

2683 Б-2019

Листок-вкладыш – информация для пациента

ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ,

25 мг, таблетки.

Действующее вещество: хлоропирамин



Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ
3. Применение препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ, и для чего его применяют

Лекарственный препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ содержит в качестве действующего вещества хлоропирамин (в виде хлоропирамина гидрохлорида).

ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ относится к группе противоаллергических препаратов. Хлоропирамин блокирует H₁-гистаминовые рецепторы и, таким образом, подавляет действие гистамина, высвобождающегося в организме при аллергических реакциях.

Лекарственный препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ применяется для лечения аллергических заболеваний, таких как:

- крапивница (волдыри, жжение и покраснение кожи);
- сезонный аллергический ринит (насморк);
- контактный дерматит;
- аллергический конъюнктивит (воспаление слизистой оболочки глаза);
- пищевая и лекарственная аллергия;
- аллергические реакции на укусы насекомых, зуд;
- дополнительная терапия системной анафилактической реакции и ангионевротического отека (отек лица, языка и гортани).

Лекарственный препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ показан к применению у взрослых и детей старше 2 лет.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед применением препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ**Не принимайте ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ, если:**

- у Вас аллергия на хлоропирамина гидрохлорид, другие производные этилендиамина или на другие компоненты данного препарата (см. раздел 6);
- у Вас острый приступ бронхиальной астмы;
- Вы беременны или кормите грудью;
- детский возраст до 2 лет (для данной лекарственной формы).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

Прежде чем принимать ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ, убедитесь, что лечащий врач знает, что:

- Вы старше 60 лет, так как пациенты пожилого возраста более чувствительны к возможным нежелательным реакциям, таким как головокружение, сонливость, снижение артериального давления;
- у Вас заболевание печени;
- у Вас сердечно-сосудистые заболевания;
- у Вас закрытоугольная глаукома (повышенное внутриглазное давление);
- у Вас задержка мочи (состояние, при котором мочевой пузырь или не опорожняется полностью, или не может опорожниться вообще);
- у Вас гипертрофия предстательной железы (увеличение предстательной железы в размерах);
- у Вас гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь (заболевание, при котором происходит заброс желудочного содержимого в пищевод), так как применение препарата в поздние вечерние часы может усилить симптомы данного заболевания;
- Вы принимаете препараты, отрицательно влияющие на слух (хлоропирамин может маскировать ранние признаки их токсичности).

Если при применении ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ у Вас повышается температура тела, появляются симптомы простуды, изъязвления слизистой оболочки полости рта, бледность, желтуха, необычные или трудно останавливаемые кровотечения и другие нежелательные реакции, применение препарата следует прекратить и обратиться к лечащему врачу.

Длительное применение ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ в редких случаях может вызывать нарушения со стороны системы кроветворения (снижение уровня форменных элементов крови - лейкоцитов, нейтрофилов, тромбоцитов). Врач назначит Вам регулярные анализы крови и будет контролировать количество форменных элементов крови.

Дети младше 6 лет

У детей младше 6 лет, которые могут испытывать трудности при глотании, не рекомендуется применять препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ в виде таблеток. Применение препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ в виде таблеток в возрастной группе от 2-х до 6-ти лет рекомендуется только по назначению врача и под контролем взрослых или медицинского персонала.

Дети и подростки

Лекарственный препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ не следует применять у детей младше 2 лет.

Другие препараты и препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это связано с тем, что препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ может оказывать влияние на действие других

2683Б-2019

лекарственных препаратов. Кроме того, некоторые другие лекарственные препараты могут оказывать влияние на действие препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Сообщите своему врачу, если Вы принимаете следующие лекарственные препараты:

- ингибиторы МАО, например, моклобемид, селегилин (применяются для лечения болезни Паркинсона и депрессии);
- барбитураты, например, фенобарбитал (применяется для лечения эпилепсии и нарушения сна);
- снотворные (применяются для лечения бессонницы);
- анксиолитики (применяются для лечения тревожных расстройств);
- опиоидные анальгетики (применяются при сильном болевом синдроме);
- трициклические антидепрессанты (применяются для лечения депрессии).

Хлоропирамин и любой из вышеперечисленных препаратов могут усиливать действие друг друга.

