

Základní informace o přípravku:

Dymistin 137 mikrogramů/50 mikrogramů nosní sprej, suspenze

Složení: 1 g suspenze obsahuje azelastini hydrochloridum 1000 µg a fluticasoni propionas 365 µg. 1 vstřík (0,14 g) obsahuje azelastini hydrochloridum 137 µg (azelastinum 125 µg) a flutikasoni propionas 50 µg. **Indikace:** Zmírnění symptomů středně závažné až závažné sezónní a celoroční alergické rýmy, při nedostatečném účinku samotného intranasálního antihistaminika nebo samotného glukokortikoidu. **Dávkování a způsob podání:** *Dospělí a dospívající (od 12 let):* 1 vstřík do obou nosních dírek 2x denně (ráno a večer). Přípravek je vhodný k dlouhodobému užívání. Dávkování u specifických stavů, populací a přesný návod k použití viz platné SPC. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Jsou-li dlouhodobě podávány vysoké dávky, mohou se vyskytnout systémové účinky nasálních kortikosteroidů. Je třeba vzít v úvahu celkovou systémovou zátěž kortikosteroidů, kdykoli jsou souběžně předepsány jiné formy kortikosteroidní léčby. Doporučuje se pravidelně kontrolovat výšku dospívajících dlouhodobě léčených nasálními kortikosteroidy (riziko růstové retardace). Přípravek obsahuje benzalkonium chlorid. Více viz platné SPC. **Interakce:** Ritonavir (velmi silný inhibitor cytochromu P450 3A4) může významně zvýšit plazmatické koncentrace flutikasonu, což vede ke značnému snížení sérové koncentrace kortizolu a k systémovým účinkům kortikosteroidů včetně vývoje Cushingova syndromu a potlačení funkce nadledvin. Opatrnost je nutná i u erytromycinu a ketokonazolu. Sedativa, látky tlumící CNS a alkohol mohou potenciovat sedativní účinky azelastinu. **Nežádoucí účinky:** Krvácení z nosu, bolest hlavy, dysgeuzie, nepříjemný zápach, nepříjemné pocity v nose, kýčání, suchost v nose, kašel, suché hrdlo, podráždění krku a jiné. **Zvláštní opatření pro uchování:** Chraňte před chladem nebo mrazem. **Balení:** 1 lahvička obsahující 23 g suspenze v 25 ml lahvičce (nejméně 120 dávek). **Držitel rozhodnutí o registraci:** Mylan IRE Healthcare Limited, Unit 35/36 Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, Irsko. **Registrační číslo:** 69/338/13-C. **Datum poslední revize textu:** 27. 6. 2018. **Způsob výdeje:** Vázaný na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** Hrazený z veřejného zdravotního pojištění. **Dříve, než přípravek předepíšete, seznamte se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).**