

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Claritine 1 mg/ml sirop

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml sirop conține 1 mg loratadină.

Excipienți cu efect cunoscut:

Conține maltitol lichid, sorbitol, propilenglicol și benzoat de sodiu

Acest medicament conține :

- 2.5 mg benzoat de sodiu în 5 ml sirop, care este echivalent la 0,5 mg/ml
- 3 g maltitol lichid în 5 ml sirop, care este echivalent la 600,69 mg/ml
- 250 mg propilenglicol în 5 ml sirop, care este echivalent la 50 mg/ml
- mai puțin de 1 mmol sodiu (23 mg) în 5 ml sirop, adică practic ”nu conține sodiu”
- 700 mg sorbitol în 5 ml sirop, care este echivalent la 140 mg/ml.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Sirop

Sirop limpede, incolor până la gălbui.

4. DATE CLINICE**4.1 Indicații terapeutice**

Claritine este indicat în tratamentul simptomatic al rinitei alergice și urticariei cronice idiopatice la adulți și copii cu vârsta mai mare de 2 ani.

4.2 Doze și mod de administrareDoze

Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani: 10 ml (10 mg) de sirop o dată pe zi.

Copii și adolescenți

La copiii cu vârsta între 2 și 12 ani dozarea se face în funcție de greutatea corporală:

Greutate corporală mai mare de 30 kg: 10 ml (10 mg) de sirop o dată pe zi.

Greutate corporală de 30 kg sau mai puțin: 5 ml (5 mg) de sirop o dată pe zi.

Siguranța și eficacitatea Claritine la copii cu vârsta sub 2 ani nu au fost stabilite. Nu sunt disponibile date.

Pacienți cu insuficiență hepatică

Pacienților cu insuficiență hepatică severă trebuie să li se administreze o doză inițială mai mică deoarece aceștia pot avea clearance-ul loratadinei redus. Pentru adulții și copiii cu greutate corporală mai mare de 30 kg, este indicată o doză inițială de 10 mg, o dată la două zile; iar pentru copiii cu greutate corporală de 30 kg sau mai puțin, se recomandă 5 ml (5 mg) o dată la două zile.

Pacienți cu insuficiență renală

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienții care prezintă insuficiență renală.

Pacienți vârstnici

Nu este necesară ajustarea dozelor la pacienții vârstnici.

Mod de administrare

Administrare orală. Siropul poate fi administrat fără legătură cu orarul meselor.

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Claritine trebuie administrat cu precauție la pacienții cu insuficiență hepatică severă (vezi pct. 4.2).

Acest medicament conține maltitol și sorbitol; astfel, pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la fructoză nu trebuie să utilizeze acest medicament.

Administrarea Claritine trebuie oprită cu cel puțin 48 de ore înainte de efectuarea testelor cutanate deoarece antihistaminicele pot împiedica sau diminua reacțiile pozitive la indicatorii testelor de reactivitate dermică.

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Administrat împreună cu alcoolul, Claritine nu are efecte de potențare, conform evaluărilor efectuate în cadrul studiilor privind performanțele psihomotorii.

Este posibil să apară interacțiuni cu toți inhibitorii cunoscuți ai CYP3A4 sau CYP2D6 ducând la creșterea nivelurilor de loratadină (vezi pct. 5.2), ceea ce poate determina o creștere a reacțiilor adverse.

Au fost raportate creșteri ale concentrațiilor plasmatice ale loratadinei după utilizarea concomitentă cu ketoconazol, eritromicină și cimetidină în studii controlate, dar fără modificări semnificative clinic (inclusiv electrocardiografic).

Copii și adolescenți

Au fost efectuate studii privind interacțiunile numai la adulți.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Sarcina

Conform unui număr mare de date privind femeile gravide (peste 1000 de rezultate obținute), nu s-au evidențiat efecte malformative sau efecte toxice feto/neonatale ale loratadinei. Studiile la animale nu au evidențiat efecte toxice dăunătoare directe sau indirecte asupra funcției de reproducere (vezi pct. 5.3). Ca măsură de precauție, este de preferat să se evite utilizarea Claritine în timpul sarcinii.

