

## ТИББИЁТДА ҚҮЛЛАНИЛИШИГА ДОИР ЙЎРИҚНОМА

### L-ЦЕТ®

**Препаратнинг савдо номи:** L-Цет®

**Таъсир этувчи модда (ХПН):** левоцетиризин дигидрохлорид

**Дори шакли:** плёнка қобик билан қопланган таблеткалар

**Таркиби:**

Ҳар бир плёнка қобик билан қопланган таблетка куйидагиларни сақлайди:

**фаол модда:** левоцетиризин дигидрохлорид – 5 мг;

**ёрдамчи моддалар:** микрокристалл целлюлоза, кроскармелоза натрий, магний стеарати, коллоидли кремний диоксида, Опадрай II 85G51300 яшил, тозаланган сув.

**Таърифи:** думалоқ, яшил рангли плёнка қобик билан қопланган иккىёклама қаварикли таблеткалар.

**Фармакотерапевтик гурӯҳи:** Тизимли қўлланилиш учун антигистамин препаратлари, пиперазин хосилалари.

**ATX коди:** R06AE09

#### Фармакологик хусусиятлари

##### Фармакодинамикаси

##### Таъсир механизми

Левоцетиризин, цетиризиннинг (R)- энантиомери периферик H<sub>1</sub>-рецепторларининг кучли ва селектив антагонисти ҳисобланади.

Боғланиш тадқиқотлари щуни кўрсатдик, левоцетиризин одам H<sub>1</sub>-рецепторларига юқори аффинликка эга ( $K_i = 3,2$  нмоль/л). Левоцетиризин аффинлиги цетиризин аффинлигига нисбатан 2 баравар юқори ( $K_i = 6,3$  нмоль/л). Левоцетиризин  $115 \pm 38$  минут ярим парчаланиш вақти билан H<sub>1</sub>-рецепторларидан ажralади. Левоцетиризин бир марта юборилгандан сўнг рецептор бандлиги 4 соатдан кейин 90% ва 24 соатдан кейин 57% ни ташкил этади. Соғлом кўнгиллilarда ўтказилган фармакодинамик тадқиқотларда левоцетиризин дозасининг ярми терида ҳам, бурунда ҳам цетиризин билан солиштириб бўладиган фаолликка эга эканлиги намойиш этилган.

##### Фармакодинамик самаралар

Левоцетиризиннинг фармакодинамик фаоллиги рандомизацияланган назоратли тадқиқотларда ўрганилган:

5 мг левоцетиризин, 5 мг дезлоратадин ва плацеbonинг гистамин билан чақирилмаган қаварчиқ ва дөгларни пайдо бўлиши тадқиқотда левоцетиризин билан даволаш биринчи 12 соатда энг юқори бўлган ва 24 соат давом этган ( $p < 0,001$ ) қавариқлар ва доғлар пайдо бўлишининг плацебо ва дезлоратадин билан даволашга нисбатан сезиларли камайишига олиб келган.

Гулчанги билан чақирилган симптомларни назорат қилишда 5 мг дозада левоцетиризин таъсирининг бошланиши аллерген билан кучайтириш учун камера моделида плацебо-назоратли тадқиқотларда препарат қабул қилингандан сўнг 1 соатдан кейин кузатилган.

*In vitro* шароитида тадқиқотлари (Бойден камералари ва ҳужайра қатламлари усууллари) щуни кўрсатдик, левоцетиризин тери ва ўпка ҳужайралари орқали эозинофилларнинг эотаксин-кучайтирилган трансэндотелиал миграциясини сусайтиради. *In vivo* шароитида фармакодинамик экспериментал тадқиқоти (тери камералари техникаси) плацебога нисбатан 14 нафар катта ёшдаги пациентда 5 мг левоцетиризиннинг биринчи 6 соатда гулчанг билан кучайтирилган реакцияларни учта асосий сусайтирувчи самарасини

кўрсатди: VCAM-1 бўшатилишини сусайтириш, қон томирлар ўтказувчанлиги модуляцияси ва эозинофиллар тўпланишини камайтириш.

#### *Клиник самарадорлиги ва хавфсизлиги*

Левоцетиризин самарадорлиги ва хавфсизлиги аллергик ринит, сурункали аллергик ринит ёки йил бўйи давом этадиган аллергик ринити бўлган катта ёшдаги пациентларда ўтказилган бир неча икки томонлама яширин плацебо-назоратли клиник тадқиқотларда намойиш этилган. Левоцетиризин аллергик ринит симптомларини, шу жумладан айrim тадқиқотларда бурун битиб қолишини сезиларли даражада камайтириши тасдиқланган.

