



## Loratadina 10 mg

## Antialérgico

FORMULA: Cada comprimido contiene: Loratadina 10.00 mg, Excipientes: Celulosa microcristalina, Almidón Glicolato de

Sodio, Lactosa, Dióxido de Silicio Coloidal, Estearato de Magnesio, Azul brillante laca alumínica.

**ACCION TERAPEUTICA:** Antialérgico (antihistamínico).

**INDICACIONES:** Este medicamento se usa para el tratamiento sintomático y alivio temporario de los síntomas causados por alergias respiratorias (secreción nasal, lagrimeo y picazón de los ojos, nariz y/o garganta, estornudos) y de la piel.

**MODO DE USO:** Adultos y niños mayores de 12 años: 1 comprimido (10 mg) una vez al día. Niños menores de 6 años: el modo de uso debe ser consultado previamente al médico. Duración del tratamiento: no mayor a 5 días en forma ininterrumpida.

**CONTRAINDICACIONES:** Se encuentra contraindicado en pacientes que han demostrado hipersensibilidad (alergia) a cualquiera de los componentes de su fórmula. No debe ser administrado a prematuros, niños menores de 2 años. Embarazo. Lactancia. Pacientes con enfermedad hepática o renal. Crisis asmática.

**PRECAUCIONES y ADVERTENCIAS:** En los pacientes con insuficiencia hepática grave o insuficiencia renal se debe administrar una dosis inicial inferior, ya que pueden presentar una depuración más lenta de la loratadina. En estos casos, la dosis inicial recomendada es de 5 mg una vez por día, o 10 mg en días alternos.

Si usted está tomando algún medicamento o está embarazada o en período de lactancia consulte con su médico antes de utilizar este medicamento. En el caso que deba realizarse alguna prueba cutánea debe suspender el uso de este medicamento 48 hs antes dado que puede impedir o disminuir las reacciones evitando así resultados falsos negativos.

## ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MEDICO.

**REACCIONES ADVERSAS:** En pacientes pediátricos se ha observado nerviosismo.

Ocasionalmente puede producir cansancio, sedación y dolor de cabeza.

SOBREDOSIFICACION: Se ha informado la ocurrencia de somnolencia, taquicardia y cefalea con sobredosis de 40 a

180 mg de loratadina.

<u>Tratamiento:</u> En caso de sobredosis, el tratamiento, que debe iniciarse sin demoras, es sintomático y de sostén. Deberá inducirse el vómito, tomando las precauciones adecuadas para evitar la aspiración del mismo, especialmente en el caso de niños. No se debe inducir el vómito en pacientes con alteraciones de la conciencia o en niños de un año.

Con posterioridad a la emesis se puede intentar la absorción de la droga restante en el estómago con carbón activado.

Si no se puede inducir el vómito o ello está contraindicado, efectuar lavado gástrico.

También pueden utilizarse catárticos salinos en dosis adecuadas a la sobredosis ingerida.

En caso de necesidad, establecer un plan de hidratación adecuado. La loratadina no es depurada de modo apreciable mediante la hemodiálisis. Después de administrar tratamiento de urgencia, se debe mantener al paciente bajo vigilancia médica.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247; Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658 - 7777.

CONDICIONES DE CONSERVACION Y ALMACENAMIENTO: Conservar protegido de la luz a temperatura no mayor de 30°C.

INSTITUTO SEROTERAPICO ARGENTINO SAIC - Avenida Juan Bautista Alberdi 5862 3º Piso - CABA

Elaborado en: Remedios 5776 - CABA - Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado Nº: 52799 - Fecha de última revisión: 06/2006

Director Técnico: Ariel Correa - Farmacéutico.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MEDICO Y/O FARMACEUTICO.