

ALERGIT[®] TABLETAS



COMPOSICIÓN:

Cada tableta recubierta contiene:

Loratadina 10 mg.

Excipientes c.s.p.: Almidón de maíz, Estearato de magnesio, Lactosa, Croscarmelosa sódica, Alcohol etílico, Carbowax 6000, Opadry blanco.

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Antihistamínico.

INDICACIONES:

Alivio de los síntomas de urticaria crónica y otras afecciones alérgicas dermatológicas. Alivio de los síntomas de la rinitis alérgica, como estornudos, rinorrea y prurito. Alivio de sintomatología de conjuntivitis alérgica, como lagrimeo y escozor de ojos.

POSOLOGÍA Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía oral

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico.

DOSIS RECOMENDADA:

Adultos y niños mayores de 12 años:

- Una tableta (10 mg) 1 vez al día con un vaso de agua, con o sin alimentos.

Pacientes con problemas hepáticos graves con un peso superior a 30 kg:

- Una tableta (10 mg) 1 vez al día y en días alternos con un vaso de agua, con o sin alimentos.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a la Loratadina o a los demás componentes de la fórmula.

ADVERTENCIAS:

Este medicamento contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, insuficiencia de lactasa de Lapp (insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

PRECAUCIONES:

Evítese la administración concomitante de alcohol u otros depresores del sistema nervioso central por el riesgo de sinergismo.

Loratadina debe ser administrada con precaución en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática.

La administración de Loratadina deberá ser interrumpida al menos 48 horas antes de efectuar cualquier tipo de prueba cutánea, ya que los antihistamínicos pueden impedir o disminuir las reacciones que, de otro modo, serían positivas a los indicadores de reactividad dérmica.

Geriatría:

Los pacientes ancianos son más sensibles a los efectos adversos de este medicamento. Administrar con precaución.

Pediatría:

No administrar en niños menores de 2 años

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Como medida de precaución no se recomienda que tome Loratadina si está embarazada. No se recomienda Loratadina si está en periodo de lactancia.

CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

La dosis recomendada, no se espera que Loratadina produzca somnolencia o disminución del estado de alerta. Sin embargo, en muy raras ocasiones algunas personas experimentan somnolencia, que puede afectar a su capacidad de conducir o utilizar máquinas.

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS:

Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso los medicamentos no sujetos a prescripción médica.

Se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: cimetidina, eritromicina, ketoconazol, fluconazol, fluoxetina, quinidina, claritromicina, itraconazol.

EFFECTOS ADVERSOS:

En ensayos clínicos en una población pediátrica, niños de 2 a 12 años de edad, las reacciones adversas frecuentes fueron cefalea, nerviosismo y cansancio.

En ensayos clínicos en adultos y adolescentes las reacciones adversas fueron somnolencia, cefalea, aumento del apetito e insomnio.

Otras reacciones adversas comunicadas muy raramente

- Trastornos del sistema inmunológico: Anafilaxia

- Trastornos del sistema nervioso: Mareo

- Trastornos cardíacos: Taquicardia, palpitaciones

- Trastornos gastrointestinales: Náuseas, sequedad de boca, gastritis

- Trastornos hepatobiliares: Función hepática alterada

- Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo: Rash, alopecia

- Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración: Cansancio

- Exploraciones complementarias: Aumento de peso (Frecuencia no conocida).

SOBREDOSIFICACIÓN:

La sobredosis con Loratadina aumentó la aparición de síntomas anticolinérgicos. Se ha comunicado con sobredosis, somnolencia, taquicardia y cefalea.

En el caso de sobredosis, se deben iniciar y mantener durante el tiempo que sea necesario medidas sintomáticas y de apoyo generales. Se puede intentar la administración de carbón activado mezclado con agua. Se puede considerar el lavado gástrico.

Loratadina no se elimina por hemodiálisis y se desconoce si Loratadina se elimina por diálisis peritoneal. Tras el tratamiento de urgencia el paciente debe seguir bajo control médico.

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. Consulte cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

INFORMACIÓN ADICIONAL:

Presentación Comercial:

Caja x 2 blíster x 20 tabletas c/u + inserto

VENTA BAJO RECETA MÉDICA

LABORATORIO FABRICANTE:

INDEUREC S.A.

Km 2 1/2 Autopista Durán Boliche

Durán – Ecuador

Distribuido por: LABORATORIOS BIOINDUSTRIA S.A. LABIOSA



BiSindustria[®]
"Protegemos su salud con calidad"