

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**  
**ДЕЗЛОРАТАДИН**  
**(DESLORATADINE)**

**Склад:**

діюча речовина: desloratadine;

1 таблетка містить дезлоратадину 5 мг;

допоміжні речовини: кальцію гідрофосфат; магнію стеарат; целюлоза мікрокристалічна; лактоза, моногідрат; гіпромелоза; крохмаль кукурудзяний; титану діоксид (Е 171); індигокармін (Е 132).

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою.

**Основні фізико-хімічні властивості:** таблетки, вкриті плівковою оболонкою, блакитного кольору, круглої форми, двоопуклі. На поперечному розрізі видно два шари.

**Фармакотерапевтична група.** Антигістамінні засоби для системного застосування. Код ATX R06A X27.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Дезлоратадин – це неседативний антигістамінний препарат тривалої дії, що чинить селективну антагоністичну дію на периферичні H<sub>1</sub>-рецептори. Після перорального введення дезлоратадин селективно блокує периферичні гістамінові H<sub>1</sub>-рецептори.

У дослідженнях *in vitro* дезлоратадин продемонстрував на клітинах ендотелію свої антиалергічні та протизапальні властивості. Це проявлялося пригніченням виділення прозапальних цитокінів, таких як IL-4, IL-6, IL-8 та IL-13, з мастоцитів/базофілів людини, а також пригнічення експресії молекул адгезії, таких як Р-селектин. Клінічна значущість цих спостережень ще потребує підтвердження.

У клінічних дослідженнях високих доз, у яких дезлоратадин вводили щоденно у дозі до 20 мг протягом 14 днів, статистично значущі зміни з боку серцево-судинної системи не спостерігалися. У клінічно-фармакологічному дослідженні при застосуванні 45 мг на добу (у 10 разів більше максимальної добової клінічної дози) протягом 10 днів подовження інтервалу QT не спостерігалося.

У пацієнтів з алергічним ринітом Дезлоратадин ефективно усував такі симптоми як чхання, виділення з носа та свербіж, а також подразнення очей, слізозотечу та почервоніння, свербіж піднебіння. Дезлоратадин ефективно контролював симптоми упродовж 24 годин.

Дезлоратадин майже не проникає в центральну нервову систему. У контролюваних клінічних дослідженнях при прийомі в рекомендованій дозі 5 мг на добу частота виникнення сонливості не відрізнялася від групи плацебо. У клінічних дослідженнях одноразовий прийом препаратору Дезлоратадин у добовій дозі 7,5 мг не чинив впливу на психомоторну активність.

Дезлоратадин ефективно полегшує тяжкість перебігу сезонного алергічного риніту з урахуванням сумарного показника опитувальника по оцінці якості життя при ринокон'юнктивіті. Максимальне покращення відзначалося в пунктах опитувальника, пов'язаних із практичними проблемами і щоденною діяльністю, які обмежували симптоми.

Хронічну ідіопатичну крапив'янку вивчали у клінічній моделі з умовами крапив'янки. Оскільки викид гістаміну є причинним фактором при всіх формах крапив'янки, очікується, що дезлоратадин буде ефективно полегшувати симптоми при інших формах крапив'янки, включаючи хронічну ідіопатичну крапив'янку.

У двох плацебо-контрольованих 6-тижневих дослідженнях з участю пацієнтів із хронічною ідіопатичною крапив'янкою Дезлоратадин ефективно полегшував свербіж і зменшував кількість та розмір уртикарії до кінця першого інтервалу дозування. У кожному дослідження ефект тривав протягом 24-годинного інтервалу дозування. Полегшення свербежу на більш ніж 50 % відзначалося у 55 % пацієнтів, які приймали дезлоратадин, порівняно з 19 % пацієнтів, які приймали плацебо. Прийом препаратору не виявляє істотного впливу на сон та денну активність.

### **Фармакокінетика.**

#### **Всмоктування.**

Концентрацію дезлоратадину у плазмі крові можна визначити через 30 хвилин після прийому препаратору. Дезлоратадин добре абсорбується, максимальна концентрація у плазмі крові досягається приблизно через 3 години; період напіввиведення становить приблизно 27 годин. Ступінь кумуляції дезлоратадину відповідав його періоду напіввиведення (приблизно 27 годин) та частоті прийому 1 раз на добу. Біодоступність дезлоратадину була пропорційна до дози у діапазоні від 5 до 20 мг.

