#### Состав

действующее вещество: дезлоратадин;

1 таблетка, диспергируемая в ротовой полости, 5 мг дезлоратадина;

вспомогательные вещества: калия полакрилин; кислота лимонная моногидрат, вода очищенная оксид железа красный (Е172) магния стеарат натрия кроскармеллоза, ароматизатор, аспартам (Е 951), целлюлоза микрокристаллическая, манит (Е 421).

# Лекарственная форма

Таблетки, диспергируются в ротовой полости.

Основные физико-химические свойства: круглые, плоские, красно - кирпичные таблетки, с фаской и тиснением на одной стороне «5».

## Фармакотерапевтическая группа

Антигистаминные средства для системного применения.

Код ATX R06A X27.

#### Фармакодинамика

Дезлоратадин - это Неседативные антигистаминный препарат длительного действия, имеет селективное антагонистическое действие на периферические H1 - рецепторы. После приема внутрь дезлоратадин селективно блокирует периферические гистаминовые H1 - рецепторы. В исследованиях in vitro дезлоратадин продемонстрировал на клетках эндотелия свои антиаллергические свойства. Это проявлялось угнетением выделения провоспалительных цитокинов, таких как IL-4, IL-6, IL-8 и IL-13 с тучных клеток/базофилов человека, а также угнетением экспрессии молекул адгезии, таких как P - селектина. Клиническая значимость этих наблюдений еще нуждается в подтверждении.

Исследования показали, что, кроме антигистаминные активности, Хитакса оказывает противоаллергическое и противовоспалительное действие.

Дезлоратадин не проникает в центральную нервную систему и не влияет на психомоторную функцию.

У пациентов с аллергическим ринитом Хитакса эффективно устраняла такие симптомы, как чихание, выделения из носа и зуд, а также раздражение глаз, слезотечение и покраснение, зуд неба. Хитакса эффективно контролировала симптомы в течение 24 часов.

## Фармакокинетика

## Всасывания.

Концентрации дезлоратадина в плазме крови можно определить через 30 минут после введения.

Дезлоратадин хорошо абсорбируется, максимальная концентрация достигается через 3 часа.

## Вывод.

Период полувыведения составляет около 27 часов. Степень кумуляции дезлоратадина соответствует его периода полувыведения (примерно 27 часов) частоте приема раз в сутки.

## Линейность и нелинейность.

Биодоступность дезлоратадина была пропорциональна дозе в диапазоне от 5 мг до 20 мг. Дезлоратадин умеренно связывается с белками плазмы (83-87%). При применении дозы дезлоратадина от 5 до 20 мг один раз в сутки в течение 14 дней признаков клинически значимой кумуляции препарата не выявлено.

Еда (жирный высококалорийный завтрак) не влияет на фармакокинетику дезлоратадина. Установлено, что грейпфрутовый сок также не влияет на фармакокинетику дезлоратадина.

#### Показания

Устранение симптомов, связанных с аллергическим ринитом и крапивницей.

## Противопоказания

Повышенная чувствительность к активному веществу, к какому-либо вспомогательному компоненту препарата или к лоратадину.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

При совместном применении таблеток дезлоратадина и эритромицина или кетоконазола никаких клинически значимых взаимодействий не наблюдалось.

Дезлоратадин, который получали вместе с алкоголем, не усиливал негативное воздействие этанола на психомоторную функцию.

# Особенности применения

Лекарственное средство Хитакса следует применять с осторожностью и под контролем врача в случае тяжелой почечной недостаточности.

Лекарственное средство содержит аспартам, поэтому он может быть вреден для людей с фенилкетонурией.

Должны применять с осторожностью у пациентов с медицинской или семейной историей судом, а главным образом, у детей младшего возраста, будучи более склонными к новым судом при проведении лечения дезлоратадина. Медицинские работники могут рассмотреть вопрос о прекращении применения дезлоратадина у пациентов, у которых наблюдаются приступы судорог во время лечения.

# Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Не отмечалось снижение работоспособности у пациентов, получавших дезлоратадин. Однако пациенты должны быть проинформированы, что очень редко у некоторых лиц возможна сонливость, которая может повлиять на способность управлять автотранспортом и механизмами.

