

ALERMAX[®] D

LEVOCETIRIZINA - PSEUDOEFEDRINA

SOLUCIÓN ORAL

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL

ANTIALERGICO - DESCONGESTIVO

FORMULA:

Cada 5 ml de Solución Oral contiene:

Levocetirizina Dihidrocloruro.....	2,5 mg
Pseudoefedrina Clorhidrato.....	30 mg
Excipientes.....	c.s.

INDICACIONES:

Antihistamínico y descongestivo nasal, indicado para el tratamiento de los síntomas asociados a la rinitis alérgica estacional o perenne como: Congestión nasal, estornudos, rinorrea, prurito ocular y nasal.

CONTRAINDICACIONES:

Pacientes con historia de hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes o a la hidroxicina. Esta asociación está contraindicada en pacientes ancianos con hipertensión o insuficiencia coronaria graves; pacientes con insuficiencia hepática o renal severa; pacientes bajo tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO), no deben tomar este medicamento sino después de haber transcurrido 2 semanas de suspendido el IMAO, contraindicado en pacientes con ataque agudo de asma. Evaluar cuidadosamente los riesgos y beneficios antes de usar en pacientes con presión intraocular elevada o retención urinaria. Pacientes menores de 12 años.

REACCIONES ADVERSAS / EFECTOS COLATERALES:

Las reacciones adversas pueden ser sedantes como: somnolencia, fatiga y astenia, también se pueden presentar, especialmente en pacientes hipersensibles, reacciones tales como taquicardias, palpitaciones, cefalea, vértigos o náuseas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Debe restringirse el uso durante el embarazo. La levocetirizina y la Pseudoefedrina se excretan en la leche materna, por lo tanto, no se recomienda su uso durante la lactancia. Alermax D debe utilizarse con precaución en pacientes con diabetes, taquicardia, arritmias, insuficiencia renal, pacientes ancianos. Asimismo, debe manejarse con precaución en pacientes que estén recibiendo fármacos simpaticomiméticos (descongestionantes, inhibidores del apetito y psicoestimulantes como las anfetaminas), antidepressivos tricíclicos y digitálicos. Debe advertirse a los pacientes que no excedan las dosis recomendadas si tienen que conducir un vehículo o manejar maquinaria potencialmente peligrosa.

INTERACCIONES:

No se han descrito interacciones clínicas significativas con levocetirizina. Los inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO) y los fármacos betaadrenérgicos incrementan el efecto de las aminas simpaticomiméticas. Debido a la acción prolongada de los IMAO, dicho incremento aún es posible dentro de los 15 días siguientes a su supresión. Las aminas

simpaticomiméticas pueden reducir el efecto antihipertensivo de la metildopa, de la guanetidina y de la reserpina. El uso de Pseudoefedrina en pacientes digitalizados y con marcapasos puede incrementar la respuesta al estímulo de estos, por lo que debe evitarse el empleo de Alermax D en estos pacientes. Los antiácidos incrementan el grado de absorción de la Pseudoefedrina, el caolín la disminuye.

POSOLÓGIA:

Vía de administración oral.

Adultos y niños mayores de 12 años: 5 ml cada 12 horas (por la mañana y por la noche).

ALERMAX D puede tomarse con o sin alimentos.

Normalmente el tratamiento no debería prolongarse más de 2 ó 3 semanas. En pacientes con insuficiencia renal, la dosificación deberá reducirse a la mitad de la dosis recomendada.

SOBREDOSIS:

Los síntomas de una sobredosificación pueden incluir agitación e inquietud, seguida por somnolencia en los adultos. Respiración rápida, alucinaciones, aumento de la presión arterial, latidos cardíacos irregulares, continuados, sensación de falta de aire o respiración difícil, intensa o continua, nerviosismo, inquietud o excitación no habituales. Somnolencia intensa, sequedad intensa de la boca, nariz o garganta, sofoco o enrojecimiento de la cara, crisis convulsivas, hipotensión, espesamiento de la mucosidad, visión borrosa o dificultosa. No hay un antídoto específico. Si se presentara una sobredosificación, se recomienda el tratamiento de apoyo o de los síntomas. Puede considerarse un lavado gástrico al corto plazo después de la ingestión. El tratamiento de la sobredosis es principalmente sintomático y de mantenimiento.

RESTRICCIONES DE USO:

Niños menores de 12 años, embarazo y lactancia, porque cruzan la placenta y se excretan por leche materna.

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:

Caja con frasco x 100 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 – Paraguay

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

SCAVONE HNOS. S.A. - PHARMETICA - División Farmacéutica

Santa Ana N° 431 c/ Avda. España - Asunción – Paraguay

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

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