Противоаллергические препараты подавляют развитие кожных реакций в ответ на аллергические кожные пробы. Таким образом, за несколько дней до проведения кожных проб следует отменить применение препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ.

В случае одновременного применения с ототоксическими препаратами (отрицательно влияющими на слух) ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ может маскировать ранние признаки их токсичности.

ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ с пищей, напитками и алкоголем

Пища

Лекарственный препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ следует принимать во время еды.

Алкоголь

Алкоголь усиливает угнетающий эффект препарата на центральную нервную систему, поэтому во время лечения употребление алкогольных напитков запрещено.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

Применение препарата во время беременности противопоказано.

Грудное вскармливание

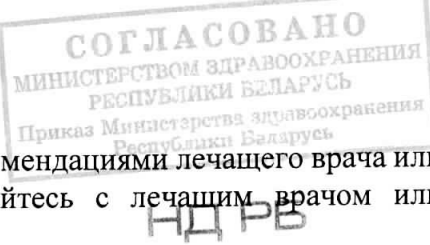
Применение препарата во время грудного вскармливания противопоказано.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат может вызывать (особенно в начале лечения) сонливость и нарушение психомоторных функций, в связи с чем Вам следует воздержаться от управления транспортными средствами, занятий потенциально опасными видами деятельности или работы с механизмами.

В процессе дальнейшего лечения степень ограничений определяется индивидуально врачом в зависимости от переносимости препарата.

ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ содержит лактозу моногидрат. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.



3. Применение препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

2683Б-2019

Рекомендуемая доза

Взрослые

Рекомендуемая суточная доза – 75-100 мг (по 1 таблетке 3-4 раза в сутки).

Дети и подростки

Лекарственный препарат Хлоропирамин-ЛФ в виде таблеток применяется у детей старше 2 лет.

Возраст	Разовая доза	Кратность приема	Суточная доза
с 2 до 6 лет	12,5 мг (1/2 таблетки)	2 раза в сутки	25 мг
с 6 до 14 лет	12,5 мг (1/2 таблетки)	2-3 раза в сутки	25-37,5 мг
С 14 до 18 лет	25 мг (1 таблетка)	3-4 раза в сутки	75-100 мг

Дети младше 2 лет

У детей в возрасте от 1 месяца до 2 лет показано использование лекарственного препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ в виде раствора для внутривенного и внутримышечного введения.

Дети младше 6 лет

У детей младше 6 лет, которые могут испытывать трудности при глотании, не рекомендуется применять препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ в виде таблеток. Применение препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ в виде таблеток в возрастной группе от 2-х до 6-ти лет рекомендуется только по назначению врача и под контролем взрослых или медицинского персонала.

Максимальная суточная доза для детей и взрослых не должна превышать 2 мг/кг массы тела.

При анафилактическом шоке или острой тяжелой аллергической реакции рекомендуется начать лечение с применения лекарственного препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ в виде раствора для внутривенного и внутримышечного введения (сначала путем осторожного медленного внутривенного введения, затем продолжать вводить препарат внутримышечно), а после перейти на пероральный путь введения.

Особые группы пациентов

Пациенты пожилого возраста и ослабленные пациенты

Применение лекарственного препарата у этой категории пациентов требует особой осторожности, так как у этих пациентов противоаллергические препараты чаще вызывают нежелательные реакции (головокружение, сонливость, снижение артериального давления).

Пациенты с нарушением функции печени

Может потребоваться снижение дозы препарата в связи со снижением метаболизма хлоропирамина при заболеваниях печени.

Пациенты с нарушением функции почек

Может потребоваться изменение режима дозирования препарата (снижение дозы), поскольку хлоропирамин выводится преимущественно почками.

Продолжительность лечения

Продолжительность лечения зависит от характера заболевания, его симптомов, а также степени их проявления.

Применение у детей и подростков

Лекарственный препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ не следует применять у детей младше 2 лет.

**Способ применения**

Для приема внутрь.

Таблетки следует принимать во время еды, не разжевывая и запивая достаточным количеством воды.

Риска предназначена для деления таблетки на равные дозы.