Йил давомидаги аллергик ринити бўлган (симптомлари энг камида кетма-кет 4 ҳафта давомида ҳафтада 4 кун мавжуд бўлади) ҳамда уй чангি каналларига ва ўсимлик гулчангига сенсибилизация қилинган 551 нафар катта ёшдаги пациентда (шу жумладан, левоцетиризин қабул қиласан 276 нафар пациентда) ўтказилган 6 ойлик клиник тадқиқот шуни кўрсатганки, бутун тадқиқот давомида бирон-бир тахифилаксиясиз аллергик ринит симптомларининг умумий баллари пасайиши шароитида 5 мг левоцетиризин дозаси плацеобога нисбатан клиник ва статистик жиҳатдан анча самаралироқ бўлган. Бутун тадқиқот вақти давомида левоцетиризин пациентларнинг ҳаёт сифатини сезиларли даражада яхшиланган.

Сурункали идиопатик эшакеми касаллигини бошдан кечираётган 166 нафар пациентни ўз ичига олган плацебо-назоратли клиник тадқиқотда 85 нафар пациент плацебо қабул қиласан, 81 нафар пациент эса – олти ҳафта давомида кунига бир марта 5 мг левоцетиризин дозасини қабул қиласан.

Левоцетиризин билан даволаш биринчи ҳафта давомида ва бутун даволаш даври давомида плацеобога нисбатан қичишиш оғирлигининг сезиларли пасайишига олиб келган. Левоцетиризин плацеобога нисбатан ҳаёт сифатининг дерматологик индексини баҳолаш бўйича соғлиқ билан боғлиқ ҳаёт сифатининг янада кўпроқ яхшиланишига ҳам олиб келган.

Сурункали идиопатик эшакеми касаллиги эшакеми учун модел сифатида ўрганилган. Эшакеми касаллигига гистаминнинг бўшатилиши сабаб омили бўлганлиги туфайли левоцетиризин сурункали идиопатик эшакеми касаллигига қўшимча равища бошка бирга кечадиган касалликларда симптоматик енгиллашишни таъминлашда самарали бўлиши кутилади.

ЭКГ левоцетиризиннинг QT оралиқ вақтига таъсирини кўрсатмаган.

#### *Болалар*

Болаларда левоцетиризинни хавфсизлиги ва самарадорлиги иккита плацебо-назоратли клиник тадқиқотда, шу жумладан мавсумий ва кўп йиллик аллергик ринитни бошдан кечираётган, мувофиқ равища, 6 ёшдан 12 ёшгача бўлган пациентларда ўрганилган. Ҳар икки тадқиқотда левоцетиризин симптомларни сезиларли даражада яхшилаган ва соғлиқ билан боғлиқ ҳаёт сифатини яхшилаган.

6 ёшгача бўлган болаларда клиник хавфсизлик бир неча қисқа муддатли ва узоқ муддатли терапевтик тадқиқотлардан белгиланган:

- аллергик ринити бўлган 2 ёшдан 6 ёшгача бўлган 29 нафар бола 4 ҳафта давомида кунига икки марта 1,25 мг дан левоцетиризин қабул қиласан бир клиник тадқиқот;
- аллергик ринитни ёки сурункали идиопатик эшакеми касаллиги бўлган 1 ёшдан 5 ёшгача бўлган 114 нафар бола 2 ҳафта давомида кунига икки марта 1,25 мг дан левоцетиризин қабул қиласан бир клиник тадқиқот;
- аллергик ринитни ёки сурункали идиопатик эшакеми касаллиги бўлган 6 ойдан 11 ойгача ёшдаги 45 нафар бола 2 ҳафта давомида кунига бир маҳал 1,25 мг дан левоцетиризин қабул қиласан битта клиник тадқиқот;
- кўшилганда 12 ойдан 24 ойгача ёшдаги 255 нафар атопик субъектларда левоцетиризиннинг бир узоқ муддатли (18 ой) клиник тадқиқоти.

Хавфсизлик профили 1 ёшдан 5 ёшгача бўлган болаларда ўтказилган қисқа муддатли тадқиқотларда кузатилган кўрсаткичлар билан бир хил бўлган.

## **Фармакокинетикаси**

Левоцетиризин фармакокинетикаси түгри пропорционал бўлиб, доза ва вактга, субъектлар ўртасидаги паст вариабелликка боғлиқ эмас. Фармакокинетик профили алоҳида энантиомер шаклида кўлланган ёки цетиризин шаклида кўлланган ҳолатдаги кўрсаткич билан бир хил. Абсорбция ва элиминация жараёнида хирал инверсия юз бермайди.

### **Сингииши**

Левоцетиризин перорал юборилгандан сўнг тез ва жадал сўрилади. Плазмада концентрациянинг энг юқори чўққисига препарат қабул қилинганидан сўнг 0,9 соатдан кейин эришилади. Барқарор ҳолатга икки кундан кейин эришилади. Концентрациянинг энг юқори чўққиси, одатда, 5 мг бир марталик кундузги доза бир марта ва такроран қабул қилингандан сўнг, мувофиқ равиша, 270 нг/мл ва 308 нг/мл ни ташкил этади. Дозанинг сингиш даражаси овқатланишга боғлиқ бўлмайди ва овқатланишдан ўзгармайди, бироқ концентрациянинг энг юқори чўққиси пасаяди ва ушланиб қолади.

