

20020794

Листовка: информация за потребител

Зиртек 10 mg/ml перорални капки, разтвор

Zyrtec 10 mg/ml oral drops, solution

цетиризинов дихидрохлорид (cetirizine dihydrochloride)

BG/МНМ-61082

06-12-2022

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте Вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 3 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Зиртек и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Зиртек
3. Как да приемате Зиртек
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Зиртек
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Зиртек и за какво се използва

Зиртек съдържа активното вещество цетиризинов дихидрохлорид.

Зиртек е противоалергично лекарство.

Зиртек 10 mg/ml перорални капки, разтвор е показан при възрастни и деца на възраст на и над 2 години:

- за облекчение на назални и очни симптоми свързани с конюнктивит при сезонен и целогодишен алергичен ринит.
- за облекчение на уртикария.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Зиртек**Не приемайте Зиртек**

- ако сте с тежко бъбречно заболяване, изискващо диализа;
- ако сте алергични към цетиризинов дихидрохлорид, към някоя от останалите съставки (изброени в точка 6), към хидроксизин или към други пиперазинови производни (подобни активни вещества на други лекарства).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Зиртек.

Ако сте с бъбречна недостатъчност, моля помолете за съвет Вашия лекар; ако е необходимо ще приемате по-ниска доза. Вашият лекар ще определи новата доза.

Ако имате проблеми при уриниране (като проблеми с гръбначния мозък, простатата или пикочния мехур), моля помолете Вашия лекар за съвет.



Ако сте с епилепсия или риск от конвулсии, трябва да помолите за съвет Вашия лекар.

Не са наблюдавани клинично значими взаимодействия между алкохол (при концентрация на алкохол в кръвта от 0,5 промила (g/l), съответстваща на чаша вино) и цетиризин, употребяван в препоръчваните дози. Няма налични данни за безопасността при едновременния прием на по-високи дози цетиризин и алкохол. Затова, както при всички антихистамини, се препоръчва да се избягва приема на Зиртек с алкохол.

Ако имате планиран алергичен тест, попитайте Вашия лекар за необходимостта да спрете Зиртек за няколко дни преди тества. Това лекарство може да повлияе Вашите резултати от алергичния тест.

Други лекарства и Зиртек

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемете използвате други лекарства.

Зиртек с храна и напитки

Храната не влияе на абсорбцията на Зиртек.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Употребата на Зиртек по време на бременност трябва да се избягва.

Случайната употреба от бременни жени не би трябвало да води до увреждане на зародиша, но въпреки това лекарството трябва да се прилага само при необходимост и след консултация с лекар.

Цетиризин преминава в кърмата. Не може да се изключи рисъкът от поява на нежелани реакции при кърмачета.

Не приемайте Зиртек по време на кърмене, освен ако не сте се посъветвали с лекар.

Шофиране и работа с машини

Клиничните изпитвания не са показвали нарушения на вниманието, бодростта и способността за шофиране след прием на Зиртек в препоръчваната доза. Ако възнамерявате да шофирате, да извършвате потенциално опасни дейности или да работите с машини, трябва внимателно да наблюдавате влиянието на лекарството след като сте приемали Зиртек. Не превишавайте препоръчваната доза.

Зиртек перорални капки, разтвор съдържат метилпарахидроксибензоат (Е 218) и пропилпарахидроксибензоат (Е 216), които е възможно да причинят алергични реакции (вероятно от забавен тип).

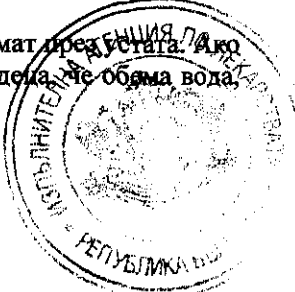
Това лекарство съдържа 350 mg пропиленгликол във всеки ml (на всеки 20 капки).

