

## Ломилан



### Код АТХ:

- [R06AX13](#)

### Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- [Лоратадин](#)

### Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)

[Госреестр](#)<sup>МНН</sup> [Википедия](#)<sup>МНН</sup>

[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### Форма выпуска:

◇ **Таблетки** белого или почти белого цвета, круглые, плоские, с фаской и насечкой на одной стороне.

	<b>1 таб.</b>
лоратадин	10 мг

*Вспомогательные вещества:* лактоза - 71.3 мг, крахмал кукурузный - 15 мг, крахмал желатинированный - 3 мг, магния стеарат - 0.7 мг.

- 7 шт. - блистеры (1) - пачки картонные.
- 10 шт. - блистеры (1) - пачки картонные.
- 10 шт. - блистеры (2) - пачки картонные.
- 10 шт. - блистеры (3) - пачки картонные.

◇ **Суспензия для приема внутрь** гомогенная, от белого до почти белого цвета.

	<b>5 мл</b>
лоратадин	5 мг

*Вспомогательные вещества:* полисорбат 80 - 1 мг, лимонной кислоты моногидрат - 1.55 мг, натрия цитрата дигидрат - 0.6 мг, натрия бензоат - 2 мг, авицель RC 591 FMC - 16 мг, сахар белый кристаллический - 300 мг, аромат дикой вишни - 2.5 мг, глицерол (конц.) - 70 мг, пропиленгликоль - 50 мг, вода очищенная - 690.313 мг.

120 мл - флаконы темного стекла (1) в комплекте с дозировочной ложкой - пачки картонные.

## Фармакотерапевтическая группа:

- [Интермедянты](#)

## Фармакологические свойства:

### Фармакодинамика

Блокатор гистаминовых H<sub>1</sub>-рецепторов для системного применения. Оказывает противоаллергическое, противозудное и антиэкссудативное действие.

Уменьшает проницаемость капилляров, предупреждает развитие отека тканей, снимает спазмы гладкой мускулатуры.

Не оказывает влияния на ЦНС и не вызывает привыкания.

Действие препарата начинается через 30 мин после приема, достигает максимума через 8-12 ч и сохраняется в течение 24 ч.

### Фармакокинетика

#### *Всасывание и распределение*

После приема внутрь лоратадин быстро и полностью абсорбируется из ЖКТ. C<sub>max</sub> достигается через 1 ч (после однократного приема в дозе 10 мг). Присутствие пищи замедляет абсорбцию.

Связывание с белками плазмы составляет более 95%. Не проникает через ГЭБ.

#### *Метаболизм*

Метаболизируется в печени с образованием активного метаболита дескарбоэтоксилоратадина.

#### *Выведение*

T<sub>1/2</sub> составляет для лоратадина около 8 ч. Выводится с желчью и почками.

#### *Фармакокинетика в особых клинических случаях*

T<sub>1/2</sub> увеличивается у пожилых людей и при хроническом алкоголизме.

При хронической почечной недостаточности и при проведении гемодиализа фармакокинетика лоратадина практически не меняется.

## Показания к применению:

Профилактика и лечение следующих заболеваний и состояний:

- сезонный и круглогодичный аллергический ринит;
- аллергический конъюнктивит;
- лечение кожных заболеваний аллергического генеза (в т.ч. хроническая идиопатическая крапивница);
- псевдоаллергические реакции;
- аллергические реакции на укусы насекомых.

## Относится к болезням:

- [Аллергический ринит](#)
- [Аллергия](#)
- [Конъюнктивит](#)
- [Крапивница](#)
- [Ринит](#)

## Противопоказания:

- беременность;

- период лактации;
- детский возраст до 2 лет (для суспензии для приема внутрь);
- детский возраст до 3 лет (для таблеток);
- дефицит сахаразы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция (для суспензии для приема внутрь);
- дефицит лактазы, непереносимость лактозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция (для таблеток);
- повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата.

С осторожностью следует применять при печеночной недостаточности, тяжелой почечной недостаточности (КК < 30 мл/мин).

## Способ применения и дозы:

### **Суспензия для приема внутрь**

Внутрь. Возможен прием вместе с пищей. Запивать водой, молоком.

Детям в возрасте до 12 лет рекомендуется принимать Ломилан в виде суспензии.

**Взрослые и дети старше 12 лет** - 2 дозировочные ложки (10 мл) 1 раз/сут; **дети от 2 до 12 лет с массой тела более 30 кг** - 2 дозировочные ложки (10 мл) 1 раз/сут; **с массой тела менее 30 кг** - 1 дозировочная ложка (5 мл) 1 раз/сут.

### **Таблетки**

Внутрь. Возможен прием вместе с пищей. Запивать водой, молоком. При необходимости таблетку можно разжевать.

**Взрослые и дети старше 12 лет** - 10 мг (1 таб.) 1 раз/сут; **дети от 3 до 12 лет с массой тела более 30 кг** - 10 мг (1 таб.) 1 раз/сут; **с массой тела менее 30 кг** - 5 мг (1/2 таб.) 1 раз/сут.

