

Clatra (Bilastyna) 10 mg, 10 tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej

Nasza cena: 10,65 zł

Opis słownikowy

Dawka	10MG
Opakowanie	*10
Postać	TABL.ULEG.ROZP.W J.USTNEJ
Producent	BERLIN CHEMIE AG NIEMCY [DE]
Rejestracja	Lek na receptę pełnopłatny
Substancja czynna	BILASTINUM

Opis produktu

Opis

CLATRA 10 mg, 10 tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej

Co zawiera i jak działa Clatra - tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej?

Substancją czynną preparatu jest bilastyna, lek przeciwhistaminowy o długim czasie działania. Bilastyna wybiórczo blokuje obwodowe receptory histaminowe H1 i hamuje obwodowe działanie histaminy. Bilastyna nie posiada właściwości uspokajających. Łagodzi zależne od histaminy objawy reakcji alergicznej, takie jak kichanie, wyciek z nosa, obrzęk i świąd błony śluzowej nosa i spojówek, łzawienie, zaczerwienienie oczu oraz zapobiega powstawaniu odczynów skórnych (bąble, zaczerwienienie).

Po podaniu doustnym bilastyna dobrze i szybko wchłania się z przewodu pokarmowego. Stężenie maksymalne w osoczu uzyskiwane jest po około 80 minutach po przyjęciu preparatu. Pokarm znacząco zmniejsza dostępność biologiczną bilastyny. Bilastyna nie jest metabolizowana i jest wydalana w postaci niezmienionej z moczem i kałem.

Kiedy stosować Clatra - tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej?

Preparat jest wskazany do stosowania u dzieci w wieku 6–11 lat o masie ciała co najmniej 20 kg w leczeniu objawowym:

- przewlekłego lub sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa i spojówek
- pokrzywki.

Kiedy nie stosować preparatu Clatra - tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej?

Nie możesz stosować preparatu, jeżeli jesteś uczulony (wykazujesz nadwrażliwość) na którykolwiek składnik preparatu.

Nie należy stosować preparatu u kobiet w ciąży ani u kobiet karmiących piersią.

Kiedy zachować szczególną ostrożność stosując Clatra - tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej?

Niektóre choroby i inne okoliczności mogą stanowić przeciwwskazanie do stosowania lub wskazanie do zmiany dawkowania preparatu. W pewnych sytuacjach może okazać się konieczne przeprowadzanie określonych badań kontrolnych.

U chorych z umiarkowanymi lub ciężkimi zaburzeniami czynności nerek nie należy stosować bilastyny równolegle z lekami, które zmniejszają aktywność glikoproteiny P (takimi jak np. ketokonazol, erytromycyna, cyklosporyna, rytonawir lub diltiazem). Stosowanie tych leków z bilastyną może prowadzić do zwiększenia jej stężenia w osoczu i zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych.

Nie należy stosować bilastyny u dzieci do ukończenia 6. roku życia.

Czy ten preparat ma wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów?

W badaniach klinicznych nie stwierdzono wpływu bilastyny przyjmowanej w zalecanych dawkach na zdolność prowadzenia pojazdów. Jednakże, przed przystąpieniem do prowadzenia pojazdów lub obsługiwanie urządzeń/maszyn, należy sprawdzić indywidualną reakcję na lek i zachować ostrożność.

U niektórych osób preparat może bowiem powodować senność i inne działania niepożądane, które mogą upośledzać sprawność psychofizyczną, zdolność koncentracji i reagowania oraz zaburzać zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie urządzeń/maszyn.

Dawkowanie

Preparat ma postać tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej. Nie przekraczaj zalecanych dawek, ponieważ nie zwiększy to skuteczności działania leku, a może zaszkodzić Twojemu zdrowiu i życiu. Jeżeli masz jakiegokolwiek wątpliwości dotyczące stosowania preparatu, skonsultuj się z lekarzem.

Dzieci w wieku 6–11 lat o masie ciała co najmniej 20 kg: 10 mg 1 raz na dobę.

Tabletkę ulegającą rozpadowi w jamie ustnej należy przyjmować 1 godzinę przed posiłkiem lub 2 godziny po posiłku lub po spożyciu soku owocowego. Po umieszczeniu w jamie ustnej tabletkę ulegnie szybkiemu rozpuczeniu w ślinie. Alternatywnie, tabletkę ulegającą rozpadowi w jamie ustnej można rozpuścić w wodzie przed podaniem. Nie wolno rozpuszczać tabletki w soku owocowym.

Preparatu nie należy stosować u dzieci do ukończenia 6. roku życia ani o masie ciała mniejszej niż 20 kg.

W przypadku sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa leczenie należy przerwać po ustąpieniu objawów i wznowić po ponownym ich wystąpieniu. W przewlekłym alergicznym zapaleniu błony śluzowej nosa lekarz może zalecić kontynuowanie leczenia przez cały okres narażenia na alergen.