### **Тақсимланиши**

Левоцетиризиннинг одам тўқималарида тақсимланиши тўгрисида ҳам, гематоэнцефалик тўsicик орқали ўтиши тўгрисида ҳам маълумотлар йўқ. Каламушлар ва итларда концентрациянинг энг юқори даражалари жигарда ва буйракларда, энг паст даражалари марказий нерв тизимида бўлади.

Левоцетиризин 90% плазма оксиллари билан бояланади. Левоцетиризиннинг тақсимланиши чекланган хусусиятга эга, чунки тақсимланиш ҳажми 0,4 л/кг ни ташкил этади.

### **Метаболизми**

Одамларда левоцетиризин метаболизми даражаси дозанинг 14 фоизидан камроғини ташкил этади ва шу туфайли генетик полиморфизм ёки ферментлар ингибиторларини бир вактда қабул килиш натижасида юзага келадиган фарклар аҳамиятсиз бўлиши кутилади. Метаболик йўллар ароматик оксидланиш, N- ва O-деалкилланиши ва таурил конъюгациясини ўз ичига олади. Деалкилланиши йўллари, асосан, CYP 3A4 изофермент орқали намоён бўлади, айни вактда ароматик оксидланиш эса кўплаб ва/ёки идентификацияланмаган CYP изоформаларини ўз ичига олади. Левоцетиризиннинг 5 мг перорал дозадан сўнг эришилган энг юқори чўққи концентрациялардан анча юқори концентрацияларда CYP 1A2, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 ва 3A4 изоферментлари фаоллигига таъсир этмаган.

Унинг метаболизми ва метаболик сусайтириш потенциали йўқлиги туфайли левоцетиризиннинг бошқа препаратлар билан ёки аксинча ўзаро таъсирини эҳтимоли кам.

### **Чиқарилиши**

Катта ёшдаги одамларда плазмадан ярим чиқарилиш даври  $7,9 \pm 1,9$  соатни ташкил этади. Кичик ёшдаги болаларда ярим чиқарилиш даври қискарот бўлади.

Ўртacha умумий клиренс 0,63 мл/минут/кг ни ташкил этади. Левоцетиризин ва метаболитларнинг сийдик билан асосий чиқарилиш йўли ўртacha дозанинг 85,4 фоизини ташкил этади. Ахлат орқали чиқарилиш фақатгина дозанинг 12,9 фоизини ташкил этади. Левоцетиризин тугунсимон фильтрация орқали ҳам, фаол каналли секреция орқали ҳам чиқарилади.

### **Буйрак етишмовчилиги**

Левоцетиризин клиренси креатинин клиренси билан ўзаро бояланади. Шу туфайли левоцетиризинни дозалаш оралиқ вактлари ўртacha ва оғир даражали буйрак етишмовчилиги бўлган пациентларда креатинин клиренсига қараб тўгриланиши керак. Якуний босқичдаги анурияда, буйрак касаллигига умумий клиренс меъёрий кечишга нисбатан тахминан 80% га камаяди. Стандарт 4 соатли гемодиализ муолажаси вактида чиқарилган левоцетиризин микдори <10% ни ташкил этган.

## *Болалар*

6 ёшдан 11 ёшгача бўлган 20 кг дан 40 кг гача доирада тана вазнига эга 14 нафар болада 5 мг левоцетиризин бир марталик дозаси перорал юборилган педиатрик фармакокинетик тадқиқот маълумотлари шуни кўрсатадики,  $C_{max}$  ва AUC миқдорлари тадқиқотда катта ёшдаги соғлом субъектларда маълум килинган миқдорларга нисбатан тахминан 2 баравар юқоридир. Ўртacha  $C_{max}$  1,2 соат ичидаги 450 нг/мл ни ташкил этган, ушбу педиатрик гуруҳда катта ёшдаги пациентларга нисбатан нормалашган вази, тана умумий клиренси 30 фоизга кўпроқ бўлган, ярим чиқарилиш даври эса 24% қисқароқ бўлган.