Alăptarea

Loratadina este excretată în laptele matern. Ca urmare nu se recomandă utilizarea Claritine în perioada alăptării.

Fertilitatea

Nu sunt disponibile date cu privire la fertilitatea masculină și feminină.

4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

În studiile clinice care au evaluat capacitatea de a conduce nu s-au observat deprecieri la pacienții tratați cu loratadină. Claritine nu are nici o influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Cu toate acestea, pacienții trebuie informați că, foarte rar, la unele persoane poate apărea somnolența, fapt ce ar putea afecta capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

4.8 Reacții adverse

Sumarul profilului de siguranță

În studiile clinice în care au fost incluși adulți și adolescenți cu afecțiuni de tipul rinită alergică (RA) și urticarie cronică idiopatică (UCI), la doza recomandată de 10 mg pe zi, reacțiile adverse au fost raportate la un procent cu 2% mai mare la pacienții tratați cu loratadină față de cei tratați cu placebo. Reacțiile adverse raportate cel mai frecvent, suplimentar față de placebo, au fost somnolență (1,2%), cefalee (0,6%), creșterea apetitului alimentar (0,5%) și insomnie (0,1%).

Lista tabelară a reacțiilor adverse

Următoarele reacții adverse raportate în perioada de după punerea pe piață sunt prezentate în tabelul următor pe aparate, organe și sisteme. Frecvențele sunt definite ca foarte frecvente ($\geq 1/10$), frecvente ($\geq 1/100$ și $< 1/10$), mai puțin frecvente ($\geq 1/1000$ și $< 1/100$), rare ($\geq 1/10000$ și $< 1/1000$), foarte rare ($< 1/10000$) și cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

În cadrul fiecărei grupe de frecvență, reacțiile adverse sunt prezente în ordinea descrescătoare a gravității.

| <i>Aparate, organe și sisteme</i> | Frecvență | Reacție adversă |
|---|------------------|---|
| <i>Tulburări ale sistemului imunitar</i> | Foarte rare | Reacții de hipersensibilitate (incluzând angioedem și anafilaxie) |
| Tulburări ale sistemului nervos | Foarte rare | Amețeală, convulsii |
| Tulburări cardiace | Foarte rare | Tahicardie, palpitații |
| <i>Tulburări gastrointestinale</i> | Foarte rare | Greață, gură uscată, gastrită |
| <i>Tulburări hepatobiliare</i> | Foarte rare | Tulburări ale funcției hepatice |
| <i>Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat</i> | Foarte rare | Erupție cutanată tranzitorie, alopecie |
| <i>Tulburări generale și la nivelul locului de administrare</i> | Foarte rare | Fatigabilitate |

Copii și adolescenți

În studii clinice efectuate la copii și adolescenți cu vârste cuprinse între 2 și 12 ani, reacțiile adverse raportate frecvent în plus față de placebo au fost cefalee (2,7%), nervozitate (2,3%) și oboseală (1%). Cu frecvență necunoscută a fost raportată creșterea în greutate la copii.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro.

4.9 Supradozaj

Supradozajul cu loratadină crește frecvența apariției simptomelor anticolinergice. În caz de supradozaj au fost raportate somnolență, tahicardie și cefalee.

În cazul supradozajului se vor institui măsuri generale simptomatice și de susținere, care vor fi menținute cât timp va fi necesar. Poate fi încercată administrarea cărbunelui activat sub formă de suspensie cu apă. Lavajul gastric poate fi luat în considerare. Loratadina nu este îndepărtată prin hemodializă și nu se cunoaște dacă poate fi îndepărtată prin dializă peritoneală. Monitorizarea clinică a pacientului trebuie continuată și după tratamentul de urgență.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: antihistaminice – antagoniști H₁, codul ATC: R06AX13.