У фармакокінетичному дослідження, в якому демографічні дані пацієнтів можна було порівняти із загальною популяцією із сезонним алергічним ринітом, у 4 % учасників спостерігалася вища концентрація дезлоратадину. Ця кількість може варіюватися залежно від етнічної приналежності. Максимальна концентрація дезлоратадину була приблизно у 3 рази вища через приблизно 7 годин, термінальний період напіввиведення становив приблизно 89 годин. Профіль безпеки цих пацієнтів не відрізнявся від профілю у загальній популяції.

#### **Розподіл.**

Дезлоратадин помірно зв'язується з білками плазми крові (83-87 %). При застосуванні дози дезлоратадину (від 5 до 20 мг) 1 раз на добу протягом 14 днів ознак клінічно значущої кумуляції препаратору не виявлено.

#### **Біотрансформація.**

Фермент, який відповідає за метаболізм дезлоратадину, дотепер не виявлено, тому неможливо

повністю виключити деякі взаємодії з іншими лікарськими засобами. Дезлоратадин не пригнічує CYP3A4 *in vivo*. Дослідження *in vitro* продемонстрували, що лікарський засіб не пригнічує CYP2D6, субстрат або інгібітор Р-глікопротеїну.

### **Виведення.**

У дослідженні одноразового прийому дезлоратадину в дозі 7,5 мг вживання їжі (жирний висококалорійний сніданок) не впливає на фармакокінетику дезлоратадину. Також встановлено, що грейпфрутовий сік також не впливає на фармакокінетику дезлоратадину.

### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Усунення симптомів, пов'язаних з:

- алергічним ринітом (див. розділ «Фармакологічні властивості»);
- крапив'янкою (див. розділ «Фармакологічні властивості»).

#### **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до активної речовини або до будь-якої допоміжної речовини препарату чи до лоратадину.

### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

У клінічних дослідженнях таблеток дезлоратадину при сумісному застосуванні еритроміцину або кетоконазолу жодних клінічно значущих взаємодій не спостерігалося.

У клініко-фармакологічних дослідженнях при застосуванні препарату разом з алкоголем не відзначалося посилення негативного впливу етанолу на психомоторну функцію. Однак у постреєстраційному періоді спостерігалися випадки непереносимості алкоголю та алкогольна інтоксикація під час застосування препаратору. Тому необхідно бути обережними при застосуванні алкоголю у період лікування Дезлоратадином.

### ***Особливості застосування.***

У хворих із нирковою недостатністю високого ступеня прийом препарату Дезлоратадин слід здійснювати під контролем лікаря.

Дезлоратадин слід призначати з обережністю хворим, які мали напад судом в анамнезі. Діти можуть бути більш чутливими до розвитку нового нападу судом під час лікування дезлоратадином. Лікар має ухвалити рішення щодо припинення лікування дезлоратадином хворих, у яких під час застосування препаратору спостерігався напад судом.

Препарат містить лактозу. Якщо у пацієнта встановлена непереносимість деяких цукрів, слід проконсультуватися з лікарем, перш ніж приймати цей лікарський засіб.

### *Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Дезлоратадин не продемонстрував тератогенність у дослідженнях на тваринах.

Безпека застосування препаратору у період вагітності не встановлена, тому застосування препаратору у цей період не рекомендується.

Дезлоратадин проникає у грудне молоко, тому застосування препаратору жінкам, які годують груддю, не рекомендується.

### *Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

У клінічних дослідженнях, під час яких оцінювали здатність керувати автотранспортом, жодних погіршень у пацієнтів, які приймали дезлоратадин, не виявлено. Однак пацієнтів слід проінформувати, що дуже рідко деякі люди відчувають сонливість, що може вплинути на їх здатність керувати автомобілем та складною технікою.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Дорослим та дітям віком від 12 років: 1 таблетка 1 раз на добу, незалежно від вживання їжі, для усунення симптомів, асоційованих з алергічним ринітом (включаючи інтермітуючий та перsistуючий алергічний риніт) та крапив'янкою.

Терапію інтермітуючого алергічного риніту (наявність симптомів менше 4 днів на тиждень або менше 4 тижнів) необхідно проводити з урахуванням даних анамнезу: припинити після зникнення симптомів та відновити після повторного їх виникнення.