6 ёшдан кичик педиатрик гуруҳларда ихтисослашган фармакокинетик тадқиқотлар ўтказилмаган. Левоцетиризиннинг 1,25 мг дан 30 мг гача бир марталик ва кўп мартали дозаларини қабул қилган 323 нафар субъектда (181 нафар 1 ёшдан 5 ёшгача бўлган бола, 18 нафар 6 ёшдан 11 ёшгача бўлган бола ва 124 нафар 18 ёшдан 55 ёшгача бўлган болада) ретроспектив популацияон фармакокинетик таҳлил ўтказилган. Ушбу таҳлилдан олинган маълумотлар шуни кўрсатдики, бир ойликдан 5 ёшгача бўлган болаларга кунига бир марта 1,25 мг юборилиши, кутилганидек, кунига бир марта 5 мг қабул қиласиган катта ёшдаги пациентлар қон плазмасидаги концентрация билан бир хил концентрацияга олиб келади.

## *Кекса ёшдаги одамлар*

Кекса ёшдаги одамларда фармакокинетик маълумотлар чекланган. 9 нафар кекса ёшдаги (65–74 ёш) пациентда 6 кун давомида 30 мг левоцетиризин ҳар куни бир мартали перорал қабул килинганидан сўнг тана умумий клиренси ёшроқ одамлардаги шундай клиренсга нисбатан тахминан 33% пастроқ бўлган. Рацемик цетиризиннинг жойлашиши ёшга эмас, балки буйраклар функциясига боғлиқлиги тасдиқланган. Ушбу ихтиро левоцетиризинга ҳам қўлланилади, чунки левоцетиризин ва цетиризиннинг ҳар иккиси кўпроқ сийдик билан чиқарилади. Шу туфайли левоцетиризин дозасига кекса ёшдаги пациентлар буйрак функциясига мувофиқ равишда тузатиш киритилиши керак.

## *Гендер мансублиги*

77 нафар пациент (40 нафар эркак, 37 нафар аёл) учун фармакокинетик натижалар жинснинг потенциал таъсири юзасидан баҳоланган. Ярим парчаланиш даври аёлларда ( $7,08 \pm 1,72$  соат) эркаклардагига нисбатан ( $8,62 \pm 1,84$  соат) бирор қисқароқ бўлган; бирор силликланган орал клиренси аёлларда ( $0,67 \pm 0,16$  мл/минут/кг) эркаклардаги шундай клиренс ( $0,59 \pm 0,12$  мл/минут/кг) билан солишириладиган даражада бўлган. Суткалик дозалар ва дозалар ўртасидаги оралик вактлар ҳам буйрак функциялари нормал бўлган эркаклар ва аёллар учун қўлланилиши мумкин.

## *Ирқ*

Иркнинг левоцетиризинга таъсири ўрганилмаган. Левоцетиризин, биринчи навбатда, организмдан буйраклар орқали чиқарилиши ва креатинин клиренсига жиддий иркӣ фарқлар йўқлиги туфайли левоцетиризиннинг фармакокинетик тавсифлари турли ирқда турлича бўлиши кутилмайди. Рацемик цетиризин кинетикасига ҳеч қандай иркӣ фарқлар кузатилмаган.

## *Жигар етишимовчилиги*

Жигар функциялари бузилишлари бўлган пациентларда левоцетиризин фармакокинетикаси текширилмаган. Бир марталик доза шаклида 10 ёки 20 мг цетиризиннинг рацемик бирикмасини қабул қилган сурункали жигар касалликлари (гепатоцеллюляр, холестатик ва билиар цирроз) бўлган пациентларда соғлом субъектларга нисбатан клиренс 40% камайган ҳолатда ярим чиқарилиш даври 50% ошган.

## *Фармакокинетик/фармакодинамик ўзаро таъсири*

Гистамин билан қўзгатилган тери реакцияларига таъсир плазмадаги концентрация билан ўзаро боғлиқ эмас.

## **Кўлланилиши**

Л-Цет® катталар ҳамда 6 ёш ва ундан катта ёшдаги болаларда аллергик ринитни (шу жумладан, йил бўйи давом этадиган аллергик ринитни) ва эшакеми касаллигини симптоматик даволашда тавсия этилган.

## **Кўллаш усули ва дозалари**

*Катталар ҳамда 12 ёш ва ундан катта ёшдаги ўсмирлар*

Тавсия этиладиган суткалик доза 5 мг (кобиқ билан қопланган 1 та таблетка)ни ташкил этади.

Кобиқ билан қопланган таблеткаларни ичга қабул қилиш, суюқлик билан бутунлигicha ютиб юбориш ва овқатсиз ёки овқат билан қабул қилиш керак. Суткалик дозани бир мартада қабул қилиш тавсия этилади.

### **Кекса ёшдаги одамлар**

Ўртча даражадан оғир даражагача буйрак етишмовчилиги бўлган кекса ёшдаги пациентларда дозага тузатиш киритиш тавсия этилади (куйида “Буйрак етишмовчилиги”га қаранг).

