

Листок-вкладыш – информация для пациента
ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ, 5 мг, капсулы
Дезлоратадин

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки, или медицинской сестры.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ
3. Прием препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ, и для чего его применяют

Препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ содержит действующее вещество дезлоратадин, которое относится к группе антигистаминных лекарственных средств.

Лекарственный препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ – это противоаллергический препарат, который не вызывает сонливости. Этот препарат поможет Вам контролировать аллергические реакции и их проявления.

Препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ показан к применению у взрослых и подростков 12 лет и старше для облегчения симптомов:

- аллергического ринита (воспаление слизистой носа, вызванное аллергией, например, при сенной лихорадке или аллергии на пылевого клеща). Эти симптомы включают чихание, насморк или зуд в носу, зуд неба, зуд в глазах, покраснение или слезотечение из глаз;
- крапивницы (кожного заболевания, вызванного аллергией). В число симптомов входят зуд, сыпь, волдыри.

Облегчение этих симптомов длится целый день и помогает вам возобновить нормальную повседневную деятельность и сон.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ

Не принимайте ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на дезлоратадин, лоратадин, а также на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки:

- если у Вас есть нарушения функции почек;
- если в Вашем анамнезе или семейном анамнезе есть случаи судорог.

Дети и подростки

Препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ не следует применять у детей и подростков младше 12 лет.

Другие препараты и препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Возможные взаимодействия препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ и других препаратов неизвестны.

Препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ с пищей, напитками и алкоголем

Препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ можно принимать независимо от приема пищи.

При совместном применении препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ и алкоголя следует соблюдать осторожность.

Беременность, грудное вскармливание, фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, прежде чем принимать данный препарат.

Если Вы беременны или кормите грудью, не рекомендуется применять препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ.

Нет данных о влиянии препарата на фертильность.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

По имеющимся данным, применение данного лекарственного препарата в рекомендуемой дозе не будет оказывать влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами. Хотя у большинства пациентов не отмечается сонливости, рекомендуется воздерживаться от деятельности, требующей умственного напряжения, такой как управление транспортными средствами или работа с механизмами, пока не будет определена Ваша собственная реакция на данный препарат.

3. Прием препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача, работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

Взрослые и подростки 12 лет и старше

Рекомендуемая доза – 1 капсула 1 раз в сутки.

Продолжительность лечения

Лечащий врач определит тип аллергического ринита, а также решит, как долго Вам следует принимать препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ.

- Если у Вас аллергический ринит периодического характера (симптомы возникают меньше, чем 4 дня в неделю и длятся менее 4 недель), то врач назначит Вам схему лечения, которая зависит от оценки прежнего течения Вашего заболевания.
- Если у Вас постоянный аллергический ринит (симптомы возникают чаще, чем на 4 дня в неделю и длятся более 4 недель), Ваш врач может порекомендовать Вам более продолжительное лечение.
- При крапивнице длительность лечения может зависеть от состояния пациента, поэтому следует соблюдать предписания лечащего врача.

Способ применения

Для приема внутрь.

Капсулы следует проглатывать целиком, запивая водой, независимо от приема пищи.

Если Вы приняли препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ больше, чем следовало

При передозировке препарата немедленно обратитесь к врачу, работнику аптеки или в приемное отделение ближайшей больницы. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

Всегда принимайте ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ только в рекомендуемых дозах. Случайная передозировка, предположительно, не вызывает серьезных проблем. Но, если Вы приняли препарата больше, чем предусмотрено, немедленно сообщите об этом своему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.

Если Вы забыли принять ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Серьезные нежелательные реакции, требующие срочного обращения к врачу

Прекратите применение препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ и немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникнут какие-либо из следующих симптомов:

- внезапная одышка, проблемы с глотанием или дыханием, отек лица, резкое снижение артериального давления и выраженная слабость (симптомы ангионевротического отека);
- кожная сыпь, зуд или тяжелое поражение кожи с шелушением, образованием пузырей (симптомы серьезной аллергической реакции).

Нежелательные реакции, наблюдавшиеся в ходе клинических исследований у взрослых, были приблизительно схожи с нежелательными явлениями при приеме плацебо. Тем не менее, усталость, сухость во рту и головная боль наблюдались чаще, чем при приеме плацебо. Головная боль отмечалась как наиболее частая нежелательная реакция у подростков.

По результатам клинических исследований дезлоратадина были отмечены следующие нежелательные реакции:

Другие нежелательные реакции**Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):**

- усталость;
- сухость во рту;
- головная боль.

Во время пострегистрационного применения дезлоратадина были отмечены следующие нежелательные реакции:

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000)

- тяжелые аллергические реакции;
- сыпь;
- сильное сердцебиение или нарушение сердечного ритма;
- боль в животе;
- тошнота;
- рвота;
- расстройство желудка;
- диарея;
- головокружение;
- сонливость;
- бессонница;
- боль в мышцах;
- галлюцинации;
- судороги;
- психомоторное возбуждение (ощущение тревожного беспокойства, которое заставляет человека совершать бессмысленные движения);
- воспаление печени (гепатит);
- отклонения в показателях функции печени.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно)

- нетипичная слабость;
- пожелтение кожных покровов и/или глаз;
- повышенная чувствительность кожи к солнечному свету (также рассеянному) и УФ-излучению (например, лампам солярия);
- изменения сердечного ритма;
- атипичное поведение;
- агрессия;
- депрессивное настроение;
- увеличение веса, повышение аппетита;
- сухость глаз.

Дети и подростки**Нежелательные реакции, частоту которых невозможно установить на основании имеющихся данных:**

- замедленное сердцебиение;
- изменения сердечного ритма;
- атипичное поведение;
- агрессия.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза (см. ниже).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

220037, Минск, Товарищеский пер., 2а

Телефон: +375 (17) 242-00-29.

5. Хранение препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ

Хранить в оригинальной упаковке (блистер в картонной пачке) для защиты от влаги и света при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ содержит

Действующим веществом является дезлоратадин.

Каждая капсула содержит 5 мг дезлоратадина.

Прочими (вспомогательными) веществами являются: целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный прежелатинизированный, тальк, кальция гидрофосфат дигидрат; состав твердой желатиновой капсулы: титана диоксид (Е 171), желатин.

Внешний вид препарата ДЕЗЛОРАТАДИН-ЛФ и содержимое упаковки

Капсулы.

Твердые желатиновые капсулы цилиндрической формы с полусферическими концами с корпусом и крышечкой белого цвета.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По одной контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by.

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301.

ЛП-№007017-РГ-ВУ
ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0 0 0 3

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНИ-
ТЕЛЬНОСТИ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Евразийского экономического союза: <http://www.eaeunion.org/>.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте Евразийского экономического союза: <http://www.eaeunion.org/>.