

Příbalová informace – VP

Informace pro použití, čtěte pozorně!

ZYRTEC[®] (Cetirizini dihydrochloridum)

potahované tablety
DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI:
UCB S.A. Pharma, Chemin du Foriest, B-1420 Braine l'Alleud, Belgie

VÝROBCE:
UCB Pharma S.p.A., Pianezza (TO), Itálie

Složení:

Léčivá látka:

Cetirizini dihydrochloridum (cetirizin) 10 mg v 1 potahované tabletě

Pomocné látky:

Mikrokrytalická celulóza, monohydrát laktózy, koloidní bezvodý oxid křemičitý, magnesium-stearát, potahová soustava Opadry Y-1-7000 bílá.

Indikační skupina:

Antihistaminikum H₁, antialergikum

Charakteristika

Cetirizin je vysoce účinné antihistaminikum a antialergikum s minimálním výskytem ospalosti po běžné léčebné dávce. Cetirizin tlumí jak „časnou“ fázi alergické reakce zprostředkovanou histaminem, tak i pohyb buněk zánětu, zejména eozinofilů a uvolňování působků spojených s „pozdní“ fází alergické reakce. Vzhledem k prodlouženému účinku cetirizinu je možné jej u dospělých a větších dětí podávat v jedné denní dávce.

Indikace:

Zyrtec se užívá v léčbě celoroční alergické rýmy, sezónní alergické rýmy a alergického zánětu spojivek (senná nebo též pylová rýma), svědění, kopřivky. Přípravek mohou užívat dospělí i děti od 6 let věku.

Bez konzultace s lékařem je použití přípravku možné u sezónní alergické rýmy a alergického zánětu spojivek (senná nebo též pylová rýma), svědění a kopřivky u dospělých a dětí nad 12 let věku.

Kontraindikace:

ZYRTEC nesmí užívat pacienti s precitlivělostí na některou ze složek přípravku a pacienti se závažnou poruchou funkce ledvin.

Pro použití ZYRTECu v těhotenství musí být zvláště závažné důvody. Protože ZYRTEC přestupuje do mateřského mléka, nesmějí jej užívat kojící matky.

Nežádoucí účinky:

Přípravek je obvykle dobře snášen. Zřídka se mohou projevit slabé a přechodně se vyskytující nežádoucí účinky, jako např. bolesti hlavy, únava, závratě, ospalost, nebo naopak neklid. Rovněž zřídka se může vyskytnout suchost v ústech nebo zažívací potíže (bolest v nadbřišku, nevolnost). Při případném výskytu těchto nežádoucích účinků nebo jiných neobvyklých reakcí se poraďte s lékařem. Vzácně se mohou vyskytnout projevy precitlivělosti na přípravek (kopřivka, otok měkkých tkání, dušnost). V tomto případě je nutné přerušit užívání přípravku a okamžitě vyhledat lékaře.

Interakce:

Interakce s jinými léčivými nebo s alkoholem (při hladině alkoholu v krvi 0,5 g/l) nejsou dosud známy. Přesto se doporučuje nepožívat nadměrně alkoholické nápoje během užívání přípravku.

Dávkování a způsob použití :

Pokud lékař neurčí jinak užívají dospělí a děti od 12 let 1 tabletu (10 mg) 1 x denně.
Děti 6-12 let : půl tablety (5 mg) 2 x denně nebo 1 tabletu (10 mg) jednou denně.
Mezi jednotlivými dávkami musí být časový odstup alespoň 10 hodin.
Tablety je třeba spolknout a zapít sklenicí vody.

Upozornění:

V případě, kdy nebyla lékařem stanovena diagnóza, se nedoporučuje přípravek užívat déle než 1 týden. Jestliže se do 1 týdne příznaky nezlepší, nebo se dokonce zhoršují, či se vyskytnou nežádoucí účinky, poraďte se o vhodnosti dalšího užívání přípravku s lékařem.

Při předpisu jiných léků oznamte lékaři, že užíváte Zyrtec.

Studie u zdravých dobrovolníků neprokázaly žádný vliv po podání 20-25 mg cetirizinu na bdělost nebo reakční dobu. Přesto se doporučuje nepřekročit doporučenou denní dávku, pokud budete řídit motorové vozidlo nebo obsluhovat stroje.

U nemocných s poruchami funkce ledvin se dávka obvykle snižuje na polovinu. Nemocní s poruchami funkce ledvin mohou přípravek užívat pouze na doporučení lékaře.

O vhodnosti současného užívání přípravku s jinými léky se poraďte s lékařem nebo lékárníkem.

Předávkování:

Při předávkování (více než 5 tablet v jedné dávce) může být hlavním příznakem ospalost. U dětí však může předávkování vyvolat i podrážděnost a neklid. Při předávkování (zvláště u dětí) je nutno okamžitě vyhledat lékaře. Specifický protilék není dosud znám.

Varování:

Přípravek nesmí být používán po uplynutí doby použitelnosti vyznačené na obalu.
Přípravek musí být uchováván mimo dosah a dohled dětí.

Uchovávání:

Žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Balení:

Blistr se 7 potahovanými tabletami, papírová skládačka, příbalová informace.
Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

Datum poslední revize:

21.4.2004

Batch = číslo šarže

Expiry = použitelné do