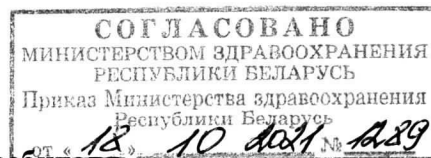


НД РБ
2349Б - 2021



Листок-вкладыш - информация для потребителя
ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ, таблетки, покрытые оболочкой, 5 мг
Действующее вещество: левоцетиризина дигидрохлорид

- Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.
- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, работника аптеки или медицинской сестры.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- 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.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка- вкладыша

1. Что собой представляет препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ
3. Применение препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ
6. Содержание упаковки и другие сведения

1. Что собой представляет препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ и для чего его применяют

Препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ применяется для лечения аллергических заболеваний. Его действующее вещество левоцетиризина дигидрохлорид принадлежит к классу лекарственных препаратов, называемых антигистаминными средствами, блокирующими H1 рецепторы.

У взрослых и детей с 6 лет препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ применяют для лечения симптомов следующих заболеваний:

- аллергический ринит (насморк), сенная лихорадка;
- аллергический конъюнктивит;
- хроническая крапивница (часто сопровождающаяся зудом).

2. О чем следует знать перед применением препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ
Не принимайте ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ, если:

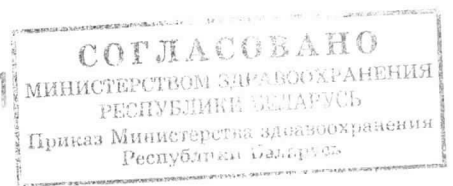
- у вас аллергия на левоцетиризина дигидрохлорид, а также на любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- у вас тяжелое нарушение функции почек (клиренс креатинина < 10 мл/мин);
- у вас непереносимость лактозы.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Обязательно сообщите вашему лечащему врачу следующую информацию:

2349Б - 2021



- ваши предшествующие и текущие заболевания;
- любые аллергические реакции на другие лекарства;
- если вы беременны, кормите ребенка грудью или планируете беременность;
- если у вас имеется любое состояние, при котором затруднено опустошение мочевого пузыря (например, травмы спинного мозга или увеличение предстательной железы), так как левоцетиризин может повысить риск задержки мочи;
- если вам планируют провести тест на аллергию, обратитесь к вашему лечащему врачу, можно ли вам прервать на несколько дней прием препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ, таблетки. Этот препарат может повлиять на результаты вашего аллергического теста;
- обратитесь к вашему лечащему врачу, если у вас эпилепсия или повышен риск развития судорог, так как препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ, таблетки может повысить судорожную готовность;
- кожный зуд может возникнуть после отмены левоцетиризина, даже при отсутствии таких симптомов в начале лечения. Обычно эти симптомы спонтанно проходят, но в некоторых случаях они могут быть достаточно тяжелыми, требующими возобновления лечения.

Лекарственный препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ содержит лактозы моногидрат. Если у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к врачу перед приемом этого лекарственного препарата.

Дети

Препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ не следует назначать младенцам и детям в возрасте до 2 лет в связи с недостаточностью данных о его применении. Для безопасного лечения детей в возрасте от 2 до 6 лет рекомендуется применять препараты левоцетиризина в форме капель для приема внутрь, так как с помощью таблеток нельзя подобрать необходимую дозу.

Другие препараты и препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ

Сообщите вашему лечащему врачу о любых лекарственных препаратах, которые вы принимаете, недавно принимали или планируете принимать.

Препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ с пищей, напитками и алкоголем

Препарат можно принимать независимо от приема пищи. Следует соблюдать осторожность при применении данного препарата с алкоголем или с лекарственными препаратами, действующими на центральную нервную систему, так как у чувствительных пациентов одновременный прием левоцетиризина и алкоголя может понизить уровень бдительности и ухудшить работоспособность.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны, кормите грудью, предполагаете, что беременны или планируете беременность, сообщите об этом вашему лечащему врачу.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Некоторые пациенты могут испытывать сонливость, утомляемость или астению во время приема препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ, таблетки. Поэтому пациентам, намеренным управлять транспортными средствами, выполнять потенциально опасную деятельность или работать с механизмами, необходимо соблюдать осторожность до выявления их индивидуальной реакции на препарат. В специальных исследованиях было установлено, что у здоровых добровольцев левоцетиризин не нарушал умственную активность и способность управлять автотранспортом при применении левоцетиризина в обычно рекомендуемых дозах.

3. Применение препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача.

При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Ваш лечащий врач подберет необходимую для вас дозу препарата.

Режим дозирования

Взрослые, подростки и дети от 6 лет и старше:

Ежедневная рекомендуемая доза - 1 (5 мг) таблетка один раз в день.

Дети от 2 до 6 лет

Детям в возрасте от 2 до 6 лет препарат ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ, таблетки не рекомендуется, так как в данной возрастной группе таблетки не обеспечивают безопасный режим дозирования. В этой возрастной группе препарат следует назначать в форме капель для приема внутрь.

Дети младше 2 лет

Детям до 2 лет левоцетиризин не рекомендуется.

Дети с нарушением функции почек

В зависимости от тяжести заболевания почек следует принимать сниженные дозы. У детей при подборе необходимой дозы следует учитывать массу тела ребенка. Режим приема должен быть определен Вашим лечащим врачом. При тяжелом нарушении функции почек препарат противопоказан.

Пациенты с нарушениями функции печени

Коррекции дозы не требуется.

Пациентам с сочетанным нарушением функций печени и почек можно давать сниженные дозы в зависимости от тяжести заболевания почек

У детей при подборе необходимой дозы следует учитывать массу тела ребенка. Режим приема должен быть определен вашим лечащим врачом.

Пожилые пациенты 65 лет и старше

Пожилым пациентам с нормальной функцией почек изменения дозы не требуется.

Способ применения

Для применения внутрь.

Таблетки следует глотать целиком, не разжевывая, и запивать водой; можно принимать независимо от приема пищи.

Как долго нужно принимать Левоцетиризин-ЛФ

Продолжительность применения препарата зависит от типа, продолжительности и течения вашего заболевания и определяется врачом.

Если вы приняли большую дозу препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ, чем назначено

Если вы полагаете, что приняли излишнюю дозу, сообщите об этом врачу, который примет решение о необходимых действиях.

Если вы забыли принять ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ

Важно принимать препарат регулярно в одно и то же время каждый день. Если вы забыли принять дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

Если вы прекратите использование препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ

Прекращение приема препарата ранее назначенного срока не должно нанести вреда.

Однако после отмены препарата может возникнуть кожный зуд даже при отсутствии таких симптомов в начале лечения. Обычно эти симптомы спонтанно проходят, но в некоторых случаях они могут быть достаточно тяжелыми, требующими возобновления лечения. Эти симптомы обычно исчезают после возобновления лечения.

Если у вас возникли дополнительные вопросы по применению препарата, обратитесь к своему лечащему врачу или провизору/фармацевту.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Далее указаны нежелательные реакции, наблюдаемые в ранее проведенных клинических исследованиях (отмечены *), нежелательные реакции, о которых получены сообщения в период после регистрации препарата.

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

Сухость во рту, головная боль, утомляемость, сонливость.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000)

Изнеможение, боль в животе.

Частота неизвестна (невозможно определить на основании имеющихся данных)

Повышение аппетита, агрессия, беспокойство, галлюцинации, депрессия, бессонница, постоянные или периодически возвращающиеся мысли о самоубийстве, кошмарные сновидения, непроизвольные судорожные сокращения мышц, изменение кожной чувствительности (парестезия), головокружение, обморок, дрожь (тремор), нарушение вкусовых восприятий, нарушение зрения, ухудшение остроты зрения, окулогирия (непроизвольные круговые движения глаз), ощущение вращения или движения (вертиго), сильное сердцебиение, повышение частоты сердечных сокращений, затрудненное дыхание, тошнота, рвота, диарея, воспаление печени (гепатит), тяжелая кожная сыпь, зуд, кожная сыпь, крапивница (отечность, покраснение кожи и кожный зуд), боль в мышцах, боль в суставах, болезненное или затрудненное выведение мочи, неспособность полного опорожнения мочевого пузыря, отек, увеличение массы тела, нарушение функции печени (изменение результатов лабораторных анализов), зуд (сильный кожный зуд) после отмены лечения.

При первых признаках реакции гиперчувствительности прекратите прием препарата и сообщите об этом врачу. Симптомы реакции гиперчувствительности могут включать: отек рта, языка, лица и/или горла, затрудненное дыхание или глотание (стеснение в груди или хрипы), крапивницу, внезапное падение артериального давления, ведущее к коллапсу или шоку, что может быть смертельным.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении МЗ РБ», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от остатков препарата, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

НД РБ
23495 - 2021

РЕСПУБЛИКА БЕЛАРУСЬ
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Каждая таблетка содержит:

действующее вещество: левоцетиризина дигидрохлорид – 5 мг;

вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, лактоза моногидрат, кросповидон (тип В), магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный.

Состав оболочки: опадрай II белый (спирт поливиниловый частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/ПЭГ, тальк).

Внешний вид препарата ЛЕВОЦЕТИРИЗИН-ЛФ и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые оболочкой.

Круглые таблетки, покрытые оболочкой белого цвета, двояковыпуклой формы.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По одной или три контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Условия отпуска:

Без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к.301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Листок-вкладыш пересмотрен: