

Claritine Allergy 10 mg, 10 tabletek (INPHARM)

Cena: 12,14 PLN



Opis słownikowy

Dawka	10 mg
Opakowanie	10 tabl.
Postać	tabletki
Producent	INPHARM
Rodzaj rejestracji	Lek
Substancja czynna	loratadyna

Opis produktu

Wskazania

Lek z importu równoległego.

Claritine Allergy (Clarityne), 10 mg, tabletki Loratadinum

Lek Claritine Allergy jest wskazany w leczeniu objawów alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (takich jak: kichanie, wyciek z nosa i swędzenie, świąd i pieczenie oczu) i przewlekłej pokrzywki idiopatycznej.

Działanie

Substancja czynna leku Claritine Allergy - loratadyna jest trójpierścieniowym lekiem przeciwhistaminowym, selektywnym antagonistą obwodowych receptorów histaminowych H1.

Sposób użycia

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty. Linia podziału na tabletkę tylko ułatwia jej rozkruszenie w celu łatwiejszego połknięcia. **Zalecana dawka** Dorosli i dzieci w wieku powyżej 12 lat: 1 tabletkę (10 mg) raz na dobę. Lek można przyjmować niezależnie od posiłków. Dzieci w wieku od 6 do 12 lat: Masa ciała większa niż 30 kg: 1 tabletkę (10 mg) raz na dobę. Nie jest wskazane stosowanie tabletek (10 mg) u dzieci, których masa ciała jest mniejsza niż 30 kg. **Pacjenci z zaburzeniami czynności wątroby:** U pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby należy zastosować mniejszą dawkę początkową, ponieważ klirens loratadyny u tych osób może być zmniejszony. W takich przypadkach, dorosłym i dzieciom o masie ciała większej niż 30 kg należy podawać 1 tabletkę (10 mg loratadyny), co drugi dzień. Nie ma konieczności zmiany dawki u pacjentów w podeszłym wieku i pacjentów z niewydolnością nerek. W przypadku wątpliwości dotyczących dawkowania należy skontaktować się z lekarzem. W przypadku wrażenia, że działanie leku Claritine Allergy jest za mocne lub za słabe, należy zwrócić się do lekarza. **Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Claritine Allergy** W razie przyjęcia

większej niż zalecana dawki leku Claritine Allergy, należy niezwłocznie zwrócić się do lekarza lub farmaceuty. Po przedawkowaniu loratadyny obserwowano: senność, przyspieszenie czynności serca i ból głowy. W razie przedawkowania, należy natychmiast zastosować leczenie objawowe i podtrzymujące, i kontynuować je tak długo, jak to będzie konieczne. Można podać węgiel aktywowany w postaci wodnej zawiesiny. Można także wykonać płukanie żołądka. Loratadyny nie można eliminować z organizmu poprzez hemodializę, nie wiadomo, czy można ją eliminować poprzez dializę otrzewnową. Po udzieleniu pomocy, pacjenta należy nadal monitorować. Brak danych wskazujących na to, że loratadyna powoduje nadużywanie lub uzależnienie. **Pominięcie zastosowania leku Claritine Allergy** Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki. W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Ważne

Kiedy nie stosować leku Claritine Allergy:- jeśli pacjent ma uczulenie na substancję czynną lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6). **Ostrzeżenia i środki ostrożności** Przed rozpoczęciem stosowania leku Claritine Allergy należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą:- jeśli u pacjenta występuje ciężka niewydolność wątroby (patrz punkt 3. Jak stosować lek Claritine Allergy). Leczenie loratadyną bez zalecenia lekarza nie powinno przekraczać 10 dni. **Testy skórne:** Należy przerwać stosowanie leku Claritine Allergy na około 48 godzin przed planowanym wykonaniem testów skórnych, gdyż leki przeciwhistaminowe mogą powodować fałszywie ujemne wyniki tych testów (mogą zmniejszyć lub całkowicie zahamować reakcję skórną, która w normalnych warunkach byłaby dodatnia). **Lek Claritine Allergy a inne leki** Działania niepożądane mogą nasilać się podczas jednoczesnego stosowania leku Claritine Allergy z lekami wpływającymi na działanie niektórych enzymów odpowiedzialnych za metabolizm leków w wątrobie. Jednak, w badaniach klinicznych nie obserwowano nasilenia działań niepożądanych podczas stosowania loratadyny z lekami wpływającymi na działanie tych enzymów. Jednoczesne podawanie loratadyny z ketokonazolem, erytromycyną lub cymetydyną powoduje zwiększenie stężenia loratadyny w osoczu, ale bez następstw klinicznych. Równoczesne stosowanie z loratadyną leków wpływających na metabolizm wątrobowy powinno odbywać się pod kontrolą lekarza. Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować. Dotyczy to również leków wydawanych bez recepty. **Stosowanie leku Claritine Allergy z jedzeniem, pić i alkoholem** Lek można przyjmować niezależnie od posiłków. Lek podawany jednocześnie z alkoholem nie nasila jego działania w stopniu dającym się ocenić testami psychomotorycznymi. **Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność** Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku. W celu zachowania ostrożności zaleca się unikanie stosowania leku Claritine Allergy w okresie ciąży. Loratadyna przenika do mleka matki, dlatego nie zaleca się stosowania leku w okresie karmienia piersią. Brak danych dotyczących płodności u mężczyzn i kobiet. **Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn** W badaniach klinicznych, loratadyna nie miała wpływu lub miała nieistotny wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. U niektórych osób bardzo rzadko występowała senność, która mogła zaburzać zdolność do prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. **Lek Claritine Allergy zawiera laktozę jednowodną** Lek zawiera, jako substancję pomocniczą laktozę jednowodną. Jeżeli stwierdzono wcześniej u pacjenta nietolerancję niektórych cukrów, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem przed przyjęciem leku.

Składniki

- Substancją czynną leku jest loratadyna. Jedna tabletkę zawiera 10 mg loratadyny.- Pozostałe składniki (substancje pomocnicze) to: laktoza jednowodna, skrobia kukurydziana, magnezu stearynian.

Podmiot odpowiedzialny

Podmiot odpowiedzialny w Grecji, kraju eksportu: Bayer Hellas ABEE Sorou 18-20, 151 25 Marousi Ateny, Grecja Wytwórca: Bayer Bitterfeld GmbH OT Greppin, Salegaster Chaussee 106803 Bitterfeld-Wolfen, Niemcy Importer równoległy: InPharm Sp. z o.o. ul. Strumykowa 28/1103-138 Warszawa Przepakowano w: Pharma Innovations Sp. z o.o. ul. Jagiellońska 7603-301 Warszawa InPharm Sp. z o.o. Services sp. k. ul. Chełmżyńska 249 04-458 Warszawa Numer pozwolenia w Grecji, kraju eksportu: 65448/2-10-2015 Numer pozwolenia na import równoległy: 329/18