

**Листок-вкладыш – информация для пациента**  
**Лордес, 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**  
Действующее вещество: дезлоратадин

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

Данный лекарственный препарат, является препаратом, отпускаемым без рецепта. Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.

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. 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 Лордес, и для чего его принимают.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Лордес.
3. Прием препарата Лордес.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Лордес.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### **1. Что из себя представляет препарат Лордес и для чего его принимают**

Препарат Лордес содержит действующее вещество дезлоратадин. Относится к группе антигистаминных средств.

Дезлоратадин облегчает течение аллергических реакций, снижая зуд и уменьшая отек.

Препарат практически не вызывает сонливости. Действие препарата начинается в течение 30 минут после приема и продолжается в течение 24 часов.

#### **Показания к применению**

Препарат Лордес применяется у взрослых и подростков в возрасте от 12 лет и старше для облегчения симптомов, связанных с:

– аллергическим ринитом (для устранения или облегчения чихания, заложенности носа, выделения слизи из носа, зуда в носу, зуда неба, зуда и покраснения глаз, слезотечения);

– крапивницей (для уменьшения или устранения кожного зуда, сыпи).

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

#### **2. О чем следует знать перед приемом препарата Лордес**

##### **Не принимайте препарат Лордес:**

- если у Вас аллергия на дезлоратадин, лоратадин, а также на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если Вы беременны или кормите грудью;

-если Вы младше 12 лет.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Лордес проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

До начала приема препарата Лордес обязательно сообщите врачу:

- если у Вас (или у ребенка, которому Вы собираетесь дать препарат) есть заболевание почек с нарушением их функции;

- если у Вас (или у ребенка, которому Вы собираетесь дать препарат) когда-либо были судорожные припадки. Если судорожный припадок произойдет в период применения препарата Лордес, его прием необходимо прекратить и обратиться к врачу.

### **Дети**

Не давайте препарат детям младше 12 лет, поскольку эффективность и безопасность применения препарата в таблетированной форме в данной возрастной группе не установлены.

### **Другие препараты и препарат Лордес**

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

Возможные взаимодействия препарата Лордес и других препаратов не известны.

### **Препарат Лордес с пищей, напитками и алкоголем**

Препарат Лордес можно принимать независимо от приема пищи.

Следует с осторожностью принимать препарат Лордес одновременно с алкоголем, так как при совместном приеме дезлоратадина с алкоголем отмечались случаи непереносимости алкоголя и алкогольного опьянения.

### **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

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

Вам не рекомендуется принимать Лордес, если Вы беременны или кормите грудью ребенка.

Данные о влиянии на мужскую/женскую фертильность отсутствуют.

### **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 сонливость, 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.

### **Препарат Лордес содержит краситель E132**

Краситель E132 может вызывать аллергические реакции.

## **3. Прием препарата Лордес**

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

### **Рекомендуемая доза**

Взрослым и подросткам в возрасте от 12 лет и старше принимать по 1 таблетке (5 мг) 1 раз в сутки.

### **Применение у детей**

Дети в возрасте до 12 лет: другая форма препарата (сироп) может лучше подходить детям, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

### **Путь и/или способ введения**

Этот лекарственный препарат предназначен для приема внутрь. Таблетку следует проглатывать целиком, не разжевывая, запивая водой. Препарат желателно принимать регулярно в одно и тоже время суток, независимо от времени приема пищи.

### **Продолжительность лечения**

Продолжительность лечения аллергического ринита зависит от его типа. Тип аллергического ринита определяет врач. При сезонном аллергическом рините (то есть при наличии симптомов менее 4 дней в неделю или менее 4 недель в году) врач проведет оценку Вашего состояния и порекомендует Вам соответствующий график лечения. Как правило, при исчезновении симптомов лечение можно прекратить и возобновить при их повторном появлении.

При круглогодичном аллергическом рините (то есть при наличии симптомов в течение 4 или более дней в неделю или более 4 недель в году) врач может порекомендовать Вам более длительное лечение, например, в течение всего периода воздействия аллергена.

Продолжительность лечения при крапивнице определяет врач.

### **Если Вы приняли препарата Лордес больше, чем следовало**

При случайном приеме внутрь большого количества препарата необходимо незамедлительно обратиться к врачу.

Если с момента передозировки препаратом прошло мало времени рекомендован прием активированного угля (в соответствии с инструкцией по медицинскому применению).

Если есть возможность, возьмите с собой упаковку препарата, чтобы показать врачу, какой препарат Вы приняли.

