

# Clatra Allergy 20 mg 10 tabl alergologia BILASTYNA

cena: 11,49 PLN



## Opis słownikowy

Czas dostawy	1 dzień roboczy
Opakowanie	10 sztuk
Postać	Tabletki
Producent	BERLIN CHEMIE
Rejestracja	lek OTC
Substancja czynna	Bilastinum
Zastosowanie	Alergia

## Opis produktu

### Opis

Lek Clatra Allergy zawiera substancję czynną bilastynę, która działa przeciwhistaminowo.

Lek Clatra Allergy stosuje się w celu złagodzenia objawów kataru siennego (kichanie, świąd, katar, zatknięty nos oraz zaczerwienione i łzawiące oczy) oraz innych postaci alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Lek może być również stosowany do leczenia swędzących wysypek skórnych (pokrzywka).

### Wskazania

Clatra Allergy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej.

Substancja czynna: Bilastinum

### Skład

Substancją czynną jest bilastyna. Każda tabletkę zawiera 20 mg bilastyny. Pozostałe składniki to: celuloza mikrokrystaliczna, karboksymetyloskrobia sodowa (typ A), krzemionka koloidalna bezwodna, magnezu stearynian.

### Dawkowanie

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w tej ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty. Zalecana dawka u dorosłych, w tym osób w podeszłym wieku, oraz młodzieży w wieku 12 lat i powyżej to 1 tabletkę (20 mg) na dobę.

Tabletkę do podawania doustnego.

Tabletkę należy przyjmować jedną godzinę przed lub dwie godziny po jakimkolwiek posiłku lub wypiciu soku owocowego (patrz punkt 2, „Lek Clatra Allergy z jedzeniem, piciem i alkoholem”).

Tabletkę należy połknąć popijając szklanką wody.

Linia podziału na tabletkę służy jedynie do ułatwienia przełamania tabletki, jeśli pacjent ma trudności z połknięciem jej w całości.

Czas trwania leczenia zależy od rodzaju choroby i jest określany przez lekarza.



Leku Clatra Allergy nie należy stosować dłużej niż 10 dni bez konsultacji z lekarzem. Jeśli po upływie 3 dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

#### Przeciwwskazania

Jeśli pacjent ma uczulenie na bilastynę lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku.

#### Zawartość:

Tabletki Clatra Allergy są białe, owalne, obustronnie wypukłe, z zaznaczoną linią podziału po jednej stronie (długość 10 mm, szerokość 5 mm). Tabletki pakowane są w blistry. Wielkość opakowania: 10 tabletek.

Sposób przechowywania: 15°C - 25°C

Producent / Podmiot odpowiedzialny: MENARINI

Pozwolenie: MZ/ 17821

#### Ważne przed zastosowaniem Ostrzeżenia

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.

Przed rozpoczęciem stosowania leku Clatra Allergy należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą, jeśli u pacjenta występują umiarkowane do ciężkich zaburzenia czynności nerek i pacjent przyjmuje inne leki.

#### Ciąża i laktacja

Brak danych lub istnieją ograniczone dane dotyczące stosowania bilastyny u kobiet w ciąży, w okresie karmienia piersią oraz wpływu na płodność. Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza przed zastosowaniem tego leku. Przed zastosowaniem jakiegokolwiek leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty.

#### Prowadzenie pojazdów

Wykazano, że przyjmowanie bilastyny w dawce 20 mg nie wpływa na zdolność prowadzenia pojazdów u osób dorosłych. Jednak odpowiedź na leczenie u każdego pacjenta może być inna. Dlatego przed rozpoczęciem prowadzenia pojazdów lub obsługiwanie maszyn należy sprawdzić, jak ten lek działa na pacjenta.

#### Przedawkowanie

W przypadku zażycia większej niż zalecana dawki leku Bilaxten należy natychmiast skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

#### Interakcje z innymi lekami

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceutce o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować oraz tych, które wydawane są bez recepty.

W szczególności należy poinformować lekarza o przyjmowaniu któregośkolwiek z poniższych leków:

ketokonazol (lek przeciwgrzybiczy)

erytromycyna (antybiotyk)

diltiazem (lek stosowany w dławicy piersiowej)

cyklosporyna (lek stosowany w celu zmniejszenia aktywności układu odpornościowego, co pozwala uniknąć odrzucenia przeszczepu lub zmniejszyć stopień nasilenia objawów w przebiegu chorób autoimmunologicznych i alergicznych, takich jak łuszczyca, atopowe zapalenie skóry lub reumatoidalne zapalenie stawów)

rytonawir (w leczeniu AIDS)

ryfampicyna (antybiotyk)

#### Działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

#### Możliwe działania niepożądane

Często: występujące rzadziej niż u 1 na 10 leczonych pacjentów

bóle głowy

senność

Niezbyt często: występujące częściej niż u 1 na 1000, ale rzadziej niż u 1 do 100 leczonych pacjentów :



nieprawidłowy zapis EKG  
zmiany w badaniach krwi wskazujące na zaburzenia czynności wątroby  
zawroty głowy  
ból żołądka  
zmęczenie  
wzmożony apetyt  
zaburzenia rytmu serca  
wzrost masy ciała  
nudności  
lęk  
uczucie suchości lub dyskomfortu w nosie  
ból brzucha  
biegunka  
zapalenie żołądka  
zawroty głowy (zawroty lub uczucie wirowania)  
osłabienie  
wzmożone pragnienie  
duszność (trudności w oddychaniu)  
suchość w ustach  
niestrawność  
świąd  
opryszczka na twarzy  
gorączka  
szumy uszne (dzwonienie w uszach)  
zaburzenia snu  
zmiany w badaniach krwi wskazujące na zaburzenia czynności nerek  
podwyższone stężenie lipidów we krwi  
Częstość nieznaną: nie może być określona na podstawie dostępnych danych  
palpitacje (kołatanie serca)  
tachykardia (przyspieszona czynność serca)



## Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie, lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departament Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C 02-222 Warszawa Tel.: + 48 22 49 21 301 Faks: + 48 22 49 21 309 e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl)

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.