

**Pakendi infoleht: teave kasutajale  
käsimüügiravim\***

**Cetirizin Actavis, 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
Tsetirisiindivesinikkloriid

**Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.**

Võtke seda ravimit seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

- Kui te pärast 3 päeva möödumist ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

**Infolehe sisukord**

1. Mis ravim on Cetirizin Actavis ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Cetirizin Actavis'e võtmist
3. Kuidas Cetirizin Actavis't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Cetirizin Actavis't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

**1. Mis ravim on Cetirizin Actavis ja milleks seda kasutatakse**

Cetirizin Actavis on allergiavastane ravim, mille toimeaineks on tsetirisiindivesinikkloriid.

Cetirizin Actavis on näidustatud täiskasvanutel ja lastel alates 6. eluaastast järgmistel juhtudel:

- hooajalise ja aastaringse allergilise riniidi nina- ja silmasümptomite leevendamiseks;
- kroonilise nõgeslööbe (kroonilise idiopaatilise urtikaaria) sümptomite leevendamiseks.

**2. Mida on vaja teada enne Cetirizin Actavis'e võtmist**

**Ärge võtke Cetirizin Actavis't**

- kui te olete tsetirisiini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui te olete hüdroksüsiini või piperasiini derivaatide suhtes allergiline.
- kui teil on raske neeruhaigus (raske neerupuudulikkus kreatiniini kliirensiga alla 10 ml/min).

Cetirizin Actavis'e tablette ei tohi võtta:

- kui teil on pärilik galaktoositalumatus, laktaasipuudulikkus või glükoosi-galaktoosi imendumishäired.

**Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Kui teil on neerupuudulikkus, pidage nõu oma arstiga. Vajadusel vähendab arst teil ravimi annust. Teie arst määrab teile uue annuse.

Kui võib juhtuda, et te ei saa tühjendada oma põit (see võib olla lülisamba kahjustuse või suurenenud eesnäärme korral), siis pidage nõu oma arstiga.

Kui teil on epilepsia või krambioht, peaksite oma arstiga nõu pidama.

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim

Tsetirisiini normaalannuste kasutamisel ei ole teatatud märkimisväärsest koostoimest alkoholiga (kontsentratsioon veres 0,5 promilli, mis vastab ühele klaasile veinile). Kuid nagu kõigi antihistamiinsete ravimitega, soovitatakse alkoholi samaaegset tarvitamist vältida.

Cetirizin Actavis'e manustamine tuleb lõpetada 3 päeva enne allergia nahatestide tegemist, sest Cetirizin Actavis võib mõjutada testi tulemust.

#### **Cetirizin Actavis ja muud ravimid**

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mistahes muid ravimeid

Tsetirisiinil ei esine koostoimeid teiste ravimitega.

#### **Cetirizin Actavis koos toidu, joogi ja alkoholiga**

Toit ei mõjuta märkimisväärselt tsetirisiini imendumist.

#### **Rasedus, imetamine ja viljakus**

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete raseduda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

#### Rasedus

Nagu teiste ravimite puhul, tuleks Cetirizin Actavis'e kasutamist rasedatel naistel vältida.

Ravimi juhuslik võtmine rasedatel naistel ei pruugi lootele kahjustavalt mõjuda, siiski tuleks ravimi võtmine lõpetada.

#### Imetamine

Cetirizin Actavis'e tablette ei tohi kasutada imetamise ajal, kuna tsetirisiin eritub rinnapiima.

#### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Kliinilised uuringud ei ole näidanud tähelepanu, erksuse ja autojuhtimise võime häireid pärast Cetirizin Actavis'e kasutamist soovituslikes annustes.

Kui te kavatsete autot juhtida, sooritada võimalikke ohtlikke toiminguid või käsitseda masinaid, ärge võtke soovituslikust annusest suuremat annust. Pange hoolega tähele, kuidas te ravimile reageerite. Kui te olete ravimi suhtes tundlik patsient, võivad alkohol ning teised samaaegselt kasutatavad närvisüsteemi pidurdavad ained lisaks mõjutada teie reaktsioonivõimet ning tähelepanu.

#### **Cetirizin Actavis sisaldab laktoosi**

Cetirizin Actavis sisaldab laktoosi. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi võtmist arstiga nõu pidama.

### **3. Kuidas Cetirizin Actavis't võtta**

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

#### **Kuidas ja millal tuleb Cetirizin Actavis't võtta?**

See juhise kehtib siis, kui teie arst ei ole andnud teile teistsuguseid juhiseid Cetirizin Actavis'e kasutamiseks.

