

Листовка: информация за потребителя

Л 0 030535

Зиртек-D 5 mg/ 120 mg таблетки с удължено освобождаване  
Zyrtec-D 5 mg /120 mg prolonged-release tablets

18 -07- 2019

цетиризинов дихидрохлорид / псевдофедринов хидрохлорид  
(cetirizine dihydrochloride / pseudoephedrine hydrochloride)

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 Вашият 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 не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

**Какво съдържа тази листовка**

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

**1. Какво представлява Зиртек-D и за какво се използва**

Зиртек-D е комбинирано противоалергично средство.

Зиртек-D е показан за лечение на симптомите на сезонен и целогодишен алергичен ринит, като запушване на носа, кихане, ринорея (отделяне на секрет от носа), сърбеж на носа и очите.

Зиртек-D трябва да се прилага когато се изискват както противоалергичните свойства на цетиризинов дихидрохлорид, така и на действието на псевдофедринов хидрохлорид да отпушва носа.

**2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Зиртек-D**

**Не приемайте Зиртек-D**

- Ако сте алергични към активните вещества или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6), към ефедрин или пиперазини
- Ако сте с високо кръвно налягане и тежко увреждане на съдовете на сърцето
- Ако сте с тежко нарушение на бъбречната дейност
- Ако сте с нарушена функция на щитовидната жлеза
- Ако сте с тежки нарушения на сърдечния ритъм
- Ако имате тумор, наречен феохромоцитом
- Ако имате повишено вътречно налягане



- Ако имате проблеми с уринирането
- Ако сте с мозъчен инсулт
- Ако сте с повишен риск от появя на мозъчен кръвоизлив

Зиртек-D е противопоказан при пациенти, лекувани едновременно с:

- дихидроерготамин
- моноаминооксидазни (MAO) инхибитори (антидепресанти) до 2 седмици след тяхното спиране.

#### **Предупреждения и предпазни мерки**

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

При употребата на Зиртек-D може да възникнат внезапна коремна болка или кървене от ректума, вследствие възпаление на червата (исхемичен колит). Ако тези симптоми на стомашно-чревния тракт се появят при вас, спрете приема на Зиртек-D и информирайте Вашия лекар, или незабавно потърсете специална медицинска помощ (вж. точка 4).

#### **Деца и юноши**

Зиртек-D е противопоказан при деца на възраст под 12 години.

#### **Други лекарства и Зиртек-D**

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства.

#### **Зиртек-D с храна, напитки и алкохол**

Вие можете да приемате Зиртек-D с или без храна. Не приемайте Зиртек-D с алкохол.

#### **Бременност, кърмене и фертилитет**

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

Не приемайте Зиртек-D, ако сте бременна или кърмите.

#### **Шофиране и работа с машини**

Зиртек-D в препоръчваната доза не се очаква да предизвиква сънливост или влошаване на вниманието. Не шофирайте и не работете с потенциално опасни машини, ако се чувствате сънливи или замаяни, както и ако сте превишли препоръчваната доза, употребявали сте алкохол или депресанти (средства, потискащи ЦНС).

**Зиртек-D съдържа лактоза.** Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, консултирайте се с него преди да приемете този лекарствен продукт.

### **3. Как да приемате Зиртек-D**

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.

Таблетката трябва да се погльща с чаша течност.

Таблетката трябва да се приема цяла, без да се дъвче или чупи.

Препоръчителната доза при възрастни, деца и юноши на възраст над 12 години е 1 таблетка два пъти дневно (сутрин и вечер).

#### **Употреба при деца и юноши**



Употребата на Зиртек-Д е противопоказана при деца на възраст под 12 години.

**Пациенти с умерено до тежко бъбречно или чернодробно увреждане**

При пациенти с умерено бъбречно или чернодробно увреждане, дозата трябва да се намали до една таблетка на ден.

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

**Продължителност на лечението**

Продължителността на лечението не трябва да надвишава периода на симптомите, като не трябва да надвишава 2 до 3 седмици. При облекчаване на назалните симптоми, ако е необходимо, лечението трябва да бъде продължено с цетиризин.

