



Рекомендації для фармацевта щодо препарату ALERIC SPRAY

Важлива інформація щодо безпеки препарату, затверджена Головою Управління реєстрації лікарських засобів, медичних виробів та біоцидних препаратів.

Лікарський засіб **ALERIC SPRAY** використовується для лікування симптомів діагностованого лікарем сезонного алергічного риніту (також відомого як сезонний нежить) у дорослих віком від 18 років.

ALERIC SPRAY, Мометазону фуроат 50 мікрограм/доза, назальний спрей, суспензія

- **Зменшує кількість виділень з носа та відчуття закладеності носа**
- **Заспокоює чхання та свербіж у носі**
- **Заспокоює симптоми запалення (набряк та подразнення слизової оболонки носа)**

Найважливіша інформація щодо безпеки, яку слід пояснити пацієнту:

Необхідність медичної консультації та підтвердження діагнозу у випадку, коли симптоми АР (алергічного риніту, алергічного запалення слизової оболонки носа) з'являються вперше у житті, з метою попередження маскування симптомів інших хвороб слизової оболонки носа.

Слід повідомити пацієнта, що у разі якщо симптоми алергічного риніту (такі як закладеність носа, водянисті виділення, свербіж, чхання після контакту з алергеном) з'явилися у нього вперше, для підтвердження діагнозу необхідна консультація лікаря. АР можна відрізнити від видів нежитю, спричинених інфекцією, зловживанням ліками, гормональними змінами.

Відповідного терапевтичного ефекту буде досягнуто через кілька днів після застосування препарату, оскільки він не є препаратом негайної дії.

Слід повідомити пацієнта, що полегшення симптомів іноді настає через 12 годин після першої дози препарату, однак **повного результату лікування можна досягнути лише через 2 дні після його застосування**. Протягом цього часу не слід застосовувати більшу дозу препарату чи використовувати його частіше одного разу на добу. Дуже важливо, щоб пацієнт застосовував назальний спрей регулярно, згідно з вказівками у брошурі та рекомендаціями лікаря. Не слід припиняти лікування, навіть якщо пацієнт почувається краще, якщо цього не порекомендує лікар.

У разі відсутності покращення, через 14 днів слід проконсультуватися з лікарем щодо подальшого лікування.

Слід повідомити пацієнта, **що якщо після не більш ніж 14 днів застосування препарату покращення не настало, покращення є незначним або пацієнт почувається гірше, слід проконсультуватися з лікарем** для підтвердження діагнозу або методу лікування.

Не можна застосовувати препарат тривалий час без консультації та згоди лікаря.

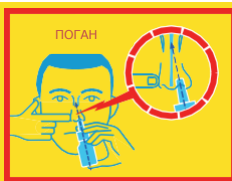
Слід повідомити пацієнта, **що максимальна тривалість застосування препарату без консультації лікаря складає 3 місяці.**

Застосування препарату дітям та підліткам віком до 18 років може уповільнювати їхній ріст.

Незважаючи на низьку біодоступність кортикостероїдів, що вводяться на слизову оболонку носа, при їхньому застосуванні можуть виникати системні побічні ефекти, зокрема на гіпоталамо-гіпофізарно-надниркову вісь. Цей вплив може уповільнювати ріст дітей, тому з цієї причини препарат не можна застосовувати дітям та підліткам до 18 років. **Слід повідомити пацієнта, що самостійно препарат можуть застосовувати тільки дорослі.**

Слід повідомити пацієнта, щоб він завжди дотримувався правил застосування препарату, згідно з брошурою та навчальними матеріалами для пацієнта.

Правильне введення препарату (**не на носову перегородку**) знижує ризик розвитку побічних ефектів – подразнення та пошкодження слизової оболонки носа.



Повідомлення про побічні ефекти

У разі виникнення будь-яких побічних ефектів, включаючи побічні ефекти, що не зазначені у цій брошурі, про них можна повідомляти лікаря, фармацевта, відповідального суб'єкта або безпосередньо Департамент моніторингу побічних ефектів лікарських засобів Управління реєстрації лікарських засобів, медичних виробів та біоцидних препаратів: Ал. Єрозолимські 181С, 02-222 Варшава, тел.: + 48 22 49 21 301, факс: + 48 22 49 21 309, Веб-сайт: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Повідомляючи про побічні ефекти, ви можете допомогти зібрати більше інформації про безпеку застосування препарату.



Цей матеріал не є вичерпним. Для отримання повної інформації слід уважно ознайомитися з Характеристикою лікарського засобу (ХЛЗ) перед випуском лікарського засобу ALERIC SPRAY. Повний та оновлений текст Характеристики лікарського засобу доступний у «Реєстрі лікарських засобів» на сайті www.urpl.gov.pl/pl

Ця інформація є частиною плану управління ризиками, що діє у Польщі, відповідно до якого цей навчальний матеріал надається медперсоналу. Ці додаткові заходи з мінімізації ризику мають на меті забезпечити безпечне та ефективне використання лікарського засобу ALERIC SPRAY.