Järgige palun juhiseid, vastasel juhul ei pruugi Cetirizin Actavis efektiivne olla.

Tabletid tuleb alla neelata klaasitäie vedelikuga.

*Täiskasvanud ja üle 12-aastased:*

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim

10 mg (üks tablett) üks kord ööpäevas.

*6...12-aastased lapsed:*

5 mg (pool tabletti) võtta 2 korda ööpäevas.

*Mõõduka ja raske neerukahjustusega patsiendid:*

Mõõduka ja raske neerukahjustusega patsientide soovituslik annus on 5 mg üks kord päevas.

Kui teil on tunne, et Cetirizin Actavis'e toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

#### **Ravi kestus**

Ravi kestus sõltub teie kaebuste tüübist, kestusest ja haiguse kulust. Teie ravi kestuse määrab teie arst.

#### **Kui te võtate Cetirizin Actavis't rohkem kui ette nähtud**

Kui te arvate, et olete Cetirizin Actavis't võtnud rohkem kui ette nähtud, võtke koheselt ühendust oma arstiga. Teie arst otsustab, milliseid meetmeid vajadusel rakendada.

Üleannustamise korral võivad allpool kirjeldatud kõrvaltoimed ilmned suurenenud intensiivsusega. Kirjeldatud on järgmisi kõrvaltoimeid: segasus, kõhulahtisus, pearinglus, väsimus, peavalu, haiglane olek, pupillide laienemine, sügelus, rahutus, uimasus, unisus, vähene reageerimine välistele ärritajatele (stuurpor), südamepekslemine, värinad ja uriinipeetus.

#### **Kui te unustate Cetirizin Actavis't võtta**

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

#### **Kui te lõpetate Cetirizin Actavis'e võtmise**

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

## **4. Võimalikud kõrvaltoimed**

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Allpool on toodud turustamisjärgsest kogemusest saadud kõrvaltoimed.

Sagedused on väljendatud järgmiselt:

väga sage (1 patsient 10-st),

sage (1 patsient 100-st kuni 1 patsient 10-st),

aeg-ajalt (1 patsient 1000-st kuni 1 patsient 100-st),

harv (1 patsient 10 000-st kuni 1 patsient 1000-st),

väga harv (vähem kui 1 patsient 10000-st) ja

teadmata (tulemust ei saa olemasolevate andmete põhjal hinnata).

*Vere ja lümfisüsteemi häired:*

väga harv- trombotsütopeenia (vereliistakute madal tase).

*Südame häired:*

harv - liiga kiire südamerütm (tahhükardia).

*Silma kahjustused:*

väga harv - silma kohanemishäired kaugele ja lähedale vaatamisel (akommodatsiooni häired), nägemise hägustumine, okulogüratsioon (silmade kontrollimatud ringjad liigutused).

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim

*Kõrva ja labürindi kahjustused:*  
teadmata - vertiigo

*Seedetraktihäired:*  
sage - suukuivus, iiveldus, kõhulahtisus.  
aeg-ajalt - alakõhuvalu.

*Üldised häired ja manustamiskoha reaktsioonid:*  
aeg-ajalt - jõuetus, üldine halb enesetunne,  
harv - tursed.

*Immuunsüsteemi häired:*  
harv - ülitundlikkusreaktsioonid, mõned rasked reaktsioonid (väga harva).

*Ainevahetus- ja toitumishäired:*  
teadmata - suurenenud söögiisu

*Maksa ja sapiteede häired:*  
harv - maksafunktsioonihäired.

*Uuringud:*  
harv - kehakaalu tõus.

*Närvisüsteemi häired:*  
sage - pearinglus, peavalu.  
aeg-ajalt - paresteesia (ebatavalised tunded nahal),  
harv - krambid,  
väga harv - sünnkoop (minestus), treemor, maitsetundlikkuse häired,  
teadmata - amneesia, mäluhäired.

*Psühhiaatrilised häired:*  
sage - unisus,  
aeg-ajalt - agiteeritus,  
harv - agressiivsus, segasus, depressioon, hallutsinatsioonid, unetus,  
väga harv - tikid (tõmblused),  
teadmata - suitsidaalsed mõtted.

*Neerude ja kuseteede häired:*  
väga harv – urineerimishäired,  
teadmata – kusepeetus.

*Respiratoorsed häired:*  
sage - farüngiit, riniit.

*Naha ja nahaaluskoe kahjustused:*  
aeg-ajalt - kihelus, lööve;  
harv - nõgeslööve;  
väga harv - turse, mitmekujuline lööve;  
teadmata: äge generaliseerunud eksantematoosne pustuloos (AGEP), mille nähtudeks on punetav ketendav nahalööve nahaaluste sõlmekeste ja villidega.