Mecanism de acțiune

Loratadina, substanța activă din Claritine este un antihistaminic tricycllic cu activitate selectivă la nivelul receptorilor periferici H₁.

Efecte farmacodinamice

Când este utilizată la doza recomandată loratadina nu are proprietăți sedative sau anticolinergice semnificative clinic în cazul majorității populației.

În cazul tratamentului de lungă durată nu s-au observat modificări semnificative clinic privind semnele vitale, valorile testelor de laborator, examenele fizice sau electrocardiografice.

Loratadina nu are o activitate semnificativă la nivelul receptorilor H₂. Aceasta nu inhibă captarea noradrenalinei și nu are practic nicio influență asupra funcției cardiovasculare sau automatismului cardiac.

Studiile efectuate la om asupra pustulelor provocate de histamină pe piele după administrarea unei doze unice de 10 mg au demonstrat ca efectele antihistaminice sunt observate în 1-3 ore, atingând maximul la 8-12 ore și au rezistat mai mult de 24 ore. Nu au existat dovezi care să indice toleranța la acest efect în urma administrării loratadinei timp de 28 zile.

Eficacitate și siguranță clinică

În studii clinice controlate peste 10000 pacienți (cu vârsta de 12 ani și peste) au fost tratați cu loratadină 10 mg comprimate. În ceea ce privește îmbunătățirea efectelor asupra simptomelor nazale și non-nazale ale rinitei alergice, loratadina 10 mg comprimate administrată o dată pe zi a fost superioară față de placebo și asemănătoare clemastinei. În aceste studii somnolența a apărut mai puțin frecvent la loratadină decât la clemastină și cu frecvență asemănătoare cu terfenadină și placebo.

Dintre acești pacienți (cu vârsta de 12 ani și peste), 1000 pacienți cu urticarie cronică idiopatică au fost înrolați în studii controlate placebo. O doză de loratadină 10 mg administrată o dată pe zi a fost superioară față de placebo în tratarea urticariei cronice idiopatice, fapt demonstrat de reducerea mâncărimilor, eritemului și urticariei asociate acesteia. În cadrul acestor studii incidența somnolenței în cazul loratadinei a fost asemănătoare cu placebo.

Copii și adolescenți

În studii clinice controlate aproximativ 200 pacienți copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 6 și 12 ani) cu rinită alergică sezonieră au primit doze de loratadină sirop de până la 10 mg o dată pe zi. Într-un alt studiu, 60 pacienți, copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 2 și 5 ani), au primit 5 mg loratadină sirop o dată pe zi. Nu au fost observate reacții adverse neașteptate.

Eficacitatea la copii a fost similară cu eficacitatea observată la adulți.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Absorbție

Loratadina se absoarbe rapid și bine. Ingestia concomitentă de alimente poate întârzia ușor absorbția loratadinei, dar fără a influența efectul clinic. Parametrii biodisponibilității loratadinei și ai metabolitului său activ sunt proporționali cu doza.

Distribuție

Loratadina se leagă în proporție foarte mare (între 97% și 99%), iar desloratadina (DL), principalul său metabolit activ, se leagă la un nivel moderat (73% până la 76%) de proteinele plasmatiche.

La pacienții sănătoși, timpii de înjumătățire plasmatică prin distribuție pentru loratadină și metabolitul ei activ sunt de aproximativ 1 oră, respectiv 2 ore.

Metabolizare

După administrarea pe cale orală, loratadina se absoarbe rapid și bine, fiind supusă unei prime metabolizări importante, în principal de către CYP3A4 și CYP2D6. Principalul metabolit – desloratadina (DL) – este activ din punct de vedere farmacologic, fiind responsabil pentru o mare parte din efectul clinic. Loratadina și DL ating concentrațiile plasmatiche maxime (T_{max}) la 1-1,5 ore, respectiv la 1,5-3,7 ore de la administrare.