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на ml, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да приемате Зиртек

Винаги приемайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Капките трябва да се отсипят в лъжица или разредят във вода, и да се приемат пред усната. Ако се извърши разреждане да се има предвид, особено при приложение при денонощие обема вода.



към който се добавят капките, трябва да е съобразен с количеството вода, което пациентът може да погълне. Разреденият разтвор трябва да се приеме веднага.

При отброяване на капките, бутилката трябва да се държи вертикално (с горната част надолу). В случай че не се стичат капки, или необходимото количество не е достигнато, изправете бутилката и отново я обърнете с горната част надолу, като продължете с отброяването на капките.

Възрастни и юноши на възраст над 12 години:

Препоръчителната доза е 10 mg веднъж дневно, като 20 капки.

Употреба при деца на възраст между 6 и 12 години:

Препоръчителната доза е 5 mg два пъти дневно, като 10 капки два пъти дневно.

Употреба при деца на възраст между 2 и 6 години:

Препоръчителната доза е 2,5 mg два пъти дневно, приложена като 5 капки два пъти дневно.

Пациенти с бъбречно увреждане

При пациенти с умерено бъбречно увреждане, се препоръчва прием на 5 mg веднъж дневно.

Ако страдате от тежко бъбречно заболяване, моля, свържете се с Вашия лекар или фармацевт, който може да коригира съответно дозата.

Ако детето ви страда от бъбречно заболяване, моля, свържете се с Вашия лекар или фармацевт, който може да коригира дозата според нуждите на Вашето дете.

Ако прецените, че ефектът на Зиртек е твърде слаб или прекалено силен, моля консултирайте се с Вашия лекар.

Продължителност на лечението

Продължителността на лечението зависи от вида, продължителността и повлияването на оплакванията Ви. Моля, попитайте за съвет Вашия лекар или фармацевт.

Ако сте приели повече от необходимата доза Зиртек

Ако смятате, че сте превишли дозата на Зиртек, уведомете Вашия лекар.

Вашият лекар ще прецени какви мерки да се предприемат, ако са необходими.

След предозиране, описаните по-долу нежеланите реакции могат да се случват с повишена честота. Съобщени са нежелани реакции като объркане, диария, замайване, умора, главоболие, неразположение, разширяване на зениците, сърбеж, беспокойство, успокояване, съниливост, ступор, необично ускорен сърден ритъм, трепор и задържка на урина (трудност при пълното изпразване на пикочния мехур).

Ако сте пропуснали да приемете Зиртек

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Зиртек

Рядко могат да се появят пруритус (силен сърбеж) и/или уртикария (копривна треска), ако сте спрели приема на Зиртек

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, възможни за всеки ги получава.



Следващите нежелани реакции са редки или много редки, но трябва да спрете да приемате лекарството и да уведомите Вашния лекар веднага щом ги забележите:

- Алергични реакции, включително тежки реакции и ангиоедем (тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото).

Тези реакции могат да започнат веднага, след като за пръв път приемете лекарство или по-късно.

Чести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 пациенти)

- Сънливост
- Замаяност, главоболие
- Фарингит (възпалено гърло), ринит, запущен нос (при деца)
- Диария, гадене, сухота в устата
- Умора

Нечести нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 100 пациенти)

- Тревожност
- Парестезия (необичайни усещания по кожата)
- Болка в корема
- Сърбеж, обрив
- Астения (пълно изтощение), неразположение

Редки нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 1 000 пациенти)

- Алергични реакции, някои от които тежки (много рядко)
- Депресия, халюцинации, агресивност, обърканост, безсъние
- Конвулсии
- Тахикардия (участен сърден пулс)
- Нарушена чернодробна функция
- Уртикария (копривна треска)
- Оток (подуване)
- Повишаване на теглото

Много редки нежелани реакции (може да засегнат до 1 на 10 000 пациенти)

