

**БЕКИТЕМ**

Кыргыз Республикасынын  
Саламаттык сактоо министрлигинин  
алдындагы Дары каражаттары жана  
медициналык буюмдар  
департаментинин директорунун  
орун басары

Абдиев М. К.

«27»

ноябрь

2020-ж.

**ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА  
НУСКАМА**

**ТАДЕС**

**Соодадагы аталышы:** Тадес

**Эл аралык патенттелбеген аталышы:** Дезлоратадин

**Дарынын түрү:** ичип кабыл алуу үчүн сироп

**Курамы:** ар бир 5 мл төмөнкүлөрдү камтыйт:

*Активдүү зат:*

Дезлоратадин 2,5 мг

*Көмөкчү заттар:* сахароза, суюк сорбитол, метилгидроксibenзоат (метилпарабен), пропилгидроксibenзоат (пропилпарабен), тиомочевина, пропиленгликоль, суюк глюкоза, суусуз лимон кислотасы, натрий цитрат, калий ацесульфам, Сансет Сары (Супра) боегучу, эсс. таттуу апельсин, тазартылган суу.

**Сүрөттөмөсү:** Ак пластик капкакчасы бар янтар түсүндөгү айнек бөтөлкөгө толтурулган кызгылт-сары түстөгү сироп сымал суюктук.

**Фармадарылык тобу:**

Респиратордук система. Системалуу таасир берүүчү гистаминге каршы препараттар. Системалуу колдонуу үчүн гистаминге каршы препараттар. Системалуу колдонуу үчүн гистаминге каршы башка препараттар. Дезлоратадин.

**АТХ коду:** R06AX27

**Фармакологиялык таасири:***Фармакодинамикасы:*

Гистаминге каршы, аллергияга каршы, сезгенүүгө каршы. Гистаминдик H1-рецепторлорунун бөгөттөгүчү (узак мөөнөткө таасир берүүчү). Лоратадиндин активдүү алгачкы метаболити болуп саналат. Гистаминдин жана С4 лейкотриендин эттүү клеткалардан бошонуусун ингибирлейт. Аллергиялык реакциялардын өтүүсүн жеңилдетет жана өнүгүүсүн алдын алат. Аллергияга каршы, кычышууга каршы жана сууланууга каршы таасир көрсөтөт. Капиллярлардын өткөрүмдүүлүгүн төмөндөтөт, ткандардын шишимик тартуусунун өнүгүүсүн алдын алат, жумшак булчундун карышуусун жок кылат. Седативдүү натыйжалуу таасирге дээрлик ээ эмес жана 7,5 мг дозасында ичип кабыл алган учурда психомотордук реакциялардын ылдамдыгына таасир бербейт. Дезлоратадиндин жана лоратадиндин салыштырмалуу изилдөөлөрүндө бул эки препараттын бирдей дозаларында токсиндүүлүктүн сапаттык жана сандык айырмалары (дезлоратадиндин концентрациясын эсепке алуу менен) аныкталган эмес.

*Фармакокинетикасы:*

Ичип кабыл алуудан кийин дезлоратадин АИЖ жакшы сиңирилет. Дезлоратадин кабыл алуудан кийин 30 минутанын аралыгында плазмада аныкталып табыла алат. Дезлоратадиндин плазмада максималдуу концентрациясы препаратты 5 мг же 7,5 мг дозасында кабыл алган учурда 2 ден 6 саатка чейинки аралыкта жетишилет (орточо 3 сааттан кийин). Дезлоратадин организмде экстенсивдүү зат алмашат, кабыл алынган дозанын бир аз гана бөлүгү заара менен (<2%) жана заң (<7%) менен бөлүнүп чыгарылат. Дезлоратадиндин зат алмашуусунун негизги жолу - гидроксирлөө. Дезлоратадин организмден глюкурониддик байланышуу түрүндө жана анча көп эмес өлчөмдө өзгөрүлбөгөн түрдө бөлүнүп чыгарылат. Жарым жартылай бөлүнүп чыгуу мезгили 20 дан 30 саатка чейинки (орточо 27 саат) түзөт. CYP3A4 жана CYP2D6 ингибитору болуп саналбайт жана Р-гликопротеиндин субстраты же ингибитору болуп эсептелбейт. Дезлоратадиндин топтолуу даражасы анын жарым жартылай бөлүнүп чыгуу мезгилине (болжол менен 27 саат) жана колдонуу жыштыгына (суткасына бир жолу) туура келген. Дезлоратадиндин биожеткиликтүүлүгү 5 мг дан 20 мг га чейинки диапазондо дозасына пропорционалдуу болгон. Дезлоратадин плазма белоктору менен орточо (83-87%) байланышат. ГЭТ аркылуу өтпөйт, бала тон тосмосу аркылуу жана эмчек сүтүнө өтөт. Дезлоратадинди 7,5 мг дозасында бир жолку кабыл алуу менен жүргүзүлгөн изилдөөдө тамак-аш дезлоратадиндин таралуусуна таасир көрсөткөн эмес.

**Колдонууга көрсөтмөлөр:**

- чүчкүрүү, мурун көндөйүнөн бөлүнүп чыгуулар, мурундун бүтөлүүсү жана кычышуусу, жаш агуу, таңдайдын кычышуусу сыяктуу мезгилдүү аллергиялык риниттин симптомдорун тез купирлөө;
- өнөкөт идиопатикалык бөрү жатышта кычышуу жана бөртмөнү азайтуу жана жок кылуу үчүн.