**Kui teil tekib mõni ülalnimetatud kõrvaltoimetest, teavitage sellest oma arsti. Kui teil tekivad esimesed ülitundlikkuse sümptomid, siis lõpetage ravimi Cetirizin Actavis**

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim

**võtmine. Teie arst hindab sümptomite raskust ning otsustab mistahes edasiste meetmete üle, mis võivad osutada vajalikuks.**

#### **Kõrvaltoimetest teavitamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

#### **5. Kuidas Cetirizin Actavis't säilitada**

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C. Hoida originaalpakendis, niiskuse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbile ja blistrile. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

#### **6. Pakendi sisu ja muu teave**

##### **Mida Cetirizin Actavis sisaldab:**

- Toimeaine on tsetirisiindivesinikkloriid. Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 10 mg tsetirisiinvesinikkloriidi.

- Teised koostisosad on:

*Tableti sisu:* mikrokristalliline tselluloos, laktoosmonohüdraat, krospovidoon, kolloidne rändioksiid (veevaba), magneesiumstearaat.

*Tableti kate:* hüpromelloos, makrogoolstearaat, mikrokristalliline tselluloos, propüleenglükool, titaandioksiid (E 171).

##### **Kuidas Cetirizin Actavis välja näeb ja pakendi sisu**

Valge või peaaegu valge, kaksikkumer, ovaalne, õhukese polümeerikattega tablett, mille ühel küljel on märgistus „C” ja teisel küljel poolitusjoon ning ühel pool joont märgistus „J” ning teisel pool poolitusjoont märgistus „E”.

Blisterpakendis 10 tabletti.

##### **Müügiloa hoidja ja tootja**

###### Müügiloa hoidja

Actavis Group PTC ehf  
Reykjavíkurvegi 76-78  
220 Hafnarfjörður  
Island

###### Tootja

Actavis UK Limited,  
Whiddon Valley,  
Barnstaple N Devon EX32 8NS,  
Ühendkuningriik

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

Teva Eesti esindus

UAB Sicor Biotech Eesti filiaal

Hallivanamehe 4

11317 Tallinn

Tel: +372 6610 801

**Infoleht on viimati uuendatud aprillis 2018**

**Pakendi infoleht: teave kasutajale  
retseptiravim\***

**Cetirizin Actavis, 10 mg õhukese polümeerikattega tabletid**  
Tsetirisiindivesinikkloriid

**Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.**

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoimete, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

**Infolehe sisukord**

1. Mis ravim on Cetirizin Actavis ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Cetirizin Actavis'e võtmist
3. Kuidas Cetirizin Actavis't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Cetirizin Actavis't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

**1. Mis ravim on Cetirizin Actavis ja milleks seda kasutatakse**

Cetirizin Actavis on allergiavastane ravim, mille toimeaineks on tsetirisiindivesinikkloriid.

Cetirizin Actavis on näidustatud täiskasvanutel ja lastel alates 6. eluaastast järgmistel juhtudel:

- hooajalise ja aastaringse allergilise riniidi nina- ja silmasümptomite leevendamiseks;
- kroonilise nõgeslööbe (kroonilise idiopaatilise urtikaaria) sümptomite leevendamiseks.

**2. Mida on vaja teada enne Cetirizin Actavis'e võtmist**

**Ärge võtke Cetirizin Actavis't:**

- kui te olete tsetirisiini või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui te olete hüdroksiüüni või piperasiini derivaatide suhtes allergiline.
- kui teil on raske neeruhaigus (raske neerupuudulikkus kreatiniini kliirensiga alla 10 ml/min).

Cetirizin Actavis'e tablette ei tohi võtta:

- kui teil on pärilik galaktoositalumatus, laktaasipuudulikkus või glükoosi-galaktoosi imendumishäired.

**Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Enne Cetirizin Actavis'e kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kui teil on neerupuudulikkus, pidage nõu oma arstiga. Vajadusel vähendab arst teil ravimi annust. Teie arst määrab teile uue annuse.

Kui võib juhtuda, et te ei saa tühjendada oma põit (see võib olla lülisamba kahjustuse või suurenenud eesnäärme korral), siis pidage nõu oma arstiga.

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim

Kui teil on epilepsia või krambioht, peaksite oma arstiga nõu pidama.

Tsetirisiini normaalannuste kasutamisel ei ole teatud märkimisväärsest koostoimest alkoholiga (kontsentratsioon veres 0,5 promilli, mis vastab ühele klaasile veinile). Kuid nagu kõigi antihistamiinsete ravimitega, soovitatakse alkoholi samaaegset tarvitamist vältida.

