

СЕТИМЕД

ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА НУСКАМА

Соодадагы аталышы: Сетимед.

Эл аралык патенттелбеген аталышы: Левоцетиризин.

Дарынын түрү: жука чел кабык менен капталган таблеткалар.

Курамы: жука чел кабык менен капталган ар бир таблетка төмөнкүлөрдү камтыйт:

Активдүү зат:

Левосетиризин дигидрохлориди 5 мг

Комокчу заттар: лактоза, жүгөрү крахмалы, эки негиздүү кальций фосфаты, поливинилпирролидон К-30, тазартылган суу, тазартылган тальк, магний стеараты, натрий крахмалгликоляты, коллоиддүү кремний диоксиди, Инстакоат К IАIII-40001.

Сүрөттөмөсү

Жука чел кабык менен капталган, тегерек, эки жагы томпок, бир тарабында жеңилүүчү сызыгы бар ак таблеткалар.

Фармадарылык тобу: Респиратордук системанын ооруларын дарылоо үчүн препараттар. Системалуу таасир берүү үчүн гистаминге каршы препараттар. Пиперазинден алынгандар. Левосетиризин.

АТХ коду: R06AE09.

Фармакологиялык таасири

Фармакодинамикасы:

Левосетиризин цетиризиндин энантиомери, H1-гистаминдик рецепторлордун бөгөтөгүчтөрү, гистаминдин атаандаш антагонисти болуп эсептелет. Левосетиризин төмөнкүрөк дозда (2 эсе) таасир берип, цетиризинге салыштырмалуу H1-рецепторлорго эки эсе көп окшоштукка ээ, гистаминге каршы активдүүлүгү боюнча цетиризинге барабар. 5 мг левосетиризин 10 мг цетиризин сыяктуу эле дарылык активдүүлүккө ээ. Аллергиялык реакциялардын гистаминге көз каранды баскычына таасир тийгизет, анын өткөрүчтүгүн жана эозинофилдер миграциясын азайтат, сезгенүү медиаторлорунун боюнча чыгышын чектейт, анын натыйжасында өрчүшүн алдын алат жана аллергиялык реакциялардын жүрүшүн олуттуу жеңилдетет, суюктук чыгаруу жана кычышууну жоёт. Левосетиризин дээрлик антихолинэргиялык жана антисеротониндик таасир бербейт. Дарылык дозда дээрлик тынч алдыруучу таасир бербейт. Левосетиризин гистаминдерди, спецификалык аллергендерди куюуда, муздактан аллергия болууда аллергиялык реакцияларды басаңдатат, колко астмасында (КА) бронхоконстрикцияны азайтат. БНСке таасир тийгизбейт. Адренэргиялык 5 HT-рецепторлор менен өз ара таасирленбейт. Левосетиризин ЭКГда QT—аралыгынын узундугуна таасир тийгизбейт. Бир жолку дозасын кан тамыр ичине колдонгондон кийин препараттын таасири 15 мин кийин өрүйүт жана 24 саат бою созулат.

Фармакокинетикасы:

Фармакокинетикасы сыяктуу мүнөздү алып жүрөт. Ичип кабыл алудан кийин тез синет; тамак ичүү толук сиңириүүгө таасир тийгизбейт, бирок анын ылдамдыгын төмөндөтөт. Биожеткиликтүүлүгү - 100%. Канда Сmax жетүү убактысы - 0,9 с, кандагы Сmax - 207 нг/мл. Vd - 0,4 л/кг. Плазма белоктору менен байланышуусу - 90%. Препараттын 14% азыраагы фармакологиялык активдүү эмес метаболитти пайда кылуу менен О-дезалкилirlөө жолу аркылуу боордо зат алмашат. T1/2 - 7-10 саат. Жалпы клиренси - 0,63 мл/мин/кг. Организмден толугу менен 96 саат ичинде бөлүнүп чыгат. Бөйрөк аркылуу бөлүнүп чыгат (85,4%). Бөйрөк алсыздыгында (креатинин клиренси 40 мл/мин азыраак) клиренси төмөндөйт (гемодиализдеги бейтаптарда - 80%), T1/2 - узартат. 10% азыраагы гемодиализ жүргүзүлүү чыгат. Эмчек сүтүнө өтөт.

Колдонууга көрсөтмө

- мезгилдик жана туруктуу аллергиялык ринит;
 - өнөкөт идиопатикалык бөрү жатыш;
 - Квинке шишимиги;
 - тери кычышуусу;
 - тамак, дары каражаттарын жана башка аллергендерди ичүүдөн пайда болгон аллергиялык реакциялар, курт-кумурскалардын чагуусуна болгон аллергиялык реакциялар. Кычышкан дерматоздорду комплекстүү дарылоодо (атопиялык дерматит, экзема, контакттуу дерматит ж.б.);
 - колко астмасы (КА).
- Карны көрсөтмө**
- левосетиризинге жогору сезгичтик;
 - оор бөйрөк алсыздыгы (креатинин клиренси - 10 мл/мин азыраак);
 - кош бойлуу жана бала эмизүү мезгилинде;
 - 6 жашка чейинки балдар.

Этияттык менен: өнөкөт бөйрөк алсыздыгы (дозалоо режимин түзөтү талап кылынат), улгайган курак (түйдөчөлүдү чыпкалоо төмөндөшү мүмкүн).

Колдонуу жолу жана дозасы

Ичип кабыл алынат, тамак ичүүгө көз карандысыз. Чайнабастан ую менен жутуу керек.