**Ако сте приели повече от необходимата доза Зиртек-Д**

Уведомете незабавно Вашия лекар, ако сте приели повече от необходимите таблетки.

След предозиране със Зиртек-Д, лечението е симптоматично и поддържащо, като се имат предвид всички едновременно приети лекарства. Ако не настъпи спонтанно повръщане, то трябва да се предизвика. Препоръчва се стомашна промивка. Няма специфичен антидот (противоотрова). Цетиризин и псевдофедрин се елиминират незначително при хемодиализа.

**Ако сте пропуснали да приемете Зиртек-Д**

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

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.

**Чести:** може да засегат 1 до 10 на 100 пациенти

- нервност, безсъние
- световъртеж, замаяност, главоболие, сънливост
- ускорен пулс
- сухота в устата, гадене
- умора

**Нечести:** може да засегат 1 до 10 на всеки 1000 пациенти

- беспокойство, тревожност

**Редки:** може да засегат 1 до 10 на всеки 10000 пациенти

- свръхчувствителност (включително анафилактичен шок)
- халюцинации
- конвулсии, трепор
- нарушения на ритъма на сърцето
- бледност, повишено артериално кръвно налягане
- повръщане
- променена чернодробна функция (повишаване на някои ензими)
- суха кожа, обрив, повишено изпотяване, сърбеж
- затруднено и болезнено уриниране



**Много редки:** може да засегнат до 1 на 10000 пациенти

- психоза
- промяна на вкуса, мозъчно-съдов инцидент (инфаркт)
- циркулаторен колапс (циркулаторни нарушения)
- възпаление на червата, вследствие на недостатъчен приток на кръв (исхемичен колит)
- фиксиран лекарствен обрив
- сериозна алергична реакция, която причинява подуване на лицето или гърлото (ангионевротичен оток)

**С неизвестна честота:** от наличните данни не може да бъде направена оценка за честотата

- нарушение на очите (нарушение на акомодацията), замъглено зрение, необично разширяване на зениците, болка в очите, нарушение на зрението, необичайна непоносимост към възприемането на светлина
- сърцевиене
- затруднено дишане (диспнея)
- тежки кожни реакции, характеризиращи се с треска и многообразни малки, повърхностни гнойни мехурчета, който се появяват върху голям зачервен участък
- еректилна дисфункция
- изолирани случаи на възпаление на черния дроб (хепатит) са докладвани, когато цетиризин е прилаган самостоятелно.

#### **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. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35 928903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://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-D**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

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

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.

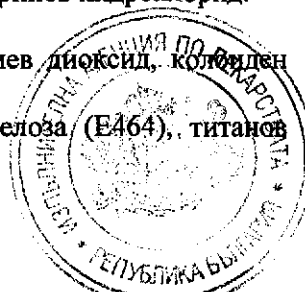
#### **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

##### **Какво съдържа Зиртек-D**

- Активните вещества са: цетиризинов дихидрохлорид и псевдофедринов хидрохлорид.
- Другите съставки са:

**Ядро на таблетката:** хипромелоза, микрокристална целулоза, силициев диоксид, колоиден безводен, магнезиев стеарат, лактозаmonoхидрат, кроскармелоза натрий.

**Филмово покритие:** Опадрай Y-1-7000, който се състои от: хипромелоза (E464), титанов диоксид (E 171), макрогол 400.



Зиртек-Д таблетки са опаковани в блистери и поставени в картонени кутии. Всяка таблетка съдържа 5 mg цетиризинов дихидрохлорид с незабавно освобождаване и 120 mg псевдофедринов хидрохлорид с удължено освобождаване.

**Как изглежда Зиртек-Д и какво съдържа опаковката**

Зиртек-Д са бели до почти бели, кръгли, двойно-изпъкнали филмирани таблетки.  
Опаковки с 6 таблетки.

**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

За допълнителна информация относно този лекарствен продукт, моля свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:  
Ю СИ БИ България ЕООД, тел.: 02 962 30 49

Дата на последно преразглеждане на листовката: 06/2019