### **Буйрак етишмовчилиги**

Дозалаш оралиқ вактлари буйрак функциясига мувофиқ индивидуаллаштирилиши керак. Куйидаги жадвалга мурожаат қилинг ва унда кўрсатилгандек дозага тузатиш киритинг. Ушбу дозалаш жадвалидан фойдаланиш учун пациентнинг (CLcr) мл/минутда креатинин клиренсини баҳолаш керак. (CLcr) мл/минут куйидаги формуладан фойдаланилган ҳолда, зардоб креатинини (мг/дл) таърифидан баҳоланиши мумкин:

$$\text{CLcr} = \frac{[140 - \text{ёш (йиллар)}] \times \text{тана вазни (кг)}}{72 \times \text{зардоб креатинини (мг/дл)}} \quad (\text{x } 0,85 \text{ аелларга})$$

### **Буйраклар функцияси бузилган пациентларда дозага тузатиш киритиши:**

Буйраклар функцияси	Креатинин клиренси, мл/дақиқа	Доза ва дозалашнинг такрорланиш тезлиги
Буйраклар меърий функцияси	>80	Бир кунда 1 марта 1 та таблетка
Енгил даражадаги бузилиш	50-79	Бир кунда 1 марта 1 та таблетка
Ўртча даражадаги бузилиш	30-49	2 кунда 1 марта 1 та таблетка
Оғир даражадаги бузилиш	<30	3 кунда 1 марта 1 та таблетка
Буйраклар касалликлари босқичи (диализда пациентлар)	якуний бўлган	Кўлланилиши мумкин эмас

Буйраклар функцияси бузилган педиатрик пациентлар учун дозага пациентнинг буйрак клиренсига ва унинг тана вазнига қараб индивидуал равишда тузатиш киритилиши керак.

### **Жигар етишмовчилиги**

Фақат жигар етишмовчилиги бўлган пациентларда дозага тузатиш киритиш талаб қилинмайди. Жигар етишмовчилиги ва буйрак етишмовчилиги бўлган пациентларда дозага тузатиш киритиш тавсия этилади (юқоридаги “Буйрак етишмовчилиги”га қаранг).

### **Болалар**

#### **6 ёшдан 12 ёшгacha болалар**

Тавсия этиладиган суткалик доза 5 мг (плёнка кобиқ билан қопланган 1 та таблетка)ни ташкил этади.

2 ёшдан 6 ёшгacha болалар учун плёнка кобиқ билан қопланган таблеткалар билан дозалашга тузатиш киритилиши мумкин эмас. Левоцетиризиннинг педиатрик шаклидан фойдаланиш тавсия этилади.

## *Күллаши усули*

Плёнка қобиқ билан қопланган таблеткалар, таблеткаларни бутунилигича сув билан бирга ичга қабул килинади, овқатланишдан катъи назар. Бир вақтнинг ўзида кундалик дозани қабул қилиш тавсия етилади.

## *Қабул қилиши давомийлиги*

Вақти-вақти билан такрорланиб турадиган аллергик ринитни (ҳафтада тўрт кундан камроқ ёки бир йилда тўрт ҳафтадан камроқ пайдо бўладиган симптомларни) касалликка ва унинг анамнезига мувофиқ даволаш керак; у симптомлар йўқолгандан сўнг тўхтатилиши ва симптомлар пайдо бўлгандан сўнг тикланиши мумкин.

Йил бўйи давом этадиган аллергик ринит ҳолатида (симптомлари ҳафтада тўрт кундан кўпроқ ёки бир йилда тўрт ҳафтадан кўпроқ пайдо бўлади), пациентга аллергенлар таъсир этиш даврида узлуксиз терапия тавсия этилиши мумкин.

Б ойдан кам бўлмаган даволаш даврлари учун левоцетиризин қўлланилишининг клиник тажрибаси мавжуд. Сурункали эшакеми касаллигига ва сурункали аллергик ринитда бир йилгача муддат учун цетиризин (рацемат) қўлланилишининг клиник тажрибаси мавжуд.

## *Ножўя таъсирлари*

12 ёшдан 71 ёшгacha бўлган аёллар ва эркакларда ўтказилган терапевтик тадқиқотларда 5 мг левоцетиризин қабул қилинган гурухдаги пациентларнинг 15,1%да плацебо гурухидаги 11,3% га нисбатан препаратга хеч бўлмагандан бир нохуш реакция бўлган. Ушбу ножўя реакцияларнинг 91,6 фоизи енгил даражадан ўртача даражагача бўлган.

Терапевтик тадқиқотларда ножўя реакциялар туфайли саралаш фоизи 5 мг левоцетиризин қабул қилинганда 1,0% (9/935), плацебо гурухда 1,8% (14/771) бўлган.

