ALERGIT [®] JARABE (Loratadina)



COMPOSICIÓN:

Cada 100 mL de jarabe contiene:

Loratadina... 0.100 g

Excipientes c.s.p.: Azúcar Blanca, Ácido cítrico, Benzoato de sodio, Metilparabeno, Propilparabeno, Glicerina USP 99 %, Propilenglicol, Sabor cereza líquido, Sabor frambuesa líquido, Sacarina sódica, Agua purificada.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Antihistamínico

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Está indicado para el alivio sintomático de los procesos alérgicos respiratorios asociados con tos no productiva y presencia de moco en el tracto respiratorio.

Sus principales indicaciones son: rinitis alérgica asociada con tos, bronquitis, bronquiectasias, sinusitis, neumonía, bronconeumonía, atelectasia por tapón mucoso, traqueotomía, así como agente profiláctico pre y posquirúrgico, especialmente en ancianos en quienes se sospecha alguna condición alérgica.

POSOLOGÍA Y FORMAS DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

Adultos y niños mayores de 12 años:

Dos cucharaditas de LORATADINA (10 mL = 10 mg) una vez al día.

Niños de 2 a 12 años:

Dosis ponderal: 0.2 mg/kg/día.

Peso corporal > 30 kg = 10 mL (10 mg) una vez al día.

Peso corporal < 30 kg = 5 mL (5 mg) una vez al día.

En pacientes con falla hepática o insuficiencia renal se debe ajustar la dosis a 5 mL (5 mg) diarios o 10 mL (10 mg) en días alternos.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad o idiosincrasia a sus componentes, úlcera péptica, niños menores de 1 año.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Se deberá administrar con precaución en pacientes con insuficiencia hepática grave y en pacientes con úlcera gástrica.

"Producto de uso delicado. Adminístrese por prescripción y vigilancia médica."

ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Embarazo:

Debe evitarse el uso durante embarazo, salvo que el médico lo considere esencial. Lactancia:

Debe usarse durante la lactancia tras la evaluación del riesgo/beneficio por parte del médico.

Efectos al conducir y operar maquinarias:

Por la presencia de Loratadina puede producirse somnolencia lo cual puede afectar a la capacidad de conducir y utilizar máquinas.

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS:

Ketoconazol, Eritromicina o Cimetidina.

Se debe ejercer precaución cuando se administren conjuntamente otros fármacos que inhiban el metabolismo hepático.

REACCIONES ADVERSAS:

Los efectos adversos reportados más comúnmente incluyen: diarrea, xerostomía y sequedad de las vías respiratorias, sialorrea y rinorrea, disuria, fatiga, somnolencia, boca seca y síntomas alérgicos como erupciones.

En raras ocasiones se han informado casos de alopecia, anafilaxia, alteraciones hepáticas.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Debe inducirse el vómito aun si ha ocurrido emesis espontáneamente. El vómito inducido

farmacológicamente, no se debe inducir el vómito en pacientes con alteraciones del estado de despierto

El tratamiento de los signos y síntomas de la sobredosis es sintomático y de sostén. Mantener una ingestión adecuada de líquidos y vigilar los electrólitos séricos y urinarios, prestando particular atención al equilibrio de sodio y potasio. Si es necesario, tratar el desequilibrio electrolítico.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir inmediatamente al hospital más cercano.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN:

Conservar a temperatura no mayor a 30 °C. Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Presentaciones Comerciales

Caja x 1 frasco x 120 mL + vaso dosificador + prospecto.

VENTA BAJO RECETA MÉDICA



