FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

Ref: 5898/08

F-15 TOJAK DE SALUS PUBLICA DE GULE SUBDEPTO REGISTRO UNIDAD DE MODIFICACIONES

1 2 ENE 2009

Nº Ref. 5898 98,

Nº Registro: F-15 110 05

Firms Profesional: HPanado>

# FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE. DESPEX Jarabe 2,5 mg/5 mL

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

#### **COMPOSICION:**

DESPEX Jarabe 2,5 mg/5 mL

Cada 5 mL de jarabe contiene:

Desloratadina 2,5 mg Excipientes: Glicerol, propilenglicol, sacarina sódica, benzoato de sodio, polividona, azúcar, ácido cítrico, esencias de cerezas líquida, esencia de plátano líquida, agua purificada.

# INDICACIONES:

Alivio rápido de los síntomas asociados con la rinitis alérgica estacional.

### **CLASIFICACION:**

Antihistamínico.

## **ADVERTENCIAS:**

• Usar sólo por indicación médica. Las personas que hayan resultado sensibles a la loratadina, pueden serlo también a este medicamento.

## **CONTRAINDICACIONES:**

- No administrar a personas con insuficiencia hepática severa o con antecedentes de reacción alérgica a los componentes de la fórmula.
- Embarazo y Lactancia: no se recomienda su uso.
- Porfiria.
- No administrar a niños menores de 2 años.
- Este producto contiene azúcar, precaución en diabéticos.

## **INTERACCIONES:**

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta.

 Se han descrito interacciones con los Inhibidores de la monoaminooxidasa (selegilina, moclobemida, furazolidona), Benzodiazepinas, Antidepresivos, Alcohol, cimetidina, fluconazol, ketoconazol.

# **REACCIONES ADVERSAS O EFECTOS INDESEABLES:**

El uso de este medicamento puede producir algunos efectos que normalmente no requieren atención médica:

 Fatiga, sequedad de la boca, dolor de cabeza, náuseas, dolor de estómago, aumento del apetito.

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

• Si se presenta alguna reacción de hipersensibilidad como ronchas en la piel, o dificultad respiratoria, consulte con el médico.

#### PRECAUCIONES:

Evitar la ingesta de bebidas alcohólicas.

- Posible interferencia con las pruebas cutáneas de sensibilidad que utilizan alergenos; es necesario informar al médico que se está tomando antihistamínicos.
- En pacientes con falla renal severa, se deberá mantener un control constante.
- Embarazo y Lactancia: no se recomienda en mujeres embarazadas o durante el período de lactancia.
- Este producto contiene azúcar, precaución en pacientes diabéticos.

# DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

La vía de administración es oral

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular; no obstante, las dosis usuales recomendadas son:

#### Dosis Usual:

- Adultos y adolescentes (a partir de 12 años): 10 mL de jarabe (5 mg) cada/24h.
- Niños de 6-11 años (jarabe): 5 mL (2,5 mg) cada/24 h.
- Niños de 2-5 años (jarabe): 2,5 mL (1,25 mg) cada/24 h.

El jarabe se podrá administrar con independencia de las comidas.

#### **MODO DE EMPLEO:**

El jarabe se puede dosificar mediante una medida graduada.

### **SOBREDOSIS:**

En caso de sospecha de sobredosis, o aparición de síntomas como somnolencia y sequedad de la boca, trasladar al enfermo a un centro asistencial para el tratamiento de los síntomas y medidas de mantención adecuadas.

#### **CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:**

- Mantener lejos del alcance de los niños; en su envase original; a no más de 25°C.
- No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACION MEDICA. NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.