

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**ХЛОРОПІРАМІНУ ГІДРОХЛОРИД**  
**(CHLOROPYRAMINI HYDROCHLORIDUM)**

**Загальна характеристика:**

**міжнародна та хімічна назви:** гідрохлорид N-диметиламіноетил, -K-(пара-хлорбензил)-амінопіридину;

**основні фізико-хімічні властивості:** безбарвна прозора рідина.

**склад:** хлоропіраміну гідрохлорид - 0,02 г.

**допоміжні речовини:** вода для ін'єкцій.

**Форма випуску.** Розчин для ін'єкцій.

**Фармакотерапевтична група.** Антигістамінні засоби для системного застосування, заміщені етилендіаміни. АТС R06A C03.

**Фармакологічні властивості.** Виявляє протигістамінну активність, усуває спазм гладких м'язів, попереджує розвиток і полегшує перебіг алергічних реакцій, зменшує проникність капілярів. Препарат має також периферичний холінолітичний, седативний і снодійний ефекти.

**Фармакокінетика.** Максимальна концентрація в крові досягається протягом перших 2 годин; терапевтичний рівень концентрації зберігається 4-6 годин. Незалежно від путі введення добре розподіляється в організмі, включаючи ЦНС. Інтенсивно метаболізується в печінці. Виводиться нирками та через кишечник.

**Показання для застосування.** Застосовують при алергічних дерматозах (кропив'янка, екземи, шкірний свербіж, дерматит), алергічному риніті і кон'юнктивіті, сінній гарячці, набряку Квінке, медикаментозних алергіях, на початкових стадіях бронхіальної астми.

**Спосіб застосування та дози.** Препарат вводять дорослим внутрішньом'язово або внутрішньовенно по 1-2 мл 2% розчину. Початкова доза препарату для дітей у віці від

1 міс до 1 року складає 5 мг (0,25 мл розчину); від 1 року до 6 років - 10 мг (0,5 мл розчину); від 6 до 14 років - 10-20 мг (0,5-1 мл розчину).

Подальша терапія і/чи збільшення дози в значній мірі визначаються наявністю побічних ефектів. Максимальна добова доза складає 2 мг/кг маси тіла.

**Побічна дія.** Сонливість, відчуття сухості в роті, загальна слабкість, шлунково-кишкові розлади.

**Протипоказання.** Період вагітності і лактації, вік до 1 місяця, глаукома, доброякісна гіперплазія передміхурової залози, виразкова хвороба шлунка, порушення сечовипускання, одночасний прийом інгібіторів MAO, підвищена чутливість до препарату та іншим похідним етилендіаміну.

**Передозування.** У дітей виявляється збудженням, занепокоєнням, галюцинаціями, атаксією, атетозом, судорогами, мідріазом і нерухомістю зиниць, гіперемією шкіри обличчя, гіпертермією; потім - судинний колапс, коматозний стан. У дорослих - загальмованість, депресія, коматозний стан; потім - психомоторне порушення, судороги; рідко - гіпертермія і гіперемія шкіри. Лікування - симптоматичне.

**Особливості застосування.** При анафілактичному шоку, а також у випадку інших гострих і важких алергічних реакцій рекомендують починати терапію з внутрішньовенного введення препарату, потім лікування продовжують внутрішньом'язовим введенням препарату. На початку лікування пацієнти, що приймають препарат, повинні утримуватися від потенційно небезпечних видів діяльності, що вимагають підвищеної уваги і швидкої реакції. Надалі ці обмеження залежать від індивідуальної реакції на проведене лікування. Під час лікування заборонене вживання алкоголю.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** Хлоропірамін потенціює ефект лікарських засобів, що виявляють гнітючу дію на ЦНС. При одночасному застосуванні препарату з трициклічними антидепресантами можливе посилення М - холіноблокуючої дії, а також гнітючі впливи на ЦНС.

**Умови та термін зберігання.** Зберігати у захищеному від світла, недоступному для дітей місці. Термін придатності - 4 роки.

**Умови відпуску.** За рецептом.

**Упаковка.** По 1 мл в ампули, по 5 ампул в пачці.

**Виробник.** Філія ТОВ "Дослідний завод "ГНЦІС".

**Адреса.** Україна, м. Харків, вул. Воробйова, 8.