Чоң адамдар жана 6 жаштан жогору балдар: 5 мг суткасына 1 жолу.

Колдонуунун узактыгы оору белгилеринин көрүнүшүнүн узактыгына көз каранды. Орточо 3-6 жума колдонулат, аллерген таасиринин кыска убакыттагы мезгили учурларында 1 жума бою колдонуу жетиштүү болушу мүмкүн. Оору узакка өнөкөт өтүшүндө дарылоо 6 айга чейин созулушу мүмкүн.

Улгайган бейтаптар: дозасын түзөтүүнүн зарылдыгы жок.

Өнөкөт бөйрөк алсыздыгы бар оорудуларга дозасы 30 дан 49 мл/мин чейинки КК (1 таблеткадан бир күн сайын) 2 эсе жана 10 дан

29 мл/мин чейинки КК (3 күндө 1 таблетка) 3 эсе төмөндөтүлөт.

Кыйыр таасирлери

Нерв системасы тарабынан: баш оору, уйкусууро, чаалыуу, алсыздык.

Жүрөк-кан тамыр системасы тарабынан: жүрөктүн созуу сезими.

Көрүү органы тарабынан: көрүүнүн бузулушу.

Гепатобиллиардык система тарабынан: гепатит.

Иммундук система тарабынан: өтө сезгичтик, анын ичинде анафилаксия, ангионевротикалык шишимик.

Дем алуу органдары тарабынан: энтизуу.

Тамак сиңирүү жолу тарабынан: ооздун кургашы, көңүл айнуу.

Тери жана тери алдындагы клетчатка тарабынан: кычышуу, бөрүтмө, бөрү жатышы.

Башкалар: дене салмагынын көбөйүшү; ичтин оорушу; булчуңдардын сыздашы; боор сынамынын көрсөткүчтөрү өзгөрүшү мүмкүн.

Атыкча доза

Симптомдору: уйкусууро, баш оору, ооздун кургашы, көңүл айнуу, ич жактын оорушу.

Дарылоо: ашказанды тазалоо жана андан ары белгилерине жараша дарылоо жүргүзүү менен сорбенттерди колдонуу. Гемодиализ жолу менен левосетиризиндин 10%дан азыраагы бөлүнүп чыгат. Атайын антитоду жок. Гемодиализ натыйжалуу эмес.

Башка дары каражаттары менен өз ара таасири

Препаратты теофиллин менен бир убакта колдонуу левосетиризиндин жалпы клиренсин төмөндөтөт. Левосетиризинди кетоканазол жана макролиддер менен бирге колдонууда электрокардиограммаларда жүрөк ишмердүүлүктүн анык өзгөрүүлөрү байкалат эмес. Левосетиризинди борбордук нерв системасынын функциясын жабыркаткан препараттар (транквилизаторлор, трициклик антидепрессанттар, MAO басаңдаткычтары) жана алкоголь менен бир убакта колдонуу уйкууну келтиришин мүмкүн.

Өзгөчө көрсөтмөлөр

Препарат көбүнчө бөйрөк аркылуу бөлүнүп чыккандыктан, Сетимеди бөйрөк патологиясы бар бейтаптарга этияттык менен дайындоо зарыл. Бөйрөк алсыздыгы бар оорудуларда (креатинин клиренси <40 мл/мин) левосетиризинди бөлүп чыгаруу азыат (гемодиализдеги 80%га чейинки бейтаптар).

Боор алсыздыгында дозасына түзөтүү жүргүзүлбөйт.

Автоуна айдоо жана механизмдерди башкаруу жөндөмдүүлүгүнү таасири:

Объективдүү баалоодо сунушталган дозда ичүүдө автоуна айдоо жана механизмдерди башкаруу жөндөмдүүлүгүнө препараттын таасири так белгиленген эмес. Ошондой болсо да, препаратты кабыл алуу мезгилинде жогорку көңүл буруу жана психомотордук реакциянын тездигин талап кылган ишмердүүлүктүн көркүнө келтирген түрлөрү менен алектенүүдөн алыс болуу максатка ылайыктуу.

Чыгаруу формасы

Ар бир алу-ПВХ блистерде жука чел кабык менен капталган 10 таблетка.

2 блистер колдонуу боюнча нускамасы менен бирге картон тапкакчада.

Сактоо шарты

Кургак, жарыктан корголгон жерде, 25°C дан жогору эмес аба тазында сакталат.

Балдар жеткен жерде сактоо керек.

Жарактуулук мөөнөтү

3 жыл.

Жарактуулук мөөнөтү бүткөндөн кийин колдонууга болбойт.

Берүү шарты

Рецептти жок.

Соода маркасынын жана каттоо күбөлүгүнүн ээси

Vegapharm LLP
Suite 1, 5 Percy Street,
London, W1T 1DG, UK (Улуу Британия)

Өндүрүүчү/Manufactured by

Next Wave (India)
Rampurghat Road, Paonta Sahib,
Dist. Sirmour, Himachal Pradesh, India (Индия)



Vegapharm

Кыргыз Республикасынын аймагында продукциянын (товардын) сапаты боюнча керектөөчүлөрдүн арыз-доолорду кабыл алуучу өмүндүн дарегин

«Aman Pharm» (Аман Фарм) ЖЧК, Кыргызстан Республикасы, Бишкек шаары, Шоорук көч. 36.

Тел: (0312) 560466, E-mail: aman_pharm12@gmail.com