožnog tkiva:

Često: tačkasta ispuščenja na koži sa malim izdignutim izraslinama (makulopapulozni egzantem), egzantem nalik malim boginjama, koprivnjača

Retko: oboljenje kože opasno po život, npr. široko rasprostranjen osip sa pojavom plikova i intenzivnim ljuštenjem kože (toksična epidermalna nekroliza [TEN]), kožna oboljenja (*Stevens-Johnson-ov* sindrom (SJN), *Lyell-ov* sindrom, *Quincke-ov* angioedem, bulozni ili eksfolijativni dermatitis, *erythema multiforme*), pruritus, vaginitis

Veoma retko: osip i plikovi po koži (reakcija preosetljivosti)

Nepoznata učestalost: osip po koži praćen porastom eozinofilnih leukocita u krvi i sistemskim simptomima (DRESS sindrom), akutna generalizovana egzantematozna pustuloza (AGEP)

Oboljenja mišićno-koštanog sistema i vezivnog tkiva:

Veoma retko: zapaljenje više zglobova (poliartritis)

Uticaj na rezultate laboratorijskih ispitivanja:

Često: povećanje vrednosti enzima jetre

* Neželjene reakcije koje će se verovatnije javiti ako lek Clindamycin-MIP uzimate ležeći i/ili sa nedovoljnom količinom vode.

b) Opis nekih neželjenih dejstava

Neželjena dejstva antibiotika (po klasama)

Ako se tokom terapije ili tokom prvih nedelja nakon terapije javi težak proliv koji se ne zaustavlja, treba uzeti u obzir pojavu pseudomembranoznog kolitisa (teška infekcija debelog creva koju uglavnom izaziva bakterija *Clostridium difficile*). Ova antibioticima izazvana infekcija debelog creva može biti opasna po život i zahteva brzu reakciju i odgovarajuće lečenje (vidite „Koje mere treba sprovesti u slučaju neželjenih dejstava?“).

Veoma retko može doći do životno ugrožavajućeg anafilaktičkog šoka (kolaps cirkulacije izazvan alergijskom reakcijom). Ove reakcije se ponekad javljaju već nakon prve primene leka.

Koje mere treba sprovesti u slučaju neželjenih dejstava?

Ako imate neko od teških neželjenih dejstava opisanih u prethodnom tekstu, odmah se javite u najbližu zdravstvenu ustanovu radi lečenja. U slučaju ostalih neželjenih dejstava, molimo Vas da se obratite svom lekaru radi daljeg lečenja.

Lečenje pseudomembranoznog enterokolitisa:

U ovom slučaju lekar mora da razmotri prekid lečenja klindamicinom zavisno od indikacije i ako je neophodno mora odmah da započne odgovarajuće lečenje (npr. primena odgovarajućih antibiotika/hemoterapeutika čija je klinička efikasnost dokazana). Lekovi koji usporavaju aktivnost creva (crevnu peristaltiku) ne smeju se davati.

Teške akutne reakcije preosetljivosti (npr. anafilaktički šok):

U slučaju alergijskih reakcija, lečenje lekom Clindamycin-MIP treba odmah da se prekine i da se preduzmu uobičajene odgovarajuće hitne mere (npr. antihistaminici, kortikosteroidi, simpatomimetici, veštačko disanje ukoliko je neophodno).

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

5. Kako čuvati lek Clindamycin-MIP

Čuvati lek van vidokruga i domašaja dece.

Ne smete koristiti lek Clindamycin-MIP posle isteka roka upotrebe naznačenog na spoljašnjem pakovanju nakon „Važi do:”. Datum isteka roka upotrebe se odnosi na poslednji dan navedenog meseca.

Čuvati na temperaturi do 30°C.

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 bacati u kanalizaciju ili zajedno sa komunalnim otpadom. Ove mere će pomoći u zaštiti životne sredine.

6. Sadržaj pakovanja i ostale informacije

Šta sadrži lek Clindamycin-MIP

Clindamycin-MIP, 300 mg, film tablete:

Aktivna supstanca je klindamicin.