Тавсия этиладиган ҳар куни 5 мг дозада левоцетиризин қабул қилаётган 935 нафар пациентда ушбу препарат билан клиник терапевтик тадқиқот ўтказилган. Ушбу гурухда 5 мг левоцетиризин ёки плацебо қабул қилинганда дори препаратига ножўя реакциялар пайдо бўлганлиги тўғрисида 1% ёки ундан кўпроқ (умумий: >1/100, <1/10) коэффициент билан маълум қилинган:

<b>Афзал атама БССТ Ножўя реакциялар терминологияси</b>	<b>Плацебо ( n = 771)</b>	<b>5 мг левоцетиризин ( n = 935)</b>
Бош оғриши	25 (3,2%)	24 (2,6%)
Уйқучанлик	11 (1,4%)	49 (5,2%)
Оғиз қуриши	12 (1,6%)	24 (2,6%)
Толиқиши	9 (1,2%)	23 (2,5%)

Астения ёки қориндаги оғриқ каби кам учрайдиган ножўя реакциялар ҳолатлари кузатилган (кам холларда >1/1000, <1/100).

Уйқучанлик, толиқувчанлик ва астения каби седатив ножўя реакциялар пайдо бўлиш тезлиги, умуман олганда, плацебо (3,1%) қабул қилинган ҳолатдагига нисбатан 5 мг левоцетиризин қабул қилинганда (8,1%) кўпроқ кузатилган.

## *Болалар*

6 ойликдан 11 ойлик ёшгacha бўлган ва 1 ёшдан 6 ёшдан кичикроқ ёшгacha бўлган педиатрик пациентларда ўтказилган иккита плацебо-назоратли тадқиқотда 159 нафар субъектда, мувофиқ равишда, 2 ҳафта давомида ҳар куни 1,25 мг ва бир кунда икки маҳал 1,25 мг дозада левоцетиризин билан терапия амалга оширилган. Куйида келтирилган препаратларга ножўя реакцияларнинг такрорланиш тезлиги левоцетиризин ёки плацебо бўйича 1% ёки ундан кўпроқ даражада қайд этилган.

Аъзонинг тизим синфи ва афзал атама	Плацебо (n=83)	Левоцетиризин (n=159)
<b>Меъда-ичак йўллари томонидан бузилиши</b>		
Диарея	0	3(1,9%)
Қайт қилиш	1(1,2%)	1(0,6%)
Ич котиши	0	2(1,3%)
<b>Нерв тизими томонидан бузилиши</b>		
Уйқучанлик	2(2,4%)	3(1,9%)
<b>Психик бузилишлар</b>		
Уйқу бузилиши	0	2(1,3%)

6-12 ёшдаги болаларда қўш кўринмас плацебо-назоратли тадқиқотлар ўтказилган бўлиб, уларда 243 нафар бола 1 ҳафтадан камроқ вактдан 13 ҳафтагача турли вакт давомида ҳар куни 5 мг левоцетиризин таъсирига учратилган. Куйидаги препаратларга ножўя реакцияларнинг такрорланиш тезлиги левоцетиризин ёки плацебо бўйича 1% ёки ундан кўпроқ такрорланиш тезлиги билан маълум қилинган.

Афзал атама	Плацебо ( n = 240)	5 мг левоцетиризин ( n = 243)
Бош оғриши	5(2,1%)	2(0,8%)
Уйқучанлик	1(0,4%)	7(2,9%)

#### *Постмаркетинг тадқиқотлари*

Куйида санаб ўтилган ножўя реакциялар намоён бўлиш тезлиги бўйича келтирилган, ножўя реакцияларнинг такрорланиш тезлиги қўйидаги тарзда тавсифланади: жуда тез-тез ( $>1/10$ ); тез-тез ( $\geq 1/100, <1/10$ ); тез-тез эмас ( $\geq 1/1,000, <1/100$ ); кам ҳолларда ( $\geq 1/10,000, <1/1,000$ ); жуда кам ҳолларда ( $<1/10,000$ ), такрорланиш тезлиги номаълум: мавжуд маълумотлар орқали аниқлаб бўлмайди:

*Иммун тизим томонидан бузилишлар:* номаълум: ўта юқори сезувчанлик, шу жумладан анафилаксия.

*Моддалар алмашинуви тизими томонидан бузилишлар:* номаълум: юқори иштаҳа.

*Психик бузилишлар:* номаълум: агрессия, асабийлашиш, галлюцинация, депрессия, уйқусизлик, суицидал фикрлар, тунги босинкираш.

*Нерв тизими томонидан бузилишлар:* номаълум: томир тортишишлар, парестезия, бош айланиши, хушидан кетиш, тремор, дисгевзия.

*Эшиитии ва қулоқ лабиринти томонидан бузилишлар:* номаълум: вертиго.

*Кўриш аъзоси томонидан бузилишлар:* номаълум: ноаниқ кўриш, кўриш кобилияти бузилиши.

*Юрак тизими томонидан бузилишлар:* номаълум: кучли юрак уриши, тахикардия.

*Нафас олиши тизими, кўкрак қафаси ва кўкс оралиги аъзолари томонидан бузилишлар:* номаълум: хансираш.

