

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE FINDALER JARABE 5 mg/5 mL

Registro sanitario F-25748

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.

COMPOSICIÓN

Cada 100 mL de jarabe contienen:

Cetirizina Diclorhidrato 100 mg

Excipientes: Benzoato de sodio, Glicerol, Propilenglicol, Sabor Damasco polvo, Ácido cítrico

anhidro, Citrato de sodio dihidrato, Agua purificada, Sacarina de sodio. c.s

VIA DE ADMINISTRACION: Vía oral

USO ADULTO - PEDIÁTRICO

CLASIFICACIÓN: Antihistamínico

INDICACIONES

Tratamiento sintomático de rinitis, conjuntivitis estacional, rinitis alérgica perenne y urticaria.

DOSIFICACIÓN

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es:

Indicado para tratamiento sintomático de la rinitis y conjuntivitis estacional

- Adultos y niños mayores de 6 años: 5 a 10 mg una vez al día de preferencia en la noche, o en dos dosis.
- Niños de 2 a 6 años: 2,5 mg en la mañana y 2,5 mg en la noche, o bien 5 mg una vez al día de preferencia en la noche.

Indicado para adultos y niños desde los 6 meses de edad para el tratamiento sintomático de la rinitis alérgica perenne y tratamiento del prurito y de la urticaria idiopática crónica

- Adultos y niños mayores de 6 años: 5 a 10 mg. una vez al día de preferencia en la noche, o en dos dosis.
- Niños de 1 a 6 años: 2,5 mg. en la mañana y 2,5 mg. en la noche, o bien 5 mg. una vez al día de preferencia en
- la noche.
- Niños desde 6 meses a un año de edad: 2,5 mg una vez al día

EFECTOS ADVERSOS

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: dolor de garganta, fiebre, aparición de hematomas, hemorragias.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE FINDALER JARABE 5 mg/5 mL

Registro sanitario F-25748

Otros efectos: Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo, consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persiste o se intensifican: somnolencia, fatiga, dolor de cabeza, sequedad de boca, falta de apetito, agitación.

CONTRAINDICACIONES

Contraindicado a pacientes con sensibilidad conocida a Cetirizina o Hidroxicina, o cualquiera de sus ingredientes. En embarazo o presencia de glaucoma.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Alcohol: Se recomienda precaución si se toma alcohol concomitantemente.

Mayor riesgo de retención urinaria: Se debe tener precaución en pacientes con factores de predisposición de retención urinaria (por ejemplo, lesión de la médula espinal, hiperplasia prostática) ya que la cetirizina puede aumentar el riesgo de retención urinaria.

Pacientes con riesgo de convulsiones: Se recomienda precaución en pacientes epilépticos y pacientes con riesgo de convulsiones.

Reacciones cutáneas: El prurito y/o la urticaria pueden ocurrir cuando se suspende la cetirizina, incluso si esos síntomas no estaban presentes antes del inicio del tratamiento. En algunos casos, los síntomas pueden ser intensos y pueden requerir que se reinicie el tratamiento. Los síntomas deben resolverse cuando se reinicia el tratamiento.

Pacientes pediátricos: No se recomienda el uso de los comprimidos recubiertos en niños menores de 6 años, ya que esta formulación no permite la adaptación adecuada de la dosis. Se recomienda utilizar una formulación pediátrica de cetirizina.

Pruebas cutáneas de alergia: Los antihistamínicos inhiben las pruebas cutáneas de alergia y se recomienda un período de lavado de 3 días antes de realizarlos.

Comida: El grado de absorción de cetirizina no se reduce con los alimentos, aunque la velocidad de absorción disminuye en 1 hora.

Efectos sobre la capacidad para manejar vehículos y maquinaria: En ensayos clínicos, se ha informado la aparición de somnolencia en algunos pacientes que toman cetirizina. Por lo tanto, se debe tener precaución al conducir un automóvil u operar maguinaria potencialmente peligrosa.

Embarazo: Se debe tener precaución al prescribir a mujeres embarazadas. Cetirizina no debe administrarse a mujeres embarazadas durante los primeros tres meses de embarazo.

Lactancia: La cetirizina se excreta en la leche humana en concentraciones que representan del 25% al 90% de las medidas en plasma, dependiendo del tiempo de muestreo después de la administración. Por lo tanto, cetirizina está contraindicado en mujeres lactantes ya que el ingrediente activo, la cetirizina, se excreta en la leche materna.



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE FINDALER JARABE 5 mg/5 mL

Registro sanitario F-25748

Pacientes geriátricos: Debido a que los pacientes de edad avanzada tienen más probabilidades de tener una función renal disminuida, se debe tener cuidado en la selección de dosis, y puede ser útil controlar la función renal.

Insuficiencia renal: Se debe considerar realizar un ajuste de dosis según la función renal.

Insuficiencia hepática: Se debe considerar realizar un ajuste de dosis según el daño hepático del paciente.

NO TOME ESTE MEDICAMENTO SIN EL CONSENTIMIENTO DE SU MÉDICO, PUEDE SER PELIGROSO PARA LA SALUD.

INTERACCIONES

Informe a su médico sobre cualquier medicamento que está tomando, ya sea con o sin receta. En pacientes sensibles, el uso concomitante de alcohol u otros depresores del SNC puede causar reducciones adicionales en el estado de alerta y deterioro del rendimiento, aunque la cetirizina no potencia el efecto del alcohol (niveles sanguíneos de 0.5 g/L)

SOBREDOSIS

Síntomas y signos

Los síntomas observados después de una sobredosis de cetirizina se asocian principalmente con los efectos del SNC o con efectos que podrían sugerir un efecto anticolinérgico.

Los eventos adversos informados después de una ingesta de al menos 5 veces la dosis diaria recomendada es: confusión, diarrea, mareos, fatiga, dolor de cabeza, malestar, midriasis, prurito, inquietud, sedación, somnolencia, estupor, taquicardia, temblor y retención urinaria.

Tratamiento: No se conoce un antídoto específico para la cetirizina. En caso de sobredosis, se recomienda un tratamiento sintomático o de apoyo. La cetirizina no se elimina eficazmente mediante hemodiálisis.

ALMACENAMIENTO

Mantener fuera del alcance de los niños.

Conservar en su envase original, en lugar fresco y seco a no más de 25°C. Proteger de la luz y humedad.

Reg. ISP N° F-25748/20

NO USAR ESTE PRODUCTO DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO INDICADA EN EL ENVASE.

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACIÓN MÉDICA.

NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

TODO MEDICAMENTO DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Fabricado por Eurofarma Chile SpA., Volcán Licancabur 425, Pudahuel.

Distribuido por: Eurofarma Chile SpA., Volcán Licancabur 425, Pudahuel.y/o Droguería Eurofarma Chile SpA., Caupolicán 9291, Bodegas E, F y G, Quilicura Santiago.