### **Если Вы забыли принять препарат Лордес**

Если Вы забыли принять препарат вовремя, примите его как можно скорее, а затем вернитесь к обычному графику приема. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

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

## **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, Лордес может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Прекратите прием препарата Лордес и немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникнут какие-либо из перечисленных ниже серьезных нежелательных реакций – Вам может потребоваться неотложная медицинская помощь:**

**Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):**

- кожные покровы становятся холодными, влажными и синюшными, снижается артериальное давление, потеря сознания, одышка (анафилаксия);
- выраженные отёки на губах, веках, щеках, слизистой оболочке рта, могут распространяться на слизистую оболочку гортани, что может вызывать затруднение дыхания, отмечается охриплость голоса, лающий кашель (ангионевротический отек);
- галлюцинации;
- судороги;
- тупые боли в правом подреберье, увеличение размеров печени (гепатит).

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

- неадекватное поведение;
- агрессия;
- нарушение электрической активности сердца, которое может повлиять на сердечный ритм (удлинение интервала QT на электрокардиограмме);
- желтоватый оттенок кожи, белков глаз (желтуха).

**Другие нежелательные реакции:**

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

- головная боль
- сухость во рту
- повышенная утомляемость

**Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):**

- головокружение
- сонливость
- бессонница
- чрезмерная двигательная активность и повышенная возбудимость (психомоторная гиперактивность)
- увеличение частоты сердечных сокращений (тахикардия)
- ощущение сердцебиения
- боль в животе
- тошнота
- рвота
- дискомфорт и боли в животе (диспепсия)
- диарея
- повышение активности ферментов печени (в биохимическом анализе крови)
- повышение концентрации билирубина в крови (в биохимическом анализе крови)
- боль в мышцах (миалгия)
- одышка
- кожный зуд
- сыпь, в том числе крапивница

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

- повышение аппетита
- подавленное настроение
- повышенная чувствительность кожи и слизистых к солнечному свету (фотосенсибилизация)
- общая слабость (астения)
- увеличение массы тела

**Дополнительные нежелательные реакции у детей с 12 лет:**

**Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10)**

- головная боль

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

- нарушение ритма сердца (аритмия)
- уменьшение частоты сердечных сокращений (брадикардия)
- атипичное поведение
- агрессия

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом и работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных

реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь  
220037 г. Минск, пер. Товарищеский, 2а  
УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»  
Телефон: +375(17) 242 00 29; факс: +375(17) 242 00 29  
Электронная почта: rcpl@rceth.by  
Сайт: <http://www.rceth.by/>

Российская Федерация  
109012, Москва, Славянская площадь, д.4, стр.1  
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения  
Телефон: +7 (499) 578-06-70; +7 (499) 578-02-20  
Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru  
Сайт: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>

## 5. Хранение препарата Лордес

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.  
Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на блистере и картонной коробке после «Годен до».  
Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.  
Хранить при температуре не выше 25°C.  
Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## 6. Содержимое упаковки и прочие сведения

### Препарат Лордес содержит

Действующим веществом является дезлоратадин.

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 5 миллиграмм дезлоратадина.

Прочими вспомогательными веществами являются: кальция фосфат двузамещенный, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, тальк, многокомпонентное пленочное покрытие Опадрай II синий 85F20578 (поливиниловый спирт, макрогол (E1521), титана диоксид (E171), тальк (E553b), индигокармин алюминиевый лак (FD & C синий # алюминий лак (E132)), железа оксид желтый (E172)).

Препарат Лордес содержит краситель индигокармин алюминиевый лак (FD & C синий # алюминий лак (E132) (см. раздел 2).

### Внешний вид препарата Лордес и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Синие круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, с гравировкой Nobel (N) на 1 стороне.

По 10 таблеток в блистерах из ПВХ/ПЭ/ПВДХ-алюминия, 1, 2 или 3 блистера с инструкцией по применению в картонной коробке.

Препарат Лордес также выпускается в форме сиропа.

### Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Турция

Нобел Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.

г. Стамбул, квартал Сарай, ул. Доктора Аднана Бююкдениза, 14, р-н Умрание

Тел.: +90(216) 633 60 00

Факс: +90(216) 633 60 01

Адрес электронной почты: bizeulasin@nobel.com.tr

**Различные торговые наименования**

Лорказид® (Российская Федерация)

**За любой информацией о препарате следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:**

Республика Беларусь

Представительство АО «Нобел Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.»

г. Минск, 220030, ул. Немига, дом 5, этаж 4, помещение 71

Телефон: +375 (17) 388-03-84

Адрес электронной почты: nobel@nobel.by

Российская Федерация

Представительство АО «Нобел Илач Санайи Ве Тиджарет А.Ш.»

г. Москва, 119421, ул. Новаторов, д. 7А, корп. 2, Бизнес-центр «Навигатор»

Телефон: +7(495) 982-36-84/85

Адрес электронной почты: adversereaction@drugsafety.ru

**Прочие источники информации**

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) Евразийского экономического союза <http://eec.eaeunion.org/>.