Cetirizin Actavis'e manustamine tuleb lõpetada 3 päeva enne allergia nahatestide tegemist, sest Cetirizin Actavis võib mõjutada testi tulemust.

#### **Muud ravimid ja Cetirizin Actavis**

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mistahes muid ravimeid.

Tsetirisiinil ei esine koostoimeid teiste ravimitega.

#### **Cetirizin Actavis koos toidu, joogi ja alkoholiga**

Toit ei mõjuta märkimisväärselt tsetirisiini imendumist.

#### **Rasedus, imetamine ja viljakus**

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat ase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

#### Rasedus

Nagu teiste ravimite puhul, tuleks Cetirizin Actavis'e kasutamist rasedatel naistel vältida.

Ravimi juhuslik võtmine rasedatel naistel ei pruugi lootele kahjustavalt mõjuda, siiski tuleks ravimi võtmine lõpetada

#### Imetamine

Cetirizin Actavis'e tablette ei tohi kasutada imetamise ajal, kuna tsetirisiin eritub rinnapiima.

#### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Kliinilised uuringud ei ole näidanud tähelepanu, erksuse ja autojuhtimise võime häireid pärast Cetirizin Actavis'e kasutamist soovituslikes annustes.

Kui te kavatsete autot juhtida, sooritada võimalikke ohtlikke toiminguid või käsitseda masinaid, ärge võtke soovituslikust annusest suuremat annust. Pange hoolega tähele, kuidas te ravimile reageerite. Kui te olete ravimi suhtes tundlik patsient, võivad alkohol ning teised samaaegselt kasutatavad närvisüsteemi pidurdavad ained lisaks mõjutada teie reaktsioonivõimet ning tähelepanu.

#### **Cetirizin Actavis sisaldab laktoosi**

Cetirizin Actavis sisaldab laktoosi. Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi võtmist arstiga nõu pidama.

### **3. Kuidas Cetirizin Actavis't võtta**

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

#### **Kuidas ja millal tuleb Cetirizin Actavis't võtta?**

See juhise kehtib siis, kui teie arst ei ole andnud teile teistsuguseid juhiseid Cetirizin Actavis'e kasutamiseks.

Järgige palun juhiseid, vastasel juhul ei pruugi Cetirizin Actavis efektiivne olla.

Tabletid tuleb alla neelata klaasitäie vedelikuga.

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim



*Täiskasvanud ja üle 12-aastased:*

10 mg (üks tabletti) üks kord ööpäevas.

*6...12-aastased lapsed:*

5 mg (pool tabletti) võtta 2 korda ööpäevas.

*Mõõduka ja raske neerukahjustusega patsiendid:*

Mõõduka ja raske neerukahjustusega patsientide soovituslik annus on 5 mg üks kord päevas.

Kui teil on tunne, et Cetirizin Actavis'e toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

#### ***Ravi kestus***

Ravi kestus sõltub teie kaebuste tüübist, kestusest ja haiguse kulust. Teie ravi kestuse määrab teie arst.

#### **Kui te võtate Cetirizin Actavis't rohkem kui ette nähtud**

Kui te arvate, et olete Cetirizin Actavis't võtnud rohkem kui ette nähtud, võtke koheselt ühendust oma arstiga. Teie arst otsustab, milliseid meetmeid vajadusel rakendada.

Üleannustamise korral võivad allpool kirjeldatud kõrvaltoimed ilmned suurenenud intensiivsusega. Kirjeldatud on järgmisi kõrvaltoimeid: segasus, kõhulahtisus, pearinglus, väsimus, peavalu, haiglane olek, pupillide laienemine, sügelus, rahutus, uimasus, unisus, vähene reageerimine välistele ärritajatele (stuupor), südamepekslemine, värinad ja uriinipeetus.

#### **Kui te unustate Cetirizin Actavis't võtta**

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

#### **Kui te lõpetate Cetirizin Actavis'e võtmise**

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

## **4. Võimalikud kõrvaltoimed**

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Allpool on toodud turustamisjärgsest kogemusest saadud kõrvaltoimed.

Sagedused on väljendatud järgmiselt:

väga sage (1 patsient 10-st),

sage (1 patsient 100-st kuni 1 patsient 10-st),

aeg-ajalt (1 patsient 1000-st kuni 1 patsient 100-st),

harv (1 patsient 10000-st kuni 1 patsient 1000-st),

väga harv (vähem kui 1 patsient 10000-st) ja

teadmata (ei saa olemasolevate andmete põhjal hinnata).

