

Листовка: информация за потребителя

Л-Цетирикон 5 mg филмиранi таблетки L-Cetiricon 5 mg film-coated tablets

Левоцетиризинов дихидрохлорид/Levocetirizine dihydrochloride

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. № 20160304	
Разрешение № BG/НМН-58608	
, 12 - 04 - 2022	
Одобрение № /	

1. Какво представлява Л-Цетирикон и за какво се използва

Активното вещество на Л-Цетирикон е левоцетиризинов дихидрохлорид. Л-Цетирикон е противоалергично лекарство.

Използва се за лечение на признаците на заболявания (симптоми), свързани с:

- алергичен ринит (включително персистиращ алергичен ринит);
- копривна треска (уртикария).

Ако след 3 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Л-Цетирикон

Не приемайте Л-Цетирикон:

- ако сте алергични към левоцетиризинов дихидрохлорид или към антихистамини, или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- Ако сте с тежко бъбречно увреждане (тежка бъбречна недостатъчност с креатинов клирънс под 10 ml/mm).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Л-Цетирикон.

Употребата на Л-Цетирикон не се препоръчва при деца на възраст под 6 години, тъй като филмираните таблетки не позволяват адаптиране на дозата.

Ако не можете да изпразвате пикочния си мехур (например при състояния като травма на гръден мозък или увреждане на простата), посъветвайте се с Вашия лекар.

Други лекарства и Л-Цетирикон

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, насъкоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.



Л-Цетирикон с храна, напитки и алкохол

Необходимо е повищено внимание при едновременна употреба на Л-Цетирикон с алкохол.

При чувствителни пациенти едновременната употреба на цетиризин или левоцетиризин с алкохол или други централно действащи вещества, може да окаже влияние върху централната нервна система, въпреки че е доказано, че рацематът цетиризин не засилва действието на алкохола.

Бременност, кърмене и фертилитет

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

Шофиране и работа с машини

При някои пациенти, които са лекувани с левоцетиризин, може да се появи сънливост/замайване, умора и изтощение. Поради това, ако възнамерявате да шофирате, да извършвате потенциално опасни дейности или да работите с машини, е препоръчително първо да изчакате и да проследите своята реакция към лекарството. Въпреки това, специални тестове не са показвали нарушение на вниманието, реакциите или способността за шофиране при здрави хора, при употреба на левоцетиризин в препоръчителната доза.

Л-Цетирикон съдържа лактоза

Таблетките съдържат лактоза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, трябва да се свържете с Вашия лекар преди да приемете таблетките.

3. Как да приемате Л-Цетирикон

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

Препоръчителната доза за възрастни и деца, навършили 6 години, е една таблетка дневно.

Може да е необходимо пациентите с нарушена бъбречна функция може да приемат по-ниска доза в зависимост от тежестта на бъбречното заболяване.

Пациентите, които имат само нарушена чернодробна функция, трябва да приемат обичайната препоръчителна доза.

Пациентите, които имат нарушена както чернодробна, така и бъбречна функция, може да приемат по-ниска доза, съобразена с тежестта на бъбречно заболяване.

При деца дозата трябва да се съобрази с телесното тегло.

Л-Цетирикон не се препоръчва за деца под 6 годишна възраст.

Как и кога трябва да приемате Л-Цетирикон

Таблетките трябва да се погълнат цели с вода и могат да се приемат със или без храна.

Ако сте приели повече от необходимата доза Л-Цетирикон

Значително предозиране може да предизвика сънливост при възрастни. Децата могат първоначално да покажат възбуда и беспокойство, последвано от сънливост.

Ако мислите, че сте приели повече от необходимата доза Л-Цетирикон, моля уведомете Вашия лекар, който ще прецени какви действия трябва да бъдат предприети.

Ако сте пропуснали да приемете Л-Цетирикон

Ако сте пропуснали да вземете Л-Цетирикон или ако сте взели по-ниска доза от предписваната, не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата. Изчакайте предвиденото време за прием на следващата доза и вземете обичайната доза.



Ако сте спрели приема на Л-Цетирикон

Спирање на лечението с Л-Цетирикон по-рано от предвиденото не води до никакви вредни последици, освен че симптомите на заболяването може да се възобновят с тежест, не по-голяма от тази, предхождаща лечението с Л-Цетирикон.

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, въпреки че не всеки ги получава.

Често (1% до 10%) са докладвани предимно леки до умерени нежелани реакции, като сухота в устата, главоболие, умора и сънливост/замайване.

Нечесто (0,1% до 1%) са били наблюдавани нежелани реакции като изтощение и болки в корема. Също така са били докладвани други нежелани реакции с неизвестна честота (честотата не може да се определени от наличните данни), като сърцебиене, ускорен пулс, припадъци, мравучкане, замаяност, синкоп, трепор, дисгеузия (нарушение на вкуса), усещане за световъртеж или движение, нарушения на зрението, замъглено зрение, болезнено или затруднено уриниране, неспособност да се изпразни напълно пикочния мехур, оток, пруритус (сърбеж), обрив, уртикария (подуване, зачеряване и сърбеж на кожата), кожни обриви, задух, увеличаване на теглото, мускулни болки, агресивно или превъзбудено поведение, хепатит, нарушена функция на черния дроб, повръщане, повишен апетит и гадене.

При първите признания на **реакция на свръхчувствителност**, спрете да приемете Л-Цетирикон и уведомете Вашия лекар. Симптомите на реакция на свръхчувствителност могат да включват: подуване на устата, езика, лицето и/или гърлото, затруднено дишане или прегълъщане (стягане в гърдите или хрипове), копривна треска, внезапно спадане на кръвното налягане, водещо до колапс или шок, които могат да бъдат фатални.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции.

Вие можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез: Изпълнителна Агенция по Лекарствата, ул. Дамян Груев, № 8, 1303 София; тел. +35928903417, 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 Л-Цетирикон

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелзан върху картонената опаковка след "Годен до:". Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези **марки** ще помогнат за опазване на околната среда.



6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Л-Цетирикон

- Активното вещество е левоцетиризинов дихидрохлорид.
Всяка филмирана таблетка съдържа 5 mg левоцетиризинов дихидрохлорид.
- Помощните вещества са:
Сърцевина на таблетката: микрокристална целулоза, лактозаmonoхидрат, силициев диоксид клоиден безводен, магнезиев стеарат.
Филмово покритие: Опадрай бяло YS-1-7003 - титанов диоксид (E171), макрогол/PEG 400, хипромелоза (E464), полисорбат 80.

Как изглежда Л-Цетирикон и какво съдържа опаковката

Бели, филмирани, кръгли, двойноизпъкнали таблетки с делителна черта, гравирани със „161” от едната страна и „Н” от другата.
Делителната черта е само за улесняване на счупването, за по-лесно прегъщане, а не за разделяне на равни дози.

Предлагат се в блистери, опаковани по 7 и 20 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

ФАРМАКОНС АД
бул.”Пейо К. Яворов” № 44, ет.1,
София 1164
България

Дата на последно преразглеждане на листовката
Май 2021

