

Инструкция по применению препарата

# Лоратадин-Акрихин®

**РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР:** P N003765/02

**ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ ПРЕПАРАТА:** Лоратадин-Акрихин®

**МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ ИЛИ ГРУППИРОВОЧНОЕ НАЗВАНИЕ:** лоратадин

**ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА:** таблетки

**СОСТАВ:** 1 таблетка содержит:

**Активное вещество:** лоратадин в пересчете на 100 % -10 мг;

**Вспомогательные вещества:** лактозы моногидрат 110 мг, целлюлоза микрокристаллическая 75 мг, кальция стеарат 2 мг, карбоксиметилкрахмал натрия 3 мг.

**ОПИСАНИЕ:** Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрические, с фаской.

**ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА:** противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор

**КОД АТХ:** R06AX13

## ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

### ФАРМАКОДИНАМИКА

Блокатор H1-гистаминовых рецепторов (длительного действия). Подавляет высвобождение гистамина и лейкотриена C4 из тучных клеток. Предупреждает развитие и облегчает течение аллергических реакций. Обладает противоаллергическим, противозудным, противоэкссудативным действием. Уменьшает проницаемость капилляров, предупреждает развитие отека тканей, снимает спазмы гладкой мускулатуры. Противоаллергический эффект развивается через 30 мин, достигает максимума через 8-12 ч и длится 24 ч. Не влияет на центральную нервную систему (т.к. не проникает через гематоэнцефалический барьер) и не вызывает привыкания..

### ФАРМАКОКИНЕТИКА

Быстро и полностью всасывается в желудочно-кишечном тракте. Время достижения максимальной концентрации в плазме крови после приема препарата -1,3-2,5 ч; прием пищи замедляет ее на 1 ч. Максимальная концентрация препарата в плазме крови у пожилых людей возрастает на 50 %, при алкогольном поражении печени - с увеличением тяжести заболевания. Связь с белками плазмы - 97 %. Метаболизируется в печени с образованием активного метаболита дезкарбоэтоксилоратадина при участии изоферментов цитохрома CYP3A4 и в меньшей степени CYP2D6. Равновесная концентрация лоратадина и метаболитов в плазме достигается на 5 сут введения. Не проникает через гематоэнцефалический барьер. Период полувыведения лоратадина - 3-20 ч (в среднем 8,4), активного метаболита - 8,8-92 ч (в среднем 28 ч); у пожилых пациентов соответственно - 6,7-37 ч (в среднем 18,2 ч) и 11-38 ч (17,5 ч). При алкогольном поражении печени время полувыведения возрастает пропорционально тяжести заболевания. Выводится почками и с желчью. У пациентов с хронической почечной недостаточностью и при проведении гемодиализа фармакокинетика практически не меняется.

## ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Аллергический ринит (сезонный и круглогодичный), конъюнктивит, поллиноз, крапивница (в т.ч. хроническая идиопатическая), ангионевротический отек, зудящие дерматозы; псевдоаллергические реакции, вызванные высвобождением гистамина; аллергические реакции на укусы насекомых.

## **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Гиперчувствительность, период лактации, дети с массой тела менее 30 кг, непереносимость лактозы, дефицит лактазы или глюкозо-галактозная мальабсорбция.

### **С осторожностью:**

- у пациентов с выраженным атеросклерозом,
- при носительстве гепатита В и С.я.

**Применение при беременности и в период лактации:** Применение во время беременности возможно только в тех случаях, когда предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. На время лечения следует прекратить грудное вскармливание (проникает в грудное молоко).

## **СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ**

Внутрь. Взрослым и детям с массой тела более 30 кг-10 мг 1 раз в сутки. Для пациентов с почечной недостаточностью или с нарушением функции печени начальная доза должна составлять 10 мг через день.

## **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

У взрослых: головная боль, повышенная утомляемость, сухость во рту, сонливость, тошнота, гастрит, аллергические реакции (сыпь), анафилаксия, алопеция, нарушение функции печени, тахикардия.  
У детей: головная боль, повышенная нервная возбудимость, седация.

## **ПЕРЕДОЗИРОВКА**

*Симптомы:* сонливость, тахикардия, головная боль.

*Лечение:* промывание желудка, прием активированного угля. Не выводится с помощью гемодиализа.

## **ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ**

Эритромицин, циметидин и кетоконазол при совместном применении с лоратадином увеличивают концентрацию лоратадина в плазме крови, не вызывая клинических проявлений и не оказывая влияния на данные электрокардиографии.

Индукторы микросомального окисления (фенитоин, барбитураты, рифампицин, фенилбутазон, трициклические антидепрессанты) снижают эффективность лоратадина.

Лоратадин не усиливает действие алкоголя на центральную нервную систему.

## **ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ**

В период лечения необходимо соблюдать осторожность при вождении автотранспорта и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций..

---

## **ФОРМА ВЫПУСКА**

Таблетки 10 мг.

По 7 или 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке.

1 или 3 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.

## **УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

В сухом месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **СРОК ГОДНОСТИ**

5 лет. Не применять по истечении срока годности.

## **УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК**

Без рецепта.

**ПРОИЗВОДИТЕЛЬ / ОРГАНИЗАЦИЯ, ПРИНИМАЮЩАЯ ПРЕТЕНЗИИ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ**

Открытое акционерное общество «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН» (ОАО «АКРИХИН»),  
142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29.  
Телефон/факс (495) 702-95-03.