#### Применение в период беременности или кормления грудью

Безопасность применения лекарственного средства в период беременности не установлена, поэтому не рекомендуется применять препарат Хитакса в период беременности.

Дезлоратадин проникает в грудное молоко, поэтому женщинам, кормящим грудью не следует принимать препарат Хитакса.

## Способ применения и дозы

Взрослые и подростки (в возрасте от 12 лет): 1 таблетка 1 раз в день независимо от приема пищи, для устранения симптомов, ассоциированных с аллергическим ринитом (включая интермиттирующий и

персистирующий аллергический ринит) и крапивницей.

Терапию интермиттирующего аллергического ринита (наличие симптомов менее 4 дней в неделю или менее 4 недель) необходимо проводить с учетом данных анамнеза: прекратить после исчезновения симптомов и восстановить после повторного их возникновения. При персистирующем аллергическом рините (наличие симптомов более 4 дней в неделю или более 4 недель) необходимо продолжать лечение в течение всего период контакта с аллергеном.

# Способ применения.

Непосредственно перед приемом блистер осторожно раскрыть и достать не раздробляя таблетку, диспергируется в ротовой полости, так, чтобы она не раскрошилось. Таблетку положить в рот, где она сразу распадется. Вода или другая жидкость для проглатывания таблетки не нужны. Дозу следует принять сразу после открытия блистера.

## Дети

В данной лекарственной форме препарат предназначен для применения у детей в возрасте от 12 лет.

# Передозировка

В случае передозировки показаны стандартные мероприятия, направленные на удаление неадсорбированного действующего вещества. Рекомендуется симптоматическое и поддерживающее лечение. Во время исследований с применением увеличенной в разы дозы у взрослых и подростков, которым давали до 45 мг дезлоратадина (доза в 9 раз превышает терапевтическую), клинически значимого влияния не обнаружили.

Дезлоратадин не выводится в результате гемодиализа, неизвестно, выводится он путем перитонеального диализа.

# Побочные реакции

Существует риск психомоторной гиперактивности (аномального поведения), связанной с использованием дезлоратадина (что может проявляться в виде злости и агрессии, а также возбуждении).

Частота появления побочных реакций классифицируется следующим образом: очень часто (≥1/10), часто (≥1/100,  $^{\circ}$ 1/10), нечасто (≥1/1000,  $^{\circ}$ 1/100), очень редко ( $^{\circ}$ 1/1000) и частота неизвестна.

Со стороны психики: очень редко галлюцинации частота неизвестна: аномальное поведение, агрессия;

Со стороны нервной системы: часто головная боль очень редко: головокружение, сонливость, бессонница, психомоторное возбуждение, судороги.

Со стороны сердца: очень редко тахикардия, учащенное сердцебиение; частота неизвестна: удлинение интервала QT, суправентрикулярная тахиаритмия

Со стороны пищеварительного тракта: часто сухость во рту очень редко: боль в животе, тошнота, рвота, диспепсия, диарея.

Со стороны пищеварительной системы: очень редко: повышение уровня ферментов печени, билирубин, гепатит частота неизвестна: желтуха.

Со стороны костно-мышечной системы и соединительной ткани: очень редко: миалгия.

Со стороны кожи и подкожных тканей: частота неизвестна: фотосенсибилизация.

Общие нарушения: часто повышенная утомляемость; очень редко реакции гиперчувствительности (анафилаксия, отек Квинке, одышка, зуд, сыпь и крапивница), частота неизвестна: астения.

Со стороны обмена веществ и расстройства пищеварения: повышенный аппетит.

Исследование: увеличение массы тела.

## Срок годности

3 года.

#### Условия хранения

Особые условия для хранения не требуются.

#### Упаковка

По 10 таблеток в блистере, по 1 блистеру в картонной коробке.

#### Категория отпуска

Без рецепта.

# Производитель

Дженефарм С.А

# Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

18 км Маратонос Аве, Паллини Аттика, 15351, Греция.

# Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — Государственного реестра лекарственных средств Украины.