Eliminare

Aproximativ 40% din doză este excretată în urină și 42% în fecale, pe o perioadă de 10 zile, în principal sub formă de metaboliți conjugați. Aproximativ 27% din doză este eliminată în urină pe parcursul primelor 24 de ore. Mai puțin de 1% din substanța activă este excretată nemodificată, în forma activă, ca loratadină sau DL.

Timpul mediu de înjumătățire prin eliminare la adulți sănătoși a fost de 8,4 ore (interval de la 3 ore până la 20 ore) pentru loratadină și de 28 ore (interval de la 8,8 ore până la 92 ore) pentru principalul metabolit activ.

Insuficiență renală

La pacienții cu insuficiență renală cronică, atât ASC cât și nivelurile plasmatiche maxime (C_{max}) ale loratadinei și ale metabolitului ei activ sunt mai mari în comparație cu ASC și nivelurile plasmatiche maxime (C_{max}) ale pacienților cu funcție renală normală. Timpii medii de înjumătățire prin eliminare pentru loratadină și metabolitul ei nu au fost semnificativ diferiți față de cei observați la pacienții sănătoși. La pacienții cu insuficiență renală cronică hemodializa nu are nicio influență asupra farmacocineticii loratadinei sau a metabolitului ei activ.

Insuficiență hepatică

La pacienții cu afectare hepatică cronică de cauză alcoolică, ASC și nivelurile plasmatiche maxime (C_{max}) pentru loratadină au fost de două ori mai mari comparativ cu cele din cazul pacienților cu funcție hepatică

normală, în timp ce profilul farmacocinetic al metabolitului activ nu a fost modificat semnificativ. Timpii de înjumătățire prin eliminare pentru loratadină și metabolitul ei activ au fost de 24 ore, respectiv 37 ore și au crescut concomitent cu creșterea severității tulburării hepatice.

Pacienți vârstnici

Profilul farmacocinetic al loratadinei și al metabolitului ei activ este comparabil la voluntarii adulți sănătoși cu cel înregistrat la voluntarii vârstnici sănătoși.

5.3 Date preclinice de siguranță

Datele non-clinice nu au evidențiat niciun risc special pentru om pe baza studiilor convenționale farmacologice privind evaluarea siguranței, toxicitatea după doze repetate, genotoxicitatea, și carcinogenitatea.

În studiile de toxicitate asupra capacității de reproducere nu au fost observate efecte teratogene. Cu toate acestea, la șobolani s-a observat prelungirea travaliului și viabilitate mai redusă a puilor în cazul nivelurilor plasmatiche (ASC) de 10 ori mai mari decât cele obținute la dozele clinice.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Edetat disodic (E386)
Dihidrogenofosfat de sodiu dihidrat (E339)
Maltitol lichid (E965)
Propilenglicol (E1520)
Glicerol (E422)
Acid fosforic (E338) (pentru ajustare pH)
Benzoat de sodiu (E 211)
Sucraloză (E955)
Sorbitol lichid (E 420)
Aromă artificială
Apă purificată

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

După ambalarea pentru comercializare - 3 ani
După prima deschidere a flaconului - 1 lună.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Cutie cu un flacon din PET, alb opac, conținnd 60 ml sirop, închis cu capac din PP prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii și o măsură dozatoare din PP cu gradații pentru măsurarea volumelor de 5 ml și 10 ml

Cutie cu un flacon din PET, alb opac, conținnd 120 sirop, închis cu capac din PP prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii și o măsură dozatoare din PP cu gradații pentru măsurarea volumelor de 5 ml și 10 ml

Cutie cu un flacon din PET, alb opac, conținnd 150 ml sirop, închis cu capac din PP prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii și o măsură dozatoare din PP cu gradații pentru măsurarea volumelor de 5 ml și 10 ml

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor

Fără cerințe speciale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

BAYER SRL

Șoseaua București-Ploiești, Nr. 1A

Clădirea B, Etaj 1, Sector 1, 013681, București, România

8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

11020/2018/01-03

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data ultimei reînnoiri a autorizației: Octombrie 2018

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Iunie, 2019

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro> .