Jedna film tableta sadrži 300 mg klindamicina (u obliku 344 mg klindamicin-hidrohlorida).

Pomoćne supstance su: makrogol 6000, celuloza, mikrokristalna, manitol, kros повідon, talk, magnezijum stearat, silicijum-dioksid, koloidni, bezvodni, titan-dioksid (E 171), bazni butilovani metakrilat kopolimer (Eudragit E 12.5).

Clindamycin-MIP, 600 mg, film tablete:

Aktivna supstanca je klindamicin.

Jedna film tableta sadrži 600 mg klindamicina (u obliku 688 mg klindamicin-hidrohlorida).

Pomoćne supstance su: makrogol 6000, celuloza, mikrokristalna, manitol, kros повідon, talk, magnezijum stearat, silicijum-dioksid, koloidni, bezvodni, titan-dioksid (E 171), bazni butilovani metakrilat kopolimer (Eudragit E 12.5).

Kako izgleda lek Clindamycin-MIP i sadržaj pakovanja

Film tableta.

Clindamycin-MIP, 300 mg, film tablete:

Film tablete bele boje, prečnika: $12,1 \pm 0,1$ mm i debljine: $6,2 \pm 0,15$ mm.

Clindamycin-MIP, 600 mg, film tablete:

Duguljaste, ispupčene film tablete bele boje, koje sa obe strane imaju utisnutu podeonu liniju.

Film tableta se može podeliti na jednake doze.

Clindamycin-MIP, film tablete, 300 mg, ukupno 12 kom, blister 2 x 6:

Unutrašnje pakovanje je PVC/aluminijum blister sa 6 film tableta. PVC folija je neprozirna.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija, koja sadrži 2 blistera (ukupno 12 film tableta) i Uputstvo za lek.

Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg, ukupno 6 kom, blister 1 x 6

Unutrašnje pakovanje je PVC/aluminijum blister sa 6 film tableta. PVC folija je neprozirna.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija, koja sadrži 1 blister (ukupno 6 film tableta) i Uputstvo za lek.

Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg, ukupno 12 kom, blister 2 x 6

Unutrašnje pakovanje je PVC/aluminijum blister sa 6 film tableta. PVC folija je neprozirna.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija, koja sadrži 2 blister (ukupno 12 film tableta) i Uputstvo za lek.

Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg, ukupno 30 kom, blister 5 x 6

Unutrašnje pakovanje je PVC/aluminijum blister sa 6 film tableta. PVC folija je neprozirna.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija, koja sadrži 5 blistera (ukupno 30 film tableta) i Uputstvo za lek.

Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg, ukupno 30 kom, blister 3 x 10

Unutrašnje pakovanje je PVC/aluminijum blister sa 10 film tableta. PVC folija je neprozirna.

Spoljašnje pakovanje je složiva kartonska kutija, koja sadrži 3 blistera (ukupno 30 film tableta) i Uputstvo za lek.

Nosilac dozvole i proizvođač

Nosilac dozvole za stavljanje leka u promet:

MIP PHARMA D.O.O. BEOGRAD, Bulevar Mihajla Pupina 10z, sprat 2, Beograd-Novi Beograd

Proizvođač:

MIP PHARMA GMBH,

Technologiepark 5, Homburg, Nemačka

Ovo uputstvo je poslednji put odobreno

Septembar, 2025.

Režim izdavanja leka:

Lek se izdaje uz lekarski recept.

Broj i datum dozvole:

Clindamycin-MIP, film tablete, 300 mg, ukupno 12 kom, blister, 2 x 6:	003000114 2024 od 17.09.2025.
Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg, ukupno 6 kom, blister, 1 x 6:	003000212 2024 od 17.09.2025.
Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg, ukupno 12 kom, blister 2 x 6:	003000283 2024 od 17.09.2025.
Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg, ukupno 30 kom, blister, 5 x 6:	003000344 2024 od 17.09.2025.
Clindamycin-MIP, film tablete, 600 mg, ukupno 30 kom, blister, 3x10:	000077650 2025 od 17.09.2025.