



Claritime® tabletta

Schering-Plough

Mielőtt elkezdene gyógyszerét alkalmazni, olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót.

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon orvosához vagy gyógyszerészéhez.

E gyógyszert az orvos személyesen Önnek írta fel. A készítményt másoknak átadni nem szabad, mert számukra ártalmas lehet még abban az esetben is, ha tünetei az Önéhez hasonlóak.

A betegájékoztató tartalma:

1. Milyen betegségek esetén alkalmazható és hogyan fejt ki hatását a Claritime tabletta?
2. Tudnivalók a Claritime tabletta szedése előtt.
3. Hogyan kell szedni a Claritime tablettát?
4. Lehetséges mellékhatások.
5. Tárolás.

Hatóanyag: 10 mg loratadin tablettánként.

Segédanyagok: magnézium-sztearát, kukoricakeményítő, laktóz-monohidrát (71,30 mg).

Gyógyszerforma: fehér vagy csaknem fehér, ovális, egyik oldalán mélynyomású felezővonallal, Schering szimbólummal és "10" jelzéssel ellátott tabletta. Törési felülete fehér színű.

Csomagolás: 20 db, 30 db tabletta PVC/A1 bliszterben, falkartonban.

Gyártó: Schering-Plough Labo N.V. Heist-op-den-Berg, Belgium

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: SP Europe Brüsszel, Belgium

Milyen típusú gyógyszer a Claritime tabletta?

A Claritime tabletta nem szedatív (nyugtató hatástól mentes), antihisztamin-tartalmú készítmény, ami enyhítheti bizonyos allergiák tüneteit.

Mire való a Claritime tabletta?

Felnőttek esetében a készítmény gyorsan enyhítheti az olyan allergiás tüneteket, mint a tüsszögés, orrfolyás és orrvizketés, a szemek viszkető, égő érzése – akár szénanátha áll a háttérben, akár egész évben meglévő panaszokról van szó. A Claritime tabletta adható allergiás bőrtünetek esetében is, mint például viszketés vagy csalánkiütések (urticaria).

Előfordulhat-e, hogy a Claritime tabletta használata ellenjavallt?

- Ha ismert túlérzékenysége van a hatóanyaggal (loratadin) vagy bármelyik segédanyaggal (pl. tejcukor) szemben.
- 2 éves életkor alatt.
- 2-6 év közötti gyermekek részére elsősorban a Claritime szirup ajánlott.

Az allergia igazolására szolgáló bőrpróbák végzése során az antihisztamin-hatású készítmények meggátolhatják az allergénekre adott reakciót, ezért az ilyen teszt előtt 2 nappal abba kell hagyni bármilyen antihisztamin, így a Claritime tabletta alkalmazását is.

Hogyan kell alkalmazni a Claritime tablettát?

A Claritime tabletta vényre beszerezhető gyógyszer. Adagolása az orvos utasításának megfelelően történjen. Amennyiben az orvos másképpen nem rendeli, felnőtteknek és 12 éven felüli gyermekeknek napi 1 tabletta adása javasolt.

6 és 12 éves kor közötti gyermekeknek:

- 30 ttkg alatt naponta 1/2 tabletta
- 30 ttkg felett naponta 1 tabletta

A tablettát szétrágás nélkül, folyadékkal, étkezés előtt kell bevenni.

2 éves kor alatti gyermekeknek nem adható a készítmény.

2-6 éves kor közötti gyermekek kezelésére – kizárólag orvosi utasításra – a szirup javallt.

Mi a teendő túladagolás esetén?

Ez ideig nem észlelték, hogy a Claritine véletlen túladagolása súlyos következményekkel járna. Ennek ellenére, ha az előírtnál több gyógyszert vett be, haladéktalanul forduljon orvosához vagy gyógyszerészhez.

Mit kell tenni, ha elfelejti bevenni a gyógyszert?

Ha elfelejtette időben bevenni a Claritine tablettát, tegye meg ezt mielőbb, majd folytassa a kezelést az eredeti adagolási rend szerint. Soha ne vegyen be kétszeres adagot az elmulasztott dózis pótlására.

Van-e a tablettának nemkívánatos mellékhatása?

Mint minden gyógyszer, a Claritine is előidézhet mellékhatásokat, melyek olykor orvosi kezelést tehetnek szükségessé. Ha a kezelés ideje alatt elhúzódó, kellemetlen, vagy az Ön megítélése szerint súlyos reakció lép fel, forduljon orvoshoz vagy gyógyszerészhez.

A Claritine tablettát a javasolt dózisban alkalmazva általában nem idéz elő szájszárazságot vagy álmosságot. Legsűrűbben észlelt mellékhatásai: fejfájás, fáradtságérzés, gyomorpanaszok, idegesség és bőrkütiés. Szórványos esetekben hajhullásról, súlyos allergiás reakció kialakulásáról és májműködési zavarokról is beszámoltak.

Gyógyszerkölsönhatások, laboratóriumi vizsgálatok eredményeinek változásai

Nem észlelték, hogy a Claritine tablettát hatóanyaga fokozná az egyidejűleg fogyasztott alkohol hatásait.

Allergiás bőrpróba elvégzése előtt 2 nappal fel kell függeszteni a Claritine tablettát szedését, mert a készítmény hatóanyaga befolyásolhatja a vizsgálat eredményét.

Hatásai a gépjárművezetéshez és gépek üzemeltetéséhez szükséges képességekre

A Claritine tablettát a javasolt dózisban adagolva nem okoz álmosságot, nem csökkenti az éberséget, ill. nem befolyásolja a gépjárművezetéshez és gépek üzemeltetéséhez szükséges képességeket. Mindazonáltal, ha a kezelés ideje alatt mégis bágyadtnak érzi magát, keresse fel kezelőorvosát, aki egyedileg határozza meg, hogy vezethet-e járművet, kezelhet-e veszélyes gépeket.

Különleges figyelmeztetések

A Claritine tablettát alkalmazásának elkezdése előtt tájékoztassa orvosát vagy a gyógyszerészt a következőkről:

- ha Ön terhes vagy csecsemőt szoptat;
- ha Ön allergiás bizonyos élelmiszerekre, szulfitokra vagy más tartósítószerre, ill. színezékekre;
- ha májbetegségben szenved,
- tejcukor érzékenységben figyelembe kell venni, hogy a készítmény 71,30 mg tejcukrot is tartalmaz tablettánként.

Tárolás

25°C alatti hőmérsékleten tartandó.

A gyógyszert csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

OGYI-T-1650/01 (Claritine tablettát) 20 db

OGYI-T-1650/03 (Claritine tablettát) 30 db

Beteg tájékoztató OGYI.eng.szám: 24 419/41/2004

Az utolsó szakmai szövegrevizió időpontja: 2003. június 03. (11.337/55/2001)

A szöveget ellenőrizte: