

**Příbalová informace: informace pro uživatele**

**Loratadin ratiopharm 10 mg tablety**

loratadinum

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárnička.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejně známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárničkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

**Co naleznete v této příbalové informaci**

1. Co je přípravek Loratadin ratiopharm a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Loratadin ratiopharm užívat
3. Jak se přípravek Loratadin ratiopharm užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Loratadin ratiopharm uchovávat
6. Obsah balení a další informace

**1. Co je přípravek Loratadin ratiopharm a k čemu se používá**

Loratadin, léčivá látka přípravku Loratadin ratiopharm, je látka zabraňující působení histamINU a tím rozvoji alergických reakcí. Loratadin v obvyklých léčebných dávkách nemá tlumivý (sedativní) účinek na nervový systém, proto neovlivňuje psychomotorickou výkonnost. Přípravek Loratadin ratiopharm se užívá při léčbě alergické rýmy, tlumí její příznaky, jako je kýchání, výtok z nosu, svědění v nose, svědění a pálení očí. Dále se užívá při léčbě příznaků chronické kopřivky, jako je svědění, zarudnutí a vyrážka na kůži.

Přípravek Loratadin ratiopharm mohou užívat dospělí, dospívající a děti od 2 let s tělesnou hmotností nad 30 kg.

**2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Loratadin ratiopharm užívat**

**Neužívejte přípravek Loratadin ratiopharm:**

- jestliže jste alergický(á) na loratadin nebo na kteroukoliv další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

**Upozornění a opatření**

Před užitím přípravku Loratadin ratiopharm se poradte se svým lékařem nebo lékárničkem.

- jestliže trpíte těžkou poruchou funkce jater, lékař Vám upraví dávkování.

Přípravek Loratadin ratiopharm ovlivňuje výsledky kožních testů a proto je třeba 2 dny před jejich provedením užívání přípravku přerušit.

**Další léčivé přípravky a přípravek Loratadin ratiopharm**

Informujte svého lékaře nebo lékárničku o všech léčicích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Možné vzájemné působení se může objevit v případě léků s obsahem všech známých inhibitorů CYP3A4 nebo CYP2D6 a může vést ke zvýšení hladin loratadinu, což může způsobit zvýšený výskyt nežádoucích účinků.

### **Užívání přípravku Loratadin ratiopharm s jídlem, pitím a alkoholem**

Tablety mohou být užívány nezávisle na jídle.

Loratadin nezvyšuje účinek alkoholu.

### **Těhotenství a kojení**

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

#### *Těhotenství:*

V těhotenství je lépe se vyhnout užívání přípravku Loratadin ratiopharm.

#### *Kojení:*

Přípravek Loratadin ratiopharm by během kojení neměl být užíván.

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů:**

Pacienti užívající loratadin mohou ve velmi vzácných případech pocítovat ospalost, která by mohla ovlivnit schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

### **Přípravek obsahuje monohydrtát laktózy**

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poraďte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

## **3. Jak se přípravek Loratadin ratiopharm užívá**

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Doporučená dávka přípravku je:

Dospělí a dospívající od 12 let: 1x denně 1 tableta.

Děti od 2 do 12 let s tělesnou hmotností nad 30 kg: 1x denně 1 tableta.

Přípravek Loratadin ratiopharm není určen pro děti do 2 let nebo s tělesnou hmotností do 30 kg. U pacientů s těžkou poruchou funkce jater lékař upraví dávkování.

Jestliže máte pocit, že účinek přípravku Loratadin ratiopharm je příliš silný nebo příliš slabý, řekněte to svému lékaři nebo lékárníkovi.

#### **Jestliže jste užil(a) více přípravku Loratadin ratiopharm, než jste měl(a):**

Při předávkování nebo náhodném požití tablet se poraďte s lékařem. Po předávkování byla hlášena ospalost, zrychlená srdeční činnost, bolesti hlavy.

#### **Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Loratadin ratiopharm:**

Při náhodném vynechání dávky je třeba ji užít co nejdříve. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

#### **Jestliže jste přestal(a) užívat přípravek Loratadin ratiopharm:**

Přípravek může být nutné užívat dlouhodobě. Nepřerušujte léčbu bez vědomí lékaře, příznaky onemocnění by se mohly zhoršit.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

## **4. Možné nežádoucí účinky**

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Jestliže se u vás projeví reakce z přecitlivělosti (vyrážka, svědění, dušnost, včetně otoku obličeje a hrtanu), **přerušte užívání přípravku a okamžitě vyhledejte lékaře.**

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů) nežádoucí účinky přípravku Loratadin ratiopharm jsou: ospalost.

Méně časté (mohou postihnout až 1 ze 100 pacientů) jsou: bolest hlavy, nervozita, únava, zvýšená chuť k jídlu a nespavost.

Velmi vzácné (mohou postihnout až 1 z 10 000 pacientů) jsou: závratě, křeče, zrychlený tlukot srdce a bušení srdce, nevolnost, sucho v ústech, zánět žaludku, abnormální funkce jater, vypadávání vlasů, anafylaxe (prudká reakce z přecitlivělosti) a alergické kožní reakce (vyrážka, svědění).

Není známo (frekvenci nelze z dostupných údajů určit): zvýšení tělesné hmotnosti.

### **Další nežádoucí účinky u dětí (od 2 do 12 let)**

Časté (mohou postihnout až 1 z 10 pacientů): bolest hlavy, nervozita a únava

#### Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, webové stránky: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek). Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## **5. Jak přípravek Loratadin ratiopharm uchovávat**

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru za „EXP“. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## **6. Obsah balení a další informace**

#### **Co přípravek Loratadin ratiopharm obsahuje**

- Léčivou látkou je loratadinum 10 mg v jedné tabletě.
- Pomocnými látkami jsou monohydrt laktózy, mikrokristalická celulóza, kukuřičný škrob, magnesium-stearát.

#### **Jak přípravek Loratadin ratiopharm vypadá a co obsahuje toto balení**

PVC/Al blistr, krabička.

Vzhled: bílé, kulaté, bikonvexní tablety se zakřivenou půlicí rýhou na jedné straně. Tabletu lze rozdělit na stejné dávky.

**Velikost balení:** 50 a 100 tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

#### **Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce**

#### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

ratiopharm GmbH,

Graf-Arco-Strasse 3  
89079 Ulm, Německo

**Výrobce:**  
Merckle GmbH, Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren-Weiler, Německo

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována 24. 7. 2020**