*Vere ja lümfisüsteemi häired:*

väga harv - trombotsütopeenia (vereliistakute madal tase).

*Südame häired:*

harv - liiga kiire südamerütm (tahhükardia).

*Silma kahjustused:*

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim

väga harv - silma kohanemishäired kaugele ja lähedale vaatamisel (akommodatsiooni häired), nägemise hägustumine, okulogüratsioon (silmade kontrollimatud ringjad liigutused).

*Kõrva ja labürindi kahjustused:*

teadmata - vertiigo

*Seedetraktihäired:*

sage - suukuivus, iiveldus, kõhulahtisus, aeg-ajalt - alakõhuvalu.

*Üldised häired ja mamustamiskoha reaktsioonid:*

aeg-ajalt - jõuetus, üldine halb enesetunne; harv - tursed.

*Immuunsüsteemi häired:*

harv - ülitundlikkusreaktsioonid, mõned rasked reaktsioonid (väga harva).

*Ainevahetus- ja toitumishäired:*

teadmata - suurenenud söögiisu

*Maksa ja sapiteede häired:*

harv - maksafunktsioonihäired.

*Uuringud:*

harv - kehakaalu tõus.

*Närvisüsteemi häired:*

sage - pearinglus, peavalu, aeg-ajalt - paresteesia (ebatavalised tunded nahal), harv – krambid, väga harv – sünnikoop (minestus), treemor, maitsetundlikkuse häired, teadmata – amneesia, mäluhäired.

*Psühhiaatrilised häired:*

sage – unisus; aeg-ajalt – agiteeritus; harv – agressiivsus, segasus, depressioon, hallutsinatsioonid, unetus; väga harv – tikid (tõmblused), teadmata - suitsidaalsed mõtted.

*Neerude ja kuseteede häired:*

väga harv – urineerimishäired, teadmata – kusepeetus.

*Respiratoorsed häired:*

sage - farüingiit, riniit.

*Naha ja nahaaluskoe kahjustused:*

aeg-ajalt - kihelus, lööve; harv - nõgeslööve; väga harv - turse, mitmekujuline lööve. teadmata: äge generaliseerunud eksantematoosne pustuloos (AGEP), mille nähtudeks on punetav ketendav nahalööve nahaaluste sõlmekeste ja villidega.

**Kui teil tekib mõni ülalnimetatud kõrvaltoimetest, teavitage sellest oma arsti. Kui teil tekivad esimesed ülitundlikkuse sümptomid, siis lõpetage ravimi Cetirizin Actavis võtmine. Teie arst hindab sümptomite raskust ning otsustab mistahes edasiste meetmete üle, mis võivad osutuda vajalikuks.**

#### **Kõrvaltoimetest teavitamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

#### **5. Kuidas Cetirizin Actavis't säilitada**

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C. Hoida originaalpakendis, niiskuse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbile või blistrile. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

#### **6. Pakendi sisu ja muu teave**

##### **Mida Cetirizin Actavis sisaldab:**

- Toimeaine on tsetirisiindivesinikkloriid. Üks õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 10 mg tsetirisiinvesinikkloriidi.

- Abiained on:

*Tableti sisu:* mikrokristalliline tselluloos, laktoosmonohüdraat, krospovidoon, kolloidne ränidioksiid, veevaba, magneesiumstearaat.

*Tableti kate:* hüpromelloos, makrogoolstearaat, mikrokristalliline tselluloos, propüleenglükool, titaandioksiid (E 171).

##### **Kuidas Cetirizin Actavis välja näeb ja pakendi sisu**

Valge või peaaegu valge, kaksikkumer, ovaalne, õhukese polümeerikattega tablett, mille ühel küljel on märgistus „C” ja teisel küljel poolitusjoon ning ühel pool joont märgistus „J” ning teisel pool poolitusjoont märgistus „E”.

Blisterpakendis 30 tabletti.

##### **Müügiloa hoidja ja tootja**

###### Müügiloa hoidja

Actavis Group PTC ehf  
Reykjavíkurvegi 76-78  
220 Hafnarfjörður  
Island

###### Tootja

Actavis UK Limited,  
Whiddon Valley,  
Barnstaple N Devon EX32 8NS,  
Ühendkuningriik

\* 10 tabletti pakendis – käsimüügiravim; 30 tabletti pakendis - retseptiravim

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

Teva Eesti esindus

UAB Sicor Biotech Eesti filiaal

Hallivanamehe 4

11317 Tallinn

Tel: +372 6610 801

**Infoleht on viimati uuendatud aprillis 2018**