*Меъда-ичак йўллари бузилишлари:* номаълум: кўнгил айниши, қусиш, диарея.

*Жигар ва ўт қопи йўллари томонидан бузилишлар:* номаълум: гепатит.

*Бўйрак ва сийдик тизими томонидан бузилишлар:* номаълум: дизурия, сийдик ушланиб қолиши.

*Тери ва териости клетчаткаси тизими томонидан бузилишлар:* номаълум: ангионевротик шиш, тургун препаратлар тошмалари, кичишиш, эшакеми.

*Суяк-мушак, биректирувчи тўқималар тизими томонидан бузилишлар:* номаълум: миалгия, артралигия.

*Умумий бузилишлар ва препарат юборилган жойдаги ҳолат:* номаълум: шиш.

*Лаборатор ва инструментал текширувлар натижалари:* номаълум: тана вазни ошиши, жигар функцияси бузилиши.

*Танланган нојсүя реакциялар тавсифи:*

Левоцетиризинни кабул қилиш тұхтатилгандан сүнг қичишиш тұғрисида маълум қилинган.

### **Күллаш мүмкін бўлмаган ҳолатлар**

- левоцетиризинга, цетиризинга, гидроксизинга, пиперазиннинг бошқа ҳосилаларига ёки препаратда фойдаланилдиган бошқа таркибий моддаларга ўта юқори сезувчанлик.
- оғир даражали буйрак етишмовчилигига ва креатинин клиренсі 10 мл/минутдан камроқ ҳолатда.

### **Дориларнинг ўзаро таъсири**

Левоцетиризин билан ўзаро таъсиrlар тадқиқотлари (шу жумладан, CYP3A4 индукторлари билан тадқиқотлар) ўтказилмаган; рацемик цетиризин билан тадқиқотлар шуни кўрсатганки, ноxуш ўзаро таъсиrlар (антипирин, азитромицин, циметидин, диазепам, эритромицин, глипизид, кетоконазол ва соxта-эфедрин билан) клиник аҳамиятли бўлмаган. Теофиллиннинг кўп микдорли дозалари билан (бир кунда бир марта 400 мг) тадқиқотларда цетиризин клиренснинг бироз (16%) пасайиши кузатилган; айни вактда эса цетиризин бирга юборилиши билан теофиллин жойлашиши ўзгармаган. Ритонавир (бир кунда икки марта 600 мг) ва цетиризин (бир кунда 10 мг) бир неча дозалари қўлланилган тадқиқотларда цетиризиннинг таъсир даражаси тахминан 40% ошган, айни вактда эса цетиризин бирга қабул килинишига қўшимча равишда ритонавир жойлашиши бироз (-11%) ўзгарган.

Левоцетиризиннинг сўрилиш даражаси овқатланиш билан камаймайди, гарчи сўрилиш тезлиги пасаяди.

Ўта сезувчан пациентларда цетиризин ёки левоцетиризин ва спирт ёки марказий нерв тизимининг бошқа депрессантлари бир вактда қўлланилиши марказий нерв тизимиға таъсир этиши мүмкін, гарчи рацемик цетиризин алкоголь таъсирини потенцияламаслиги кўрсатилган.

### **Махсус кўрсатмалар**

Алкоголь билан бир вактда қўлланилганда эҳтиёткорлик чораларини кўриш тавсия этилади (“Дориларнинг ўзаро таъсири” бўлимига қаранг).

Сийдик ушланиб қолишига мойил факторлари (масалан, орқа мия шикастланиши, простата бези гиперплазияси) бўлган пациентларда эҳтиёткор бўлиш керак, чунки левоцетиризин сийдик ушланиб қолиши хавфини ошириши мүмкін.

Тутканоқ касаллиги бўлган пациентларда ва томир тортишишлар хавфи бўлган пациентларда эҳтиёткорликка риоя килиниши керак, чунки левоцетиризин томир тортишишлар зўрайишини кўзгатиши мүмкін.

Аллергик тери намуналарига реакция антигистамин препаратлари билан бартараф этилади ва уларни бажаришдан олдин ювиш даври (3 кун ва ундан кўпроқ вакт) талаб килинади. Галактозага ўзлаштираолмаслик, Лаппа лактазаси танқислиги ёки глюкоза ва галактоза мальабсорбцияси каби кам учрайдиган ирсий муаммолари бўлган пациентлар ушбу препаратни қабул қиласликлари керак. Левоцетиризинни қабул қилиш тұхтатилганда, даволаш бошлангунгача қичишиш бўлмаган ҳолатда ҳам ушбу симптом пайдо бўлиши мүмкін. Симптомлар спонтан тарзда йўқолиши мүмкін. Айrim ҳолатларда симптомлар интенсив бўлиши ва даволаш тикланишини талаб қилиши мүмкін. Симптомлар даволаш тиклангандан сүнг йўқолиши керак.