**Пациентам с нарушениями функции печени** необходимо назначать уменьшенную суточную дозу препарата Ломилан: взрослые и дети с массой тела более 30 кг - 2 дозировочные ложки (10 мл) или 1 таб. (10 мг) через день. Продолжительность лечения зависит от продолжительности проявления симптоматики заболевания. Если состояние пациента не улучшается в течение 3 дней после начала лечения, значит лоратадин не эффективен.

**Пациентам пожилого возраста или пациентам с почечной недостаточностью** коррекции дозы не требуется.

**Пациенты с тяжелой почечной недостаточностью (КК менее 30 мл/мин):** взрослые и дети с 6 лет - стартовая доза составляет 10 мг (2 дозировочные ложки или 1 таб.) через день; дети с 3 лет - стартовая доза составляет 5 мг (1 дозировочная ложка или 1/2 таб.) через день.

## Побочное действие:

По данным ВОЗ нежелательные реакции классифицированы в соответствии с их частотой развития следующим образом: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1000$ ) и очень редко ( $< 1/10\ 000$ ); частота неизвестна - по имеющимся данным установить частоту возникновения не представлялось возможным.

*Со стороны иммунной системы:* очень редко - анафилактические реакции.

*Со стороны нервной системы:* часто - головная боль, сонливость, повышенная нервная возбудимость, повышенная утомляемость; нечасто - бессонница; очень редко - головокружение.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* очень редко - тахикардия, учащенное сердцебиение, синкопе, аритмия.

*Со стороны ЖКТ:* нечасто - повышение аппетита; очень редко - тошнота, сухость во рту, гастрит.

*Со стороны печени и желчевыводящих путей:* очень редко - нарушение функции печени.

*Со стороны кожных покровов:* очень редко - аллергические реакции (сыпь), алопеция.

Кроме выше перечисленных реакций, у детей возможно развитие седативного эффекта. Нежелательные явления со стороны ЦНС (головная боль, сонливость, повышенная утомляемость) встречались приблизительно с той же частотой,

что и при применении плацебо.

## Передозировка:

*Симптомы:* головная боль, сонливость, сердцебиение, которые могут продолжаться длительное время. Специфического антидота нет.

*Лечение:* при передозировке препарата рекомендовано промывание желудка и прием адсорбентов (активированный уголь). Ломилан не выводится с помощью гемодиализа. На сегодняшний день также не известно, выводится ли Ломилан при помощи перитонеального диализа. После проведения неотложной терапии необходимо вести медицинское наблюдение за пациентом.

## Применение при беременности и кормлении грудью:

Безопасность применения препарата Ломилан во время беременности не установлена, поэтому применение препарата в этот период противопоказано.

Ломилан выделяется с грудным молоком, поэтому при необходимости применения препарата в период лактации следует решить вопрос о прекращении грудного вскармливания.

## Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Одновременное применение индукторов микросомальных ферментов печени (фенитоин, этанол, барбитураты, рифампицин, трициклические антидепрессанты) снижает эффективность лоратадина.

Возможное взаимодействие препарата с ингибиторами изоферментов цитохрома, такими как CYP3A4 или CYP2D6 (кетоназол, хинидин, итраконазол, эритромицин, флуоксетин), повышает концентрацию препарата Ломилан в плазме крови, что может привести к усилению побочных эффектов препарата.

## Особые указания и меры предосторожности:

Прием препарата следует прекратить не менее чем за двое суток перед проведением кожных аллергических проб, т.к. Ломилан может оказывать влияние на их результаты.

*Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами*

Необходимо соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятиях другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **При нарушениях функции почек**

Для **пациентов с почечной недостаточностью** начальная доза препарата составляет 10 мг (1 таб. или 2 дозировочные ложки суспензии) через день.

### **При нарушениях функции печени**

Для **пациентов с нарушениями функции печени** начальная доза препарата составляет 10 мг (1 таб. или 2 дозировочные ложки суспензии) через день.

### **Применение в детском возрасте**

Данных о безопасности и эффективности применения Ломилана у детей в возрасте до 2 лет нет.

**Детям в возрасте от 2 до 12 лет с массой тела более 30 кг** назначают по 10 мг/сут (1 таб. или 2 дозировочные ложки /10 мл/); **детям от 2 до 12 лет с массой тела менее 30 кг** - по 5 мг/сут (1 дозировочная ложка /5 мл/ или 1/2 таб.). Препарат принимают 1 раз/сут.

## Условия хранения:

Препарат в форме таблеток следует хранить в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте при температуре до 25°C. Препарат в форме суспензии следует хранить в недоступном для детей месте при температуре

**Ломилан**

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

---

до 25°C.

**Срок годности:**

4 года.

**Условия отпуска в аптеке:**

Без рецепта.

**Источник:** <http://drugs.thead.ru/Lomilan>