Если Вы приняли препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ больше, чем следовало

При передозировке препарата немедленно обратитесь к врачу в приемное отделение ближайшей больницы за консультацией о риске и за рекомендациями о необходимых мерах. Не забудьте взять с собой упаковку данного препарата или этот листок-вкладыш.

При передозировке могут развиться следующие нежелательные реакции: галлюцинации, беспокойство, нарушение координации движений, судороги. У детей раннего возраста преобладает возбуждение, может возникнуть сухость во рту, расширение зрачков, покраснение кожи лица, увеличение частоты сердечных сокращений, задержка мочи, лихорадка.

Если Вы забыли принять препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ

Важно принимать препарат строго в соответствии с рекомендациями вашего лечащего врача.

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом, за исключением случаев, если пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата. Не принимайте двойную дозу препарата для восполнения пропущенной.

Если Вы прекратили принимать препарат ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ

Не прекращайте применение препарата, не посоветовавшись предварительно с врачом.

После прекращения применения препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ симптомы аллергии могут вернуться или усиливаться.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Необходимо прекратить прием данного препарата и немедленно обратиться к лечащему врачу или в ближайшее отделение неотложной помощи при появлении тяжелых аллергических реакций, таких как отек лица, губ, рта, языка и горла, затрудненное дыхание, генерализованная кожная сыпь.

Данные, которые могут быть использованы для определения частоты нежелательных реакций, отсутствуют, поэтому частота зарегистрированных нежелательных реакций неизвестна.

Во время применения препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ могут возникать следующие нежелательные реакции:

Нарушения со стороны крови и лимфатической системы:

В редких случаях - лейкопения (уменьшение числа лейкоцитов), агранулоцитоз (уменьшение числа гранулоцитов), гемолитическая анемия (заболевание, которое характеризуется патологическим повреждением и последующим распадом эритроцитов), другие нарушения со стороны системы крови.

Нарушения со стороны иммунной системы:

Аллергические реакции.

2683Б-2019

Нарушения со стороны нервной системы:

Седативный эффект, утомляемость, головокружение, атаксия (нарушение координации движений), трепет (непроизвольное дрожание конечностей, возникающее в состоянии покоя или при движении), нервное возбуждение, судороги, головная боль, эйфория (неадекватно приподнятое настроение), энцефалопатия (поражение головного мозга).

Нарушения со стороны органа зрения:

Повышение внутриглазного давления, приступ глаукомы, нарушение остроты зрения.

Нарушения со стороны сердца:

Артериальная гипотензия (снижение артериального давления), тахикардия (увеличение частоты сердечных сокращений), аритмия (нарушение сердечного ритма).

Желудочно-кишечные нарушения:

Дискомфорт в животе, боль, сухость во рту, тошнота, рвота, диарея, запор, потеря аппетита/повышенный аппетит, боль в животе.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:

Светочувствительность.

Нарушения со стороны мышечной, скелетной и соединительной

Миопатия (поражение мышц).

Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей:

Затрудненное мочеиспускание, задержка мочи (состояние, при котором мочевой пузырь или не опорожняется полностью, или не может опорожниться вообще).

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
тканей
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

В очень редких случаях длительное применение противоаллергических препаратов может вызвать нарушение кроветворения. Если при длительном применении препарата развивается необъяснимая другими причинами лихорадка, воспаление гортани (ларингит), изъязвление слизистых ротовой полости, бледность, гематомы (появление синяков на теле), необычные, трудно останавливающие кровотечения, то в этих случаях необходимо сделать анализ крови на форменные элементы. Если результаты анализа указывают на нарушения кроветворения, лечение препаратом ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ следует отменить.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию, уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Данные меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Каждая таблетка содержит:

действующее вещество: хлоропирамина гидрохлорид – 25,0 мг;

вспомогательные вещества: магния стеарат, картофельный крахмал, тальк, лактоза моногидрат.

Внешний вид препарата ХЛОРОПИРАМИН-ЛФ и содержимое упаковки
Таблетки.

НД №

2683Б-2019

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Республики Беларусь

Таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с фаской и риской.
Риска предназначена для деления таблетки на равные дозы.

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Условия отпуска: по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by.

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301

Тел./факс: (01774)-53801.

Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.