

LORALER®

LORATADINA

ANTI-HISTAMÍNICO

COMPRIMIDOS - SUSPENSIÓN
VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL

FORMULA:

LORALER COMPRIMIDOS: Cada comprimido contiene:

Loratadina.....10 mg
Excipientes.....c.s.

LORALER SUSPENSIÓN: Cada 5 ml contiene:

Loratadina.....5 mg
Excipientes.....c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Antihistamínico no sedante de dosis única diaria.

INDICACIONES:

Profilaxis y tratamiento de alergias respiratorias y cutáneas. Prurito y picaduras, rinitis alérgica, rinitis vasomotora, conjuntivitis alérgicas, urticarias, dermatitis alérgicas por drogas, dermatosis inflamatorias pruriginosas: dermatitis atópicas, dermatitis de contacto alérgicas, eczemas, prurigo. Picaduras de insectos. Pruritos localizados: anal, vulvar, pruritos de causa metabólica: insuficiencia renal, ictericias.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a su componente. Embarazo. Enfermedad grave de hígado.

REACCIONES ADVERSAS / EFECTOS COLATERALES:

Los efectos adversos comunicados más frecuentemente incluyen somnolencia, dolor de cabeza, nerviosismo, cansancio, aumento del apetito y dificultad para dormir. Los efectos adversos comunicados muy raramente han sido casos de reacción alérgica grave, mareo, latidos cardíacos irregulares o rápidos, náuseas, sequedad de boca, dolor o acidez de estómago, problemas de hígado, pérdida del cabello, erupción cutánea. No es posible determinar con qué frecuencia ocurren estas reacciones. Poco frecuentes, somnolencia, cefalea, boca seca y lasitud muscular.

Algunos medicamentos como los utilizados para tratar la depresión, las infecciones por hongos y algunos antibióticos como la eritromicina, pueden aumentar los niveles de loratadina, lo que puede causar un aumento de las reacciones adversas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

En ancianos, mayor sensibilidad a las reacciones adversas. Pacientes con trastornos de ritmo. Lactancia, pasa a la leche materna, experiencia limitada en niños de 2 a 12 años. Insuficiencia hepática o renal: administrar día por medio. No se hemodializa.

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

Embarazo y lactancia: Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento. No se recomienda que tome LORALER si está embarazada o en periodo de lactancia, ya que la loratadina pasa a la leche materna.

Uso en niños: No administrar este medicamento a menores de 12 años.

Evite el consumo de bebidas alcohólicas.

INTERACCIONES:

Administrado concomitantemente con Ketoconazol, Eritromicina, Claritromicina y Cimetidina, éstos aumentan su concentración.

RESTRICCIONES DE USO:

Hipersensibilidad al principio activo. Embarazo. Lactancia. Pacientes cardíacos. Hipertrofia prostática.

POSOLÓGIA:

Adultos y niños mayores de 12 años de edad: Tome un comprimido (10 mg) una vez al día con un vaso de agua, con o sin alimentos. Pacientes con problemas graves de hígado: Tome un comprimido (10 mg), una vez al día y en días alternos con un vaso de agua, con o sin alimentos.

-Adultos y niños mayores de 12 años de edad:

Tome 10 ml de Loratadina suspensión una vez al día.

-Niños de 2 a 12 años de edad:

Peso superior a 30 kg:

Tome 10 ml de Loratadina suspensión una vez al día.

Peso igual o inferior a 30 kg:

Administre 5 ml de Loratadina suspensión una vez al día.

-Pacientes con problemas hepáticos graves:

Adultos y niños de peso superior a 30 kg:

Tome 10 ml de Loratadina suspensión una vez al día, en días alternos.

Niños de peso igual o inferior a 30 kg:

Administre 5 ml de Loratadina suspensión, una vez al día, en días alternos.

No se recomienda Loratadina en niños menores de 2 años de edad.

SOBREDOSIS (SIGNOS, SÍNTOMAS, CONDUCTA Y TRATAMIENTO):

Convulsiones, respiración rápida, alucinaciones, aumento de la presión arterial, latidos cardíacos irregulares, continuados, sensación de falta de aire o respiración difícil, intensa o continua, latidos cardíacos rápidos o lentos intensos o continuados, nerviosismo, inquietud o excitación no habituales. Somnolencia intensa, sequedad intensa de la boca, nariz o garganta, sofoco o enrojecimiento de la cara, sensación de falta de aire o respiración dificultosa, crisis convulsivas, hipotensión, espesamiento de la mucosidad, visión borrosa o dificultosa.

RECOMENDACIÓN:

En caso de sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología en el Centro de Emergencias Médicas - Av. Gral Santos y Teodoro S. Mongelós - Tel. 204800

PRESENTACIÓN:

LORALER COMPRIMIDOS: Caja x 10 comprimidos.

LORALER SUSPENSIÓN: Caja conteniendo frasco x 60 ml

LORALER SUSPENSIÓN: Caja conteniendo frasco x 100 ml

LORALER SUSPENSIÓN: Caja conteniendo frasco x 120 ml

Venta Bajo Receta

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Conservar en lugar seco.

Elaborado por:

Laboratorios Catedral de Scavone Hnos. S.A. - Acceso Norte.

Planta Industrial: Vía Férrea esq. Cándido Vasconsellos. - Asunción

Director Técnico: Farm. Jaime Cristoful - Reg. Prof. N° 2.719

SCAVONE HNOS. S.A. - Santa Ana N° 431 c/ Avda. España.

Director Técnico: Q. F. Amílcar Sena. - Reg. Prof. N° 4.885

Todo medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños.