

SEDNO *Desloratadin 5 mg*

THÀNH PHẦN: Desloratadin 5 mg và các tá dược gồm: Cellulose vi tinh thể, Tinh bột ngô, Povidon, Crospovidon, Magnesi stearat, Opadry hồng, Nước tinh khiết vừa đủ 1 viên nén bao phim.

DẠNG BÀO CHẾ: Viên nén bao phim.

QUI CÁCH ĐÓNG GÓI: Hộp 1 vỉ x 10 viên, hộp 5 vỉ x 10 viên, hộp 10 vỉ x 10 viên.

DƯỢC LỰC HỌC: Desloratadin là chất chuyển hóa chính có hoạt tính theo đường uống của Loratadin, là một chất kháng Histamin không gây buồn ngủ. Desloratadin với cơ cấu 3 vòng có tác dụng kháng Histamin chọn lọc và kéo dài trên thụ thể H₁ ngoại biên. Thuốc có tác dụng kháng Histamin 1 giờ sau khi uống và tác dụng kéo dài đến 24 giờ. Chưa thấy có bằng chứng nào về sự lờn thuốc. Các thử nghiệm trên chuột, chuột lang và khỉ cho thấy thuốc không ảnh hưởng trên khoảng cách QT của điện tâm đồ.

CHỈ ĐỊNH ĐIỀU TRỊ: Thuốc dùng cho bệnh nhân từ 12 tuổi trở lên trong điều trị:

- Viêm mũi dị ứng: Làm giảm các triệu chứng của bệnh viêm mũi dị ứng (theo mùa hoặc quanh năm) như hắt hơi, sổ mũi, nghẹt mũi, ngứa, chảy nước mắt và đỏ mắt.
- Nổi mề đay tự phát mạn tính: Làm giảm các triệu chứng ngứa, phát ban ở da.

LIỀU LƯỢNG VÀ CÁCH DÙNG:

- Người lớn và trẻ em trên 12 tuổi: Uống 1 viên mỗi ngày.
- Bệnh nhân suy gan hoặc suy thận: Liều khởi đầu là 1 viên, cách ngày một lần.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH:

- Bệnh nhân quá mẫn cảm với Desloratadin, Loratadin hoặc với bất kỳ thành phần nào của thuốc.
- Trẻ em dưới 12 tuổi.

CẢNH BÁO VÀ THẬN TRỌNG KHI SỬ DỤNG THUỐC:

- Dùng thận trọng cho người suy gan, suy thận nặng, người cao tuổi, phụ nữ có thai hoặc cho con bú.
- Sinh khả dụng của thuốc không bị ảnh hưởng bởi thức ăn, nên có thể dùng thuốc bất cứ lúc nào trong ngày.
- Không nên tự ý tăng liều dùng hoặc số lần dùng thuốc vì

ngiên cứu cho thấy ở liều cao hơn sẽ không làm tăng hiệu quả mà chỉ làm tăng tác dụng phụ của thuốc.

TƯƠNG TÁC VỚI CÁC THUỐC KHÁC VÀ CÁC DẠNG TƯƠNG TÁC KHÁC:

Trong các thử nghiệm lâm sàng khi dùng Desloratadin cùng lúc với các thuốc như Ketoconazol, Erythromycin, Azithromycin, Fluoxetin hoặc Cimetidin cho thấy mặc dù có làm tăng nồng độ Desloratadin và 3 - Hydroxydesloratadin trong huyết tương nhưng không thấy có sự thay đổi có ý nghĩa về mặt lâm sàng cũng như sự an toàn cho bệnh nhân, được đánh giá qua các thông số của điện tâm đồ, các xét nghiệm cận lâm sàng cũng như các tác dụng phụ.

TRƯỜNG HỢP CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ:

- Chỉ nên dùng thuốc cho phụ nữ mang thai khi thật cần thiết.
- Thuốc đi vào sữa mẹ, do đó cần quyết định ngưng cho con bú hoặc ngưng dùng thuốc, dựa trên tầm quan trọng của thuốc đối với người mẹ.

TÁC DỤNG ĐỐI VỚI KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC:

Dùng thuốc thận trọng cho người lái xe hoặc vận hành máy móc, do thuốc có thể ít nhiều gây chóng mặt.

QUÁ LIỀU VÀ CÁCH XỬ TRÍ:

Các thử nghiệm dùng thuốc với liều cao từ 10 mg đến 20 mg / ngày cho thấy có gây buồn ngủ. Chưa có báo cáo lâm sàng về quá liều. Trường hợp xảy ra quá liều, dùng các biện pháp cơ bản để loại phần thuốc chưa hấp thu, tiến hành điều trị triệu chứng và điều trị hỗ trợ. Desloratadin và 3 - Hydroxydesloratadin không được loại trừ bằng thẩm phân lọc máu.

TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN:

- Đau đầu, mệt mỏi, chóng mặt, buồn nôn, khô miệng, khó tiêu và đau cơ.
- Hiếm khi bị nhịp tim nhanh, phản ứng quá mẫn, tăng men gan bao gồm bilirubin.

Thông báo cho bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc.

BẢO QUẢN: Nơi nhiệt độ không quá 30°C, tránh ẩm.

HẠN DÙNG: 48 tháng kể từ ngày sản xuất.

ĐỂ XA TẮM TAY TRẒEM.

ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG.

NEU CÁN THÈM THÔNG TIN XIN HỎI Ý KIẾN CỦA BÁC SĨ.

WHO-GMP

TOA SEDNO 14 - E



Nhà sản xuất:
CÔNG TY CỔ PHẦN BV PHARMA

Địa chỉ: Ấp 2, Xã Tân Thạnh Tây, Huyện Củ Chi, TP. HCM.
Email: info@bvpharma.com.vn