

СЕТИМЕД

ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА НУСКАМА

Соодадагы аталышы: Сетимед

Эл аралык патенттелбеген аталышы: Левоцетиризин

Дарынын түрү: ичин кабыл алуу үчүн сироп.

Курамы: ар бир 5 мл төмөнкүлөрдү камтыйт:

Активдүү зат:

Левоцетиризин дигидрохлориди 2,5 мг

Көмөкчү заттар:

моногидрат лимон кислотасы, бронопол, сахароза, суюк сорбитол (сорбитолдун эритмеси 70%), натрий этилендиаминтетраацетат (ЭДТА), натрий бензоат, глицерол (глицерин), малинаын эссенциясы, Sunset Yellow FCF боёгучу, тазарылган суу.

Сүрөттөмөсү

Ачык-кызгылт-сары тунук суюктук.

Фармадарылык тобу: Респиратордук системасынын ооруларын дарылоо үчүн препараттар. Системалуу таасир берүү үчүн гистаминге каршы препараттар. Пиперазидин өндүрүлгөндөр. Левоцетиризин.

АТХ коду: R06AE09.

Фармакологиялык таасири

Фармакодинамикасы:

Левоцетиризин гистаминдин атаандаш антагонисти болуу менен, цетиризиндин энантиомери, H1-гистаминдүү рецепторлордун бөгөттөөчүсү болуп саналат. Левоцетиризин дагы төмөрүрөөк дозада (2 эсе) таасир этүү менен, цетиризинге караганда H1-рецепторлорго эки эсе көбүрөөк окшошукка ээ; гистаминге каршы активдүүлүк боюнча цетиризинге барабар. 5 мг левоцетиризин 10 мг цетиризин сыяктуу дарылык активдүүлүккө ээ. Аллергиялык реакциялардын гистаминге көз каранды даражасына таасир берет, кан тамырчалардын өтүмдүүлүгүн жана эозинофилдердин миграциясына азайтат, сезгенүү медиаторлорунун бошоуусун чектейт, ушундан улам өрчүүнү эскертет жана аллергиялык реакциялардын жолун маанилүү жеңилдетет, эксудацияны жана кычышууну жок кылат. Левоцетиризин дээрлик анти - холинэргиялык жана серотонинге каршы таасир көрсөтпөйт. Дарылык дозаларда дээрлик седативдүү натыйжа көрсөтпөйт. Левоцетиризин гистаминди куюуда аллергиялык реакцияларды, суюк аллергияларга атайын алергендерди басаңдатат, бронхиаалдык астмада бронхоконстрикцияны азайтат. БНС таасир көрсөтпөйт. Аллергиялык 5-HT-рецепторлору менен өз ара таасир этпейт. Левоцетиризин ЭКГ га Q—интервалынын узундугуна таасир этпейт.

Фармакокинетикасы:

Фармакокинетикасы сызктуу мүнөздү алып жүрөт. Ичин кабыл алууда тезинен сиңирилет; тамак-ашты кабыл алуу сиңирүүнүн толуктугуна таасир көрсөтпөйт, бирок анын ылдамдыгын төмөндөтөт. Биожеткиликтүүлүк - 100%. Максималдуу концентрацияга жетүү убактысы (ТСmax) - 0,9 саат, максималдуу концентрация (Сmax) - 207 нг/мл. Бөлүнүшүрүү көлөмү - 0,4 л/кг. Плазманын белоктору менен байланышуу -90%. Препараттын 14% дан азыраагы фармакологиялык жактан активдүү эмес метаболитти пайда кылуу менен, О-дезалкирлөө жолу аркылуу зат алмашат. Жарым жартылай бөлүнүү мезгили (T1/2) - 7-10 саат. Жалпы клиренс - 0,63 мл/мин/кг. Органзмден толугу менен 96 сааттын ичинде бөлүнүп чыгат. Бойрөктөр менен бөлүнүп чыгат (85,4%). Бойрөк алсыздыгында (креатининдин клиренси 40 мл/минутадан азыраак) клиренс төмөндөйт (гемодиализде болгон бейтаптарда - 80% га), T1/2 -узартат. 10%дан азыраагы гемодиализдин жүрүшүндө жок болот. Эне сүтүнө өтөт.

Колдонууга көрсөтмө

- Мезгилдүү жана персистируөчү аллергиялык ринит;
- өнөкөт идиопатиялык бөрү жатыш;
- Квинке шишимиги;
- теринин кычышуусу;
- тамак-ашты, дары каражаттарын жана башка алергендерди кабыл алуу менен пайда болгон аллергиялык реакциялар, курт-кумурскалардын чаканына аллергиялык реакциялар;
- кычыштыруучу дерматоздорду комплекстүү дарылоодо (атопиялык дерматит, экзема, байланыш дерматити жана башкалар);
- бронхиаалдык астма.

Каршы көрсөтмө

- Левоцетиризинге же препараттын башка курам бөлүктөрүнө жогорку сезгичтирдүү;
- оор бойрөк алсыздыгы (креатининдин клиренси - 10 мл/минутадан азыраак);
- кош бойлуулук жана бала эмизүү мезгилинде;
- 2 жашка чейинки балдарга.

Колдонуу жолу жана дозалар

Сетимед сироп түрүндө 2 ден 6 жашка чейинки курактагы балдарга дайындалат; 2,5 мг дан бир же эки кабыл алуу.

