

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ЛОРАТАДИН-ДАРНИЦЯ
(LORATADIN-DARNITSA)

Загальна характеристика:

міжнародна та хімічна назви: loratadine;

етилловий ефір 4-(8-хлор-5,6-дигідро-1Н-бензо[5,6]циклопента[1,2-в]піридин-1-іліден)-1-піперидинкарбонової кислоти;

основні фізико-хімічні властивості: таблетки білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, з фаскою, з ризкою або без ризки;

склад: 1 таблетка містить лоратадину 10 мг;

допоміжні речовини: крохмаль кукурудзяний, лактози моногідрат, аеросил А-300, магнію стеарат, натрію кроскармелоза, целюлоза мікрокристалічна.

Форма випуску. Таблетки.

Фармакотерапевтична група. Протигістамінні засоби для системного застосування. Лоратадин. Код АТС R06A X13.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Протиалергічний препарат, похідний піперидину. Блокатор периферичних гістамінних H₁-рецепторів. Інгібує вивільнення гістаміну і лейкотрієну С₄ з гладких клітин. Терапевтична ефективність розвивається через 30 хвилин після прийому і триває близько 24 годин. Не взаємодіє з H₁-рецепторами в ЦНС, тому що не проникає крізь ГЕБ. Не блокує холінорецептори. Виявляє протиалергічну та протисвербїжну дію, знижує проникність судин, чим попереджує розвиток набряку.

Фармакокінетика. Після прийому внутрішньо в крові виявляється через 15 - 20 хв. Приблизно 97 % лоратадину зв'язується з білками плазми крові. Має виражений ефект первинного проходження крізь печінку; майже повністю метаболізується з утворенням метаболіту – дезкарбоетоксилоратадину. Період напіввиведення (T_{1/2}) лоратадину 3 - 20 годин, його метаболіту – 28 годин. Виводиться з сечею. Не проникає крізь гематоенцефалічний бар'єр. Проникає в грудне молоко.

Фармакокінетика препарату не змінюється у осіб похилого віку та у пацієнтів з нирковою недостатністю, порушенням функції печінки.

Показання для застосування. Застосовують дорослим та дітям старше 3х років при наступних захворюваннях: алергічний сезонний і цілорічний риніти, кон'юнктивіт, сінна гарячка, кропивниця, алергічний дерматит, набряк Квінке, алергічні реакції на укуси комах, при комплексному лікуванні сверблячих дерматозів (контактний дерматит, хронічний дерматит, хронічна екзема).

Спосіб застосування та дози. Дорослим і дітям старше 12 років – 10 мг (1 таблетка) 1 раз на добу; дітям від 3 до 12 років з масою тіла менше 30 кг – 5 мг (½ таблетки), з масою тіла більше 30 кг – 10 мг (1 таблетка) 1 раз на добу.

Побічна дія. В поодиноких випадках можливі сухість у роті, нудота, блювання, гастрит, порушення функції печінки; підвищена втомлюваність, головний біль.

Противоказання. Підвищена чутливість до лоратадину, період вагітності і годування груддю, дитячий вік до 3-х років.

Передозування. При передозуванні можлива поява сонливості, тахікардії, головного болю. Лікування: промивання шлунка, прийом активованого вугілля, проносних засобів. Специфічного антидоту немає. Лікування симптоматичне. Препарат не виводиться за допомогою гемодіалізу.

Особливості застосування. Лоратадин-Дарниця не викликає звикання при тривалому застосуванні.

Прийом препарату слід припинити не пізніше, ніж за 48 годин до проведення діагностичних алергопроб.

Прийом їжі не впливає на дію препарату. У рекомендованих дозах Лоратадин-Дарниця не впливає на здатність керувати транспортними засобами або іншими механізмами, що потребують підвищеної уваги і швидких психомоторних реакцій.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. При одночасному застосуванні з циметидином, еритроміцином, кетоконазолом відзначалось підвищення концентрації Лоратадину-Дарниця в плазмі крові, однак без будь-яких клінічних проявів.

Лоратадин-Дарниця не потенціює дію алкоголю та препаратів, що діють на ЦНС.

Умови та термін зберігання. Зберігати в недоступному для дітей, сухому, захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Термін придатності – 2 роки.

Умови відпуску. Без рецепта.

Упаковка. По 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці.

Виробник. ЗАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця».

Адреса. Україна, 02093, Київ, вул. Бориспільська, 13.