**Каршы көрсөтмө:**

- препараттын курамына жогорку сезгичтик.
- кош бойлуулук жана бала эмизүү мезгили.

*Этияттуулук менен:* айкын бөйрөк алсызлыгы.

**Колдонуу жолу жана дозасы:**

*Чоңдор жана 12 жаштан баштап жана андан улуу өспүрүмдөр:* препаратты суткасына 1 жолу 5 мг дозасында дайындашат (10 мл сироп).

*Балдарга препаратты суткасына 1 жолу; 6 айдан 2 жашка чейинки курактагы балдарга дарылап жаткан дарыгердин катуу көзөмөлү астында жана дайындоосу боюнча гана; 2 ден 5 жашка чейинки - 1,25 мг (2,5 мл сироп) дозада; 6 дан 12 жашка чейинки - 2,5 мг (5 мл) дозада.*

**Кыйыр таасири:**

Жогорку чарчоочулук (1,2%), ооз кургоо (0,8%), баш ооруу (0,6%).

Абдан сейрек:

*БНС тарабынан:* баш айлануу, уйку келүү.

*Жүрөк-кан тамыр системасы тарабынан:* жүрөктүн тез-тез согуусу, жүрөк согуу сезими.

*Тамак сиңирүү системасы тарабынан:* ич ооруу, көңүл айнуу, кусуу, диспепсия, ич өтүү, билирубиндин камтылуусунун, кан сары суусундагы боор ферменттеринин жогорулоосу.

*Аллергиялык реакциялар:* анафилаксия, ангионевротикалык шишимик, кычышуу, бөртмө, бөрү жатыш.

**Ашыкча доза:**

*Симптомдору:* кыйыр реакциялардын айкындуулугунун күчөөсү. Ашыкча доза алган учурда сиңирбеген активдүү затты жок кылууга багытталган стандарттык иш чаралар көрсөтүлгөн. Симптомдоруна жараша дарылоо. Тадес гемодиализде жок кылынбайт; анын перитонеалдык диализде жок кылынуу ыктымалдуулугу аныкталган эмес.

**Башка дары каражаттары менен өз ара таасири:**

Дезлоратадинди кетоконазол, эритромицин, азитромицин, флуоксетин жана циметидин менен көп жолку айкалыштырып колдонуудагы дарылык өз ара таасирин изилдөөдө дезлоратадиндин плазмадагы концентрациясынын клиникалык олуттуу өзгөрүүлөрү табылган эмес. Тамак-ашты бир убакытта чогуу кабыл алуу дезлоратадиндин организмдеги таралуусуна таасир бербейт. Дезлоратадин алкогольдун БНС на болгон таасирин күчөтпөйт.

**Өзгөчө көрсөтмөлөр:**

Оор даражадагы бөйрөк алсыздыгында Тадес препаратын кабыл алууну этияттуулукту сактоо менен аткаруу зарыл. Тадес препаратын кош бойлуулук мезгилинде кабыл алуу сунушталган эмес, анткени препаратты кош бойлуулук мезгилинде колдонуунун коопсуздугу аныкталган.

эмес. Дезлоратадин эмчек сүтүнө өтөт, ошондуктан бала эмизип жаткан аялдарга Тадес препаратын кабыл алууга болбойт. Дарыланып жаткан убакытта бала эмизүүнү токтотуу керек.

Тадес препаратын сунушталган дозаларда кабыл алууда авто унааны башкаруу жана механизмдерди башкаруу жөндөмдүүлүгүнө таасири белгиленген эмес.

**Чыгаруу формасы:**

Янтар түсүндөгү айнек бутылкада ичип кабыл алуу үчүн 100 мл сироп.

Ченем стаканы жана колдонуу боюнча нускамасы менен бирге бир бутылка картондон жасалган таңгакчада.

**Сактоо шарты:**

Кургак, жарыктан корголгон жерде 25°C дан жогору эмес аба табында сактоо керек.

Балдар жетпеген жерде сактоо керек.

Тондурууга болбойт!

**Жарактуулук мөөнөтү:**

3 жыл. Жарактуулук мөөнөтү аяктагандан кийин колдонууга болбойт.

**Берүү шарты:**

Рецепти жок.

**Соода маркасынын жана**

**каттоо күбөлүгүнүн ээси:**

**Belinda Laboratories LLP**

Astra House, Arklow Road,

London, England SE14 6EB, UK (Улуу Британия)

**Өндүрүүчү:**

**Lark Laboratories (India) Ltd.**

SP-1192E, Phase-IV, RIICO Industrial Area,

Bhiwadi, Distt. Alwar (Rajasthan), India (Индия)

**Кыргыз Республикасынын аймагында продукциянын (товардын) сапаты боюнча арыз-доолорду кабыл алуучу уюмдун дареги:**

«Aman Pharm» ЖЧК (Аман Фарм), Кыргыз Республикасы, Бишкек шаары,

Шоорукова көч. 36.

Тел: (0312) 560466, E-mail: [aman.pharm12@gmail.com](mailto:aman.pharm12@gmail.com)