Чондорго жана 6 жаштан жогорку балдарга, улгайган бейтаптарга сунушталган (бойрөктөрдүн нормалдуу функцияларында) — күнүнө 5 мг дан.

Кабыл алуунун узактыгы оорудан көз каранды. Чеп ысыгынын дарылоо курсу (позитивиз) — 1 ден 6 жашка чейин. Өнөкөт аллергиялык ооруларда дарылоо курсу 12 айга чейин созулат.

Левоцетиризин органзмден бойрөктөр аркылуу бөлүнүп чыккандыктан, препаратты бойрөк алсыздыгы менен бейтаптарга жана

улгайган курактагы бейтаптарга дозанын КК өлчөмүнө жана оңдоп түзөтүү керек.

Кыйыр таасирлер

Нерв системасы тарабынан: баш оору, уйкусууро, чарчанкы болуу, алсыздык.

Жүрөк кан — тамыр системасы тарабынан: жүрөктүн согушун сезүү.

Көрүү органы тарабынан: көрүүнүн бузулушу.

Гепатобилиардык системасы тарабынан: гепатит.

Имундук системасы тарабынан: гиперсезгичтүүлүк, анын ичинде анафилактика, ангионевротикалык шишимик.

Дем алуу органы тарабынан: демгиим.

Тамак-аш сиңирүү жолу тарабынан: ооздун кургашы, көңүл айнуу.

Тери жана тери астындагы клетчатка тарабынан: кычышуу, бөрүмө, бөрү жатыш.

Башкалар: дене салмагынын жогорулоосу, ичтин оорусу, миалгиялар, боор сынамдарынын көрсөткүчтөрү өзгөрүүсү мүмкүн.

Ашыкча доза

Симптомдор: уйкусууро, баш оору, ооздун кургашы, көңүл айнуу, эпигастралдык аймактагы оору.

Дарылоо: ашкананды жууп тазалоо жана андан нары симптоматикалык дарылоону жүргүзүү менен сорбенттерди кабыл алуу. Гемодиализ жолу аркылуу 10% дан азыраак левоцетиризин бөлүнүп чыгат. Спецификалык антитод жок. Гемодиализ натыйжалуу эмес.

Дарылык өз ара таасирлер

Теофиллин менен препараты чогуу бир убакта кабыл алуу левоцетиризиндин жалпы клиренсин төмөндөтөт. Левоцетиризиндин кетоконазол менен жана макролиддер менен чогуу бир убакта кабыл алууну изилдөөдө электрокардиограммаларда жүрөк ишинин ишенимдүү өзгөрүүсү байкалган эмес. Левоцетиризинди борбордук нерв системасынын функциясын басаңдатуучу препараттар менен (транквилизаторлор, трициклик антидепрессанттар, MAO ингибиторлору) жана алкоголь менен чогуу бир убакта кабыл алуу уйкусууроно козгошу ыктымал.

Өзгөчө көрсөтмөлөр

Препаратты бир эле убакытта үзгүлтүксүз кабыл алуу керек. Препарат көз бир оорулуларда уйкусууроонун себеби болуп саналат, ошондуктан аны кечинде кабыл алуу сунушталат. Эгерде бейтап препараты өзүнүн убактысында кабыл алууну унутуп калган болсо, аны тезинен кабыл алуусу керек. Эгерде кийинки дозаны кабыл алууга бир нече гана саат калган болсо, анда мурунку кабыл алуучу дозаны өткөрүп жиберүү керек жана схема боюнча кийинки дозаны гана кабыл алуу зарыл. Өнөкөт бойрөк алсыздыгында этияттуулук менен колдонуу керек (дозалоо режимин оңдоп түзөтүү керек).

Тамак-ашты кабыл алуу, сиңирүү деңгээлине таасир этпейт, бирок анын ылдамдыгын төмөндөтөт. Препарат сахарозаны камтыгандыктан, фруктозаны туубаса көтөрө албаган, глюкозаны/галактозаны сиңирүүнүн бузулуу синдрому менен жана сахарозаны/изомальтозанын жетишсиздиги менен бейтаптарга препараты кабыл алуу сунушталбайт.

Чыгаруу формасы

Янтар түсүндүү пластик бөтөлкөдө ичин кабыл алуу үчүн 50 мл сироп.

Бир бөтөлкө 10 мл өлчөм стакан жана колдонуу боюнча нускамасы менен бирге картон таптакчада.

Сактоо шарты

25°C дан жогору эмес аба табында, кургак жарыктан корголгон жерде сактоо керек.

Балдар жетпеген жерде сактоо керек.

Тондурууга болбойт.

Жарактуулук мөөнөтү

3 жыл. Жарактуулук мөөнөтү аяктагандан кийин колдонууга болбойт.

Бөрүү шарты

Рецепти жок.

Соода маркасынын жана каттоо күбөлүгүнүн энеси:

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

Өндүрүүчү/Manufactured by:

Next Wave (India)
Rampurghat Road, Paonta Sahib,
Distt. Simourh, Himachal Pradesh, India (Индия)

Кыргыз Республикасынын аймагында өндүрүмдүн (товардын) сапаты боюнча керектөөчүлөрдүн арыз-доолорду кабыл алуучу уюмдун дарег:

«Aman Pharm» (Аман Фарм) ЖЧК, Кыргыз Республикасы, Бишкек шаары, Шоорукова көч. 36.
Тел: (0312) 560466, E-mail: aman.pharm12@gmail.com