Czas leczenia pokrzywki zależy od jej rodzaju i przebiegu.

U dorosłych i młodzieży po ukończeniu 12. roku życia zaleca się stosowanie bilastyny w postaci tabletek.

Szczególne grupy chorych:

Nie ma konieczności dostosowania dawkowania u dorosłych z zaburzeniami czynności nerek lub wątroby. Nie ma danych dotyczących stosowania preparatu u dzieci z zaburzeniami czynności nerek lub wątroby.

Czy można stosować Clatra - tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w okresie ciąży i karmienia piersią?

W okresie ciąży nie stosuj żadnego leku bez konsultacji z lekarzem!

Bardzo ważne jest, aby przed zastosowaniem jakiegokolwiek leku w okresie ciąży lub w okresie karmienia piersią skonsultować się z lekarzem i wyjaśnić ponad wszelką wątpliwość potencjalne zagrożenia i korzyści związane ze stosowaniem danego leku. Jeżeli jesteś w ciąży lub planujesz ciążę, poinformuj o tym lekarza przepisującego receptę na ten lek.

Nie ma wystarczających danych dotyczących stosowania preparatu u kobiet w ciąży.

Nie należy stosować preparatu u kobiet w ciąży ani u kobiet karmiących piersią.

Czy mogę stosować równolegle inne preparaty?

Poinformuj lekarza o wszystkich przyjmowanych ostatnio lekach, również o tych, które są wydawane bez recepty.

Pokarm znacząco zmniejsza dostępność biologiczną bilastyny.

Bilastyna jest substratem dla polipeptydu 1A2 transportującego aniony organiczne. Inne leki, które także są substratami dla tego polipeptydu lub hamują jego aktywność, takie jak rytonawir i ryfampicyna, mogą powodować zmniejszenie stężenia bilastyny w osoczu.

Sok grejpfrutowy i prawdopodobnie inne soki owocowe znacząco zmniejszają dostępność biologiczną bilastyny. Składniki soków owocowych hamują aktywność polipeptydu 1A2 transportującego aniony organiczne, którego substratem jest bilastyna.

Stosowanie bilastyny równolegle z lekami, które zmniejszają aktywność glikoproteiny P (takimi jak np. ketokonazol, erytromycyna, cyklosporyna, rytonawir lub diltiazem) może prowadzić do zwiększenia jej stężenia w osoczu i zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych.

W badaniach klinicznych bilastyna nie nasilała w znaczącym stopniu zaburzeń sprawności psychoruchowej wywołanych działaniem alkoholu.

W badaniach klinicznych bilastyna nie nasilała w znaczącym stopniu hamującego wpływu lorazepamu na ośrodkowy układ nerwowy.

Preparat może wpływać na wyniki alergicznych testów skórnych.

Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, również Clatra może powodować działania niepożądane, chociaż nie wystąpią one u wszystkich chorych stosujących ten preparat. Pamiętaj, że oczekiwane korzyści ze stosowania leku są z reguły większe, niż szkody wynikające z pojawienia się działań niepożądanych.

U dorosłych i młodzieży po ukończeniu 12. roku życia:

Często możliwe: ból głowy, senność. Niezbyt często: zawroty głowy, zmęczenie, szumy uszne, lęk, bezsenność, zwiększenie łaknienia, ból brzucha, nudności, niestrawność, biegunka, zapalenie błony śluzowej żołądka, suchość w jamie ustnej, suchość błony śluzowej nosa, dyskomfort w nosie, duszność, nieprawidłowości w zapisie EKG (w tym wydłużenie odstępu QT), blok prawej odnogi, zatokowe zaburzenia rytmu serca, opryszczka twarzy, świąd, osłabienie, gorączka, wzmożone pragnienie, zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych, zwiększenie stężenia kreatyniny i trójglicerydów we krwi, zwiększenie masy ciała. Częstość nieznana: uczucie kołatania serca, zwiększenie częstotliwości rytmu serca (tachykardia), wymioty, reakcje nadwrażliwości i anafilaktyczne (w tym ciężkie reakcje mogące stanowić zagrożenie życia, obejmujące obrzęk naczynioruchowy gardła, duszność, niedociśnienie tętnicze, wstrząs anafilaktyczny), wysypka, miejscowy obrzęk i rumień.

U dzieci po ukończeniu 2.–12. roku życia:

Często: ból głowy, ból brzucha, ból w nadbrzuszu, zapalenie błony śluzowej nosa, alergiczne zapalenie spojówek. Niezbyt często: zawroty głowy, zmęczenie, utrata świadomości, podrażnienie oka, biegunka, nudności, obrzęk warg, wyprysk i pokrzywka.

Powyższe dane mają charakter informacyjny i nie mogą zastąpić przeczytania ulotki leku ani wizyty u lekarza. Pełny wykaz informacji dotyczących stosowania leku znajduje się na ulotce produktu, dlatego zawsze przed użyciem zapoznaj się z treścią ulotki dołączonej do opakowania bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.