

УТВЕРЖДЕНО
Приказ Министерства
здравоохранения Украины
15.11.13 № 976
Регистрационное удостоверение
№ UA/0340/01/01

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата

ЛОРИЗАН®
(LORIZAN)

Состав лекарственного средства:

действующее вещество: loratadine;

1 г геля содержит лоратадина в пересчете на 100 % вещество 5 мг;

вспомогательные вещества: карбомер 934 Р (карбопол 934 Р), глицерин, пропиленгликоль, аммиака раствор 15 % , этанол 96 % , формальдегида раствор, вода очищенная.

Лекарственная форма. Гель назальный.

Гель белого цвета, однородный по консистенции со слабым специфическим запахом.

Название и местонахождение производителя. ПАО «Киевмедпрепарат».

Украина, 01032, г. Киев, ул. Саксаганского, 139.

Фармакотерапевтическая группа. Противоотечные и другие препараты для местного применения, применяемые при заболеваниях полости носа. Противоаллергические средства, за исключением кортикостероидов. Код АТС R01A C.

Антигистаминный препарат для местного применения. Обладает антиаллергическими, антиэкссудативными и противозудными свойствами. Активным ингредиентом геля является лоратадин, селективно блокирующий H₁-гистаминовые рецепторы. Препарат оказывает местное противоаллергическое действие, уменьшает отечность слизистой оболочки носа, экссудацию, зуд, восстанавливает проходимость носа, облегчает дыхание. Не оказывает седативного действия, не вызывает привыкания.

Быстро, через 30 минут после применения, устраняет симптомы аллергии и действует в течение 24 часов. При местном применении препарат практически не оказывает системного действия.

Показания к применению. Симптоматическое лечение аллергического ринита.

Противопоказания. Повышенная индивидуальная чувствительность к лоратадину или к другим компонентам препарата.

Особые предостережения. Применение препарата необходимо прекратить не позже чем за 48 часов до проведения кожных диагностических аллергопроб для предотвращения ошибочных результатов. Следует избегать попадания геля на слизистую оболочку глаз.

Применение в период беременности или кормления грудью. Препарат не рекомендуется применять в период беременности или кормления грудью из-за недостаточности данных о безопасности его применения в эти периоды.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами. Не отмечалось влияние препарата на скорость реакции пациента при

управлении автотранспортом или работе с другими механизмами. Однако следует учитывать, что в чрезвычайно редких случаях возможно появление сонливости.

Дети. Эффективность и безопасность применения препарата детям до 2 лет не установлены.

Способ применения и дозы. Назальный гель для местного применения.

Взрослым и детям с 2 лет Лоризан® наносить на слизистую оболочку носа 2 раза в день (при необходимости – 3-4 раза в день).

Лечение проводят до достижения терапевтического эффекта (в среднем от 2 до 5 дней).

Передозировка. При местном способе применения опасность передозировки минимальна.

Побочные эффекты. Лоризан®, как правило, хорошо переносится больными. Но иногда возможны реакции гиперчувствительности, раздражение слизистой оболочки носа, увеличение количества выделений из носа, появление ощущения зуда, сухость во рту, расстройства желудочно-кишечного тракта.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

Лекарственных взаимодействий при местном применении лоратадина в виде назального геля не установлено.

При одновременном применении лоратадина с кетоконазолом, эритромицином, циметидином отмечалось повышение концентрации лоратадина в плазме крови, но это повышение никак не проявлялось клинически, в том числе по данным электрокардиограммы.

При одновременном применении Лоризан® не потенцирует угнетающее действие на ЦНС этанола и транквилизаторов.

Срок годности. 5 лет.

Условия хранения. Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка. По 15 г в тубе. 1 туба в пачке.

Категория отпуска. Без рецепта.

Дата последнего пересмотра.