При перsistуючому алергічному риніті (наявність симптомів більше 4 днів на тиждень або більше 4 тижнів) необхідно продовжувати лікування протягом усього періоду контакту з алергеном.

### *Діти.*

Існують обмежені дані клінічних досліджень ефективності застосування таблеток дезлоратадину у підлітків від 12 до 17 років (див. розділ «Побічні реакції»).

Ефективність та безпека застосування таблеток Дезлоратадин у дітей віком до 12 років не встановлена.

### ***Передозування.***

У разі передозування застосовувати стандартні заходи для видалення неабсорбованої активної речовини. Рекомендується симптоматичне та підтримуюче лікування. У клінічних дослідженнях, у яких дезлоратадин вводили у дозах 45 мг (що у 9 разів перевищували рекомендовані), клінічно значущі небажані реакції не спостерігалися. Дезлоратадин не видаляється шляхом гемодіалізу, можливість його видалення при перитонеальному діалізі не встановлена.

### ***Побічні реакції.***

У клінічних дослідженнях щодо показань, включаючи алергічний риніт та хронічну ідіопатичну кропив'янку, про небажані ефекти у пацієнтів, які отримували дозу 5 мг на добу, повідомлялося на 3 % частіше, ніж у пацієнтів, які отримували плацебо.

Найчастіше, порівняно з плацебо, повідомлялося про такі побічні ефекти як підвищена стомлюваність (1,2 %), сухість у роті (0,8 %) та головний біль (0,6 %).

*Dіти.* У клінічних дослідженнях з участю 578 підлітків віком від 12 до 17 років найбільш розповсюдженим побічним ефектом був головний біль. Він спостерігався у 5,9 % пацієнтів, які приймали дезлоратадин, та у 6,9 % пацієнтів, які отримували плацебо.

Існує ризик психомоторної гіперактивності (аномальної поведінки), пов'язаної з використанням дезлоратадину (що може проявлятися у вигляді зlostі та агресії, а також збудження).

У постреєстраційному періоді спостерігалися (частота невідома): подовження інтервалу QT, аритмія та брадикардія.

### *Сумарна таблиця частоти побічних реакцій.*

Частота появи побічних реакцій класифікується наступним чином: дуже часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000, < 1/100$ ), рідко ( $\geq 1/10000, < 1/1000$ ), дуже рідко ( $< 1/10000$ ), частота невідома (неможливо визначити на основі наявних даних).

Класи/систем органів	Частота виникнення	Побічні реакції*
<i>Психічні розлади</i>	дуже рідко	галюцинації
<i>З боку нервової системи</i>	частота невідома часто дуже рідко	депресивний настрій головний біль запаморочення, сонливість, безсоння, психомоторна гіперактивність, судоми
<i>З боку органів зору</i>	частота невідома	сухість очей
<i>З боку серця</i>	дуже рідко частота невідома	таксикардія, прискорене серцебиття подовження інтервалу QT, суправентрикулярна тахіаритмія
<i>З боку шлунково-кишкового тракту</i>	часто дуже рідко	сухість у роті біль у животі, нудота, блювання, диспепсія, діарея
<i>З боку гепатобіліарної системи</i>	дуже рідко частота невідома	збільшення рівня ферментів печінки, підвищений білірубін, гепатит жовтяниця

<i>З боку скелетно-м'язової системи та сполучної тканини</i>	<i>дуже рідко</i>	<i>міалгія</i>
<i>З боку шкіри та підшкірних тканин</i>	<i>частота невідома</i>	<i>фоточутливість</i>
<i>Загальні порушення</i>	<i>часто</i> <i>дуже рідко</i>	<i>підвищена стомлюваність</i> <i>реакції гіперчутливості (такі як анафілаксія, набряк Квінке, задишка, свербіж, висипання та крапив'янка)</i>
<i>Розлади метаболізму та харчування</i>	<i>частота невідома</i>	<i>астенія</i>
<i>Дослідження</i>	<i>частота невідома</i>	<i>підвищення апетиту</i>
	<i>частота невідома</i>	<i>збільшення ваги</i>

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** Таблетки № 10 у блістері у коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

Виробник. Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

Україна, 61013, Харківська обл., місто Харків, вулиця Шевченка, будинок 22.