- Тромбоцитопения (ниски нива на тромбоцити в кръвта)
- Тикове (придобит спазъм)
- Синкоп (припадък), дискинезия (неволеви движения), дистония (необичайно дълги мускулни контракции), трепор, дисгеузия (променен вкус)
- Замъглено зрение, нарушение на акомодацията, окулологична криза (неконтролирани кръгови движения на очите)
- Ангиоедем (тежка алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото), фиксиран лекарствен обрив (лекарствена алергия)
- Патологично отделяне на урина (нощно напичаване, болка и/или затруднение при уриниране)

Нежелани реакции с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка за честотата)

- Повишен апетит
- Суицидна идеация (повтарящи се мисли или идеи за самоубийство), кошмари
- Амнезия (загуба на памет), нарушения на паметта
- Вертиго (чувство на въртене или движение)
- Задръжка на урина (невъзможност пикочния мехур да се изпразни напълно)
- Пруритус (сilen сърбеж) и/или уртикария след сприране на приема
- Артрапалгия (болка в ставите), миалгия (мускулна болка)
- Остра генерализирана екзантематозна пустулоза (обрив с мехури, съдържащи гной)
- Хепатит (възпаление на черния дроб)



Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите никакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Зиртек

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелаян върху картонената опаковка и бутилката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да не се използва повече от 3 месеца след първото отваряне на бутилката.

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Зиртек

- Активно вещество: цетиризинов дихидрохлорид. Един ml (равняващ се на 20 капки) съдържа 10 mg цетиризинов дихидрохлорид. Една капка съдържа 0,5 mg цетиризинов дихидрохлорид.
- Другите съставки са: глицерол, пропиленгликол, захарин натрий, метилпарагидроксибензоат (Е 218), пропилпарагидроксибензоат (Е 216), натриев ацетат, ледена оцетна киселина, пречистена вода.

Как изглежда Зиртек и какво съдържа опаковката

Зиртек е бистра и безцветна течност.

Опаковката е бутилка, съдържаща обеми 10, 15 или 20 ml.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба:

UCB Pharma GmbH, Alfred-Nobel-Str. 10, 40789 Monheim, Германия

Производител:

Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Via Praglia 15, I –10044 Pianezza, Италия

Nextpharma SAS, 17 Route de Meulan, 78520 Limay, Франция

UCB Pharma Limited, 208 Bath Road, Slough, Berkshire, SL1 3WE, Обединено кралство

Phoenix Pharma Polska Sp. z o.o., ul. Rajdowa 9, Konotopa, 05-850 Ożarów Mazowiecki, Полша

ExtractumPharma Co. Ltd., 6413 Kunfehértó, IV. körzet 6., Унгария

UCB Pharma AS, Haakon VIIIs gate 6, NO-0161 Oslo, Норвегия

UCB Nordic A/S, Edvard Thomsens Vej 14, DK-2300 København S, Дания

UCB Pharma SA Chemin Du Foriest 1, Braine-L'alleud, 1420, Белгия

За допълнителна информация относно това лекарство, моля свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

Ю СИ БИ България ЕООД, тел.: (02) 962 30 49



Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в страните членки на ЕИО под следните имена:

Австрия: Zyrtec 10 mg/ml Tropfen
Белгия: Zyrtec
България: Zyrtec
Чешка Република: Zyrtec
Дания: Zyrtec
Естония: Zyrtec
Финландия: Zyrtec
Франция: Zyrtec
Гърция: Ziptek
Унгария: Zyrtec 10 mg/ml belsőleges oldatos cseppek
Ирландия: Zirtek oral drops 10 mg/ml
Италия: Zirtec 10 mg/ml gocce orali soluzione
Латвия: Zyrtec
Литва: Zyrtec
Люксембург: Zyrtec
Норвегия: Zyrtec
Полша: Zyrtec
Румъния: Zyrtec
Словашка Република: Zyrtec
Испания: Zyrtec 10 mg/ml gotas orales en solución

Дата на последно преразглеждане на листовката 06/2022.

