

Дезлоратадин Крка, 5 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Действующее вещество: дезлоратадин

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

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболеваний совпадают с вашими.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет препарат Дезлоратадин Крка, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед приемом препарата Дезлоратадин Крка.
3. Применение препарата Дезлоратадин Крка.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Дезлоратадин Крка.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ДЕЗЛОРАТАДИН КРКА, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Дезлоратадин Крка содержит действующее вещество дезлоратадин, которое относится к группе антигистаминных средств для системного применения. Это противоаллергическое средство, которое помогает контролировать аллергическую реакцию и ее симптомы и не вызывает сонливость.

Препарат Дезлоратадин Крка показан к применению у взрослых и подростков в возрасте 12 лет и старше для облегчения симптомов:

- аллергического ринита (устранение или облегчение чихания, заложенности носа, выделения слизи из носа, зуда в носу, зуда неба, зуда и покраснения глаз, слезотечения).
- крапивницы (уменьшение или устранение кожного зуда, сыпи).

Облегчение этих симптомов длится целый день и помогает вам возобновить обычную 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 КРКА

Не принимайте препарат Дезлоратадин Крка:

- если у вас аллергия к дезлоратадину или лоратадину, или к любым другим компонентам препарата (перечислены в разделе 6 листка-вкладыша).

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Дезлоратадин Крка проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки:

- если у вас нарушена функция почек.
- если у вас в личном или семейном анамнезе были судороги.

Дети и подростки

Препарат Дезлоратадин Крка не используется у детей младше 12 лет.

Другие препараты и препарат Дезлоратадин Крка

Взаимодействия препарата Дезлоратадин Крка с другими лекарственными средствами не известны.

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки, если вы принимаете, недавно принимали или могли принимать любые другие лекарственные препараты.

Препарат Дезлоратадин Крка с пищей, напитками и алкоголем

Препарат Дезлоратадин Крка можно принимать независимо от приема пищи.

Следует проявлять осторожность при приеме препарата Дезлоратадин Крка совместно с алкоголем.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

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

Не рекомендуется применять препарат Дезлоратадин Крка при беременности или кормлении грудью.

Фертильность

Отсутствуют данные о влиянии на репродуктивную функцию у мужчин и женщин.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Ожидается, что 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, не рекомендуется заниматься деятельностью, требующей умственной активности, например, управлением транспортными средствами и работой с механизмами, до тех пор, пока не будет установлена собственная реакция организма на лекарственный препарат.

Препарат Дезлоратадин Крка содержит лактозу и натрий

Если лечащий врач сообщил вам о непереносимости некоторых сахаров, проконсультируйтесь с врачом перед приемом данного лекарственного препарата.

В одной таблетке препарата Дезлоратадин Крка содержится менее 1 ммоль натрия (23 мг), т.е. препарат практически не содержит натрия.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ДЕЗЛОРАТАДИН КРКА

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

Взрослые и подростки в возрасте 12 лет и старше

Рекомендуемая доза - одна таблетка один раз в сутки, которую запивают водой, принимается независимо от приема пищи.

Данное лекарственное средство предназначено для приема внутрь.

Таблетку проглатывают целиком.

Что касается продолжительности лечения, то ваш лечащий врач определяет тип аллергического ринита, которым вы страдаете, и также определяет продолжительность приема препарата Дезлоратадин Крка.

При интремитирующем аллергическом рините (наличие симптомов в течение менее 4 дней в неделю или менее 4 недель в году) ваш лечащий врач назначает схему лечения, соответствующую нашему заболеванию.

При наличии персистирующего аллергического ринита (присутствие симптомов в течение 4 дней или более в неделю или более 4 недель в году) ваш лечащий врач может назначить более длительное лечение.

При наличии крапивницы продолжительность лечения может варьироваться у разных пациентов, поэтому следует соблюдать указания лечащего врача.

Если вы приняли препарата Дезлоратадин Крка больше, чем следовало

Принимайте препарат Дезлоратадин Крка в соответствии с рекомендациями врача. При случайной передозировке не ожидается серьезных нежелательных реакций.

Если вы приняли больше назначенной дозы, немедленно обратитесь к врачу или работнику аптеки.

Если вы забыли принять препарат Дезлоратадин Крка

Если вы забыли принять таблетку в назначенное время, примите ее как можно скорее, а затем вернитесь к обычному графику приема препарата. Не принимайте двойную дозу для восполнения пропущенной дозы.

Если у вас есть дополнительные вопросы по применению этого препарата, обратитесь к врачу или работнику аптеки.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным средствам данный препарат может вызвать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

В пострегистрационный период очень редко сообщалось о случаях аллергических реакций тяжелой степени (затрудненное дыхание, свистящее дыхание, зуд, крапивница и отек).

Если вы заметили какую-либо из указанных серьезных нежелательных реакций, следует прекратить прием лекарственного препарата и немедленно обратиться к лечащему врачу.

В клинических исследованиях с участием взрослых нежелательные реакции были примерно такими же, как и при приеме плацебо. Однако усталость, сухость полости рта и головная боль отмечались чаще, чем при приеме плацебо. У подростков наиболее частой нежелательной реакцией была головная боль.

В ходе клинических исследований дезлоратадина сообщалось о следующих нежелательных реакциях:

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

- усталость,

- сухость полости рта,
- головная боль.

Взрослые

Во пострегистрационный период препаратов, содержащих дезлоратадин, сообщалось о следующих нежелательных реакциях:

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

- аллергические реакции тяжелой степени,
- сны,
- пульсирующее или нерегулярное сердцебиение,
- учащенное сердцебиение,
- боль в желудке,
- чувство недомогания (тошнота),
- рвота,
- расстройство желудка,
- диарея,
- головокружение,
- сонливость,
- способность заснуть,
- боль в мышцах,
- галлюцинации,
- судороги,
- возбужденность, сопровождающаяся усиленiem движений тела,
- воспаление печени,
- изменение функциональных проб печени.

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- необычная слабость,
- покраснение кожи и/или глаз,
- повышенная чувствительность кожи к солнцу, даже при тумане, а также к УФ-излучению, например, к УФ-излучению в солярии,
- изменение ритма сердца,
- нарушение поведения,
- агрессия,
- увеличение массы,
- повышение аппетита,
- подавленное настроение,
- сухость глаз.

Дети

Неизвестно: частота не может быть установлена на основе имеющихся данных

- замедленное сердцебиение,
- изменение ритма сердца,
- нарушение поведения,
- агрессия.



Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникли 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-накладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ДЕЗЛОРАТАДИН КРКА

Хранить в оригинальной упаковке (блестер) с целью защиты от влаги. Хранить в недоступном и невидимом для детей месте.

Срок годности 5 лет.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в водопровод или канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не требуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ИНОРДИЧЕСКИЕ СВЕДЕНИЯ

Состав препарата Дезлоратадин Крка

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

Вспомогательные ингредиенты:

целлюлоза микрокристаллическая,
гидроксипропилметилцеллюлоза,
хлористоводородная кислота,
натрия гидроксид,
крахмал кукурузный, высушенный,
лактоза моногидрат,
тальк;

пленочная оболочка: Опадрай II Голубой (содержит лактозу моногидрат, гипромеллозу, титана диоксид, макрогол 400, индигокармин (E132)), Опадрай Прозрачный (содержит гипромеллозу и макрогол 400).

Внешний вид препарата Дезлоратадин Крка и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Круглые, со скругленными краями таблетки, покрытые пленкой оболочкой светло-голубого цвета.

По 10 таблеток в блестере (ОПА/Л/ПВХ пленка и алюминиевая фольга). 1 или 3 блестера с листком-вкладышем в картонной коробке.

Условия отпуска

Без рецепта врача.



Держатель регистрационного удостоверения и производитель
КРКА д.д., Ново место, Шмарешка цеста 6, 8501 Ново место, Словения

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

Представительство Акционерного Общества «KRKA, TOVARNA ZDRAVIL, D. D., NOVO MESTO» (Республика Словения) в Республике Беларусь: ул. Филимонова 25Г, офис 315,

9743 - 2022

220114, г. Минск, Республика Беларусь, Тел/факс: +375 740 740 9230, E-mail:
info.by@krka.biz.

Листок-исходыши пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержаться на веб-сайте: www.recth.by.