### **Болалар**

Плёнка қобик билан қопланган таблеткалар шаклидаги препаратнинг 6 ёшгача бўлган болаларга қўлланилиши тавсия этилмайди, чунки препаратнинг ушбу шакли дозага тегишлича мослашувни

тәммиламайды. Левоцетиризиннинг педиатрик шаклидан фойдаланиш тавсия этилади.

### ***Хомиладорлик ва лактация даврида қўлланиши***

#### ***Хомиладорлик***

Хомиладор аёлларда левоцетиризиндан фойдаланиш бўйича маълумотлар чекланган (хомиладорликнинг 300 ҳолатидан кам). Бирок, цетиризин, левоцетиризин учун, туғма нуқсонлари ёки эмбрион/neonatal токсилиги йўқлигини кўрсатиб, хомиладор аёлларда фойдаланиш билан боғлиқ етарли маълумотлар (хомиладорлик 1000 дан ортиқ ҳолатлар) бор. Ҳайвонларни ўрганишда хомиладорлик, эмбрион/ҳомила ривожланиши, етказиб бериш ёки туғруқдан кейинги ривожланишга бевосита ёки билвосита салбий таъсир кўрсатмайди.

Агар зарур бўлса, хомиладорлик даврида левоцетиризиндан фойдаланиш кўриб чикиш мумкин.

#### ***Лактация***

Одам танасидан левоцетиризин, цетиризин чиқарилишини тарқатиш ўрнатилган. Шунинг учун левоцетиризиннинг она сути билан ажралиб чиқиши эҳтимолдан ҳоли емас. Эмизикли болаларда левоцетиризин билан боғлиқ салбий реакциялар бўлиши мумкин. Шунинг учун левоцетиризинни эмизикли аёлларга буюришда эҳтиёткорликни риоя қилиш керак.

#### ***Фертиллик***

Клиник маълумотлар мавжуд емас.

### ***Транспорт воситасини бошқариши ва бошқа механизмлардан фойдаланиши қобилиятига таъсир***

Қиёсий клиник тадқиқотларда левоцетиризин тавсия этиладиган дозада ақлий фаолликни, реакция тезлигини ва автомобилни бошқариш қобилиятини ёмонлаштириши хақида далил-исботлари аниқланмаган.

Шунга қарамай, айрим пациентлар левоцетиризин билан даволанишда уйқучанлик, толикиш ва астенияни бошдан кечиришлари мумкин. Шундай қилиб, машина бошқаришни, потенциал хавфли фаолият турлари билан шугулланишни ёки ускуналарда ишлашни ният қилган пациентлар препаратга ўз реакцияларини хисобга олишлари керак.

### ***Дозанинг ошириб юборилиши***

**Симптомлари:** Дозани ошириб юбориши симптомлари катталарда уйқучанликдан иборат бўлиши мумкин. Болаларда дастлаб уйқучанлик билан бирга кечадиган ажитация ва безовталик пайдо бўлиши мумкин.

**Даволаши:** Левоцетиризинга маълум специфик антидотлар йўқ.

Доза ошириб юборилган ҳолатда симптоматик ёки тутиб турувчи даволаш тавсия этилади. Меъдани ювиш препарат қўлланилганидан сўнг тезда амалга оширилиши мумкин. Левоцетиризин гемодиализ билан кам самарали чиқарилади.

### ***Чиқарилиш шакли***

ПВХ/ПВДХ блистерда 10 та таблетка. 1, 3 ёки 10 та блистер тиббиётда қўлланилишига доир йўриқномаси билан бирга картон ўрамда.

### ***Саклаш шаронти***

Курук, ёруғликдан ҳимояланган жойда 25°C дан юқори бўлмаган ҳароратда саклансин. Болалар ололмайдиган жойда саклансин.

### ***Яроқлилик муддати***

3 йил.

Препарат яроқлилик муддати тугагандан сўнг қўлланилмасин.

**Дорихоналардан берилиш тартиби**  
Рецептсиз.

**Ишлаб чиқарувчи**  
Kusum Healthcare Pvt. Ltd.

**Манзили**

Plot No. M-3, Indore Special Economic Zone, Phase-II, Pithampur, Dist.-Dhar, Madhya Pradesh-454774, Хиндистон.

**Ўзбекистон Республикаси худудида дори препаратларининг сифати бўйича  
эътиrozлар (таклифлар)ни қабул қилувчи ташкилот номи ва манзили**

**“BARAKA DORI FARM” МЧЖ ХК**

100100, Тошкент ш., Яккасарой тумани, Бобур кўч., 16А уй

Тел.: + (99878) 150 97 97; факс: +(99878) 150 97 87

Уяли тел.: + (99893) 388 87 82

E-mail: pv@kusum.uz