# RF1045646/18 REG ISP N°F-24616/19 FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE Loratadina comprimidos 10 mg

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

#### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO.

Loratadina comprimidos 10 mg.

# 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.

Cada comprimido contiene:

- 10 mg de loratadina
- Excipientes: Excipientes: Lactosa monohidrato, Almidón de maíz, Estearato de magnesio, Agua purificada.

# 3. FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido

# 4. ¿Para qué se usa?

Este medicamento se utiliza en el alivio de síntomas de cuadros alérgicos en general: rinitis alérgica (<u>rinitis alérgicas estacionales, perenne polinosis, fiebre de heno</u>), afecciones alérgicas cutáneas y ardor ocular.

# 5. Administración (oral)

- Rango y frecuencia

El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada en adultos y niños mayores de 12 años es 10 mg. una vez al día.

Consejo de cómo administrarlo

Se recomienda que tome el medicamento preferentemente en la mañana luego del desayuno.

Uso prolongado

El uso prolongado de este medicamento es posible solo bajo supervisión periódica (Frecuente) a su médico, quién debe evaluar si sigue con la misma dosis y el mismo tratamiento.

## 6. Precauciones.

Mayores de 60 años

Los pacientes ancianos son más sensibles a los efectos adversos de este medicamento.

# RF1045646/18 REG ISP N°F-24616/19 FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE Loratadina comprimidos 10 mg

# - Manejo de vehículos

Loratadina puede causar en algunas personas somnolencia, mareos y / o disminuir sus capacidades mentales para reaccionar frente a imprevistos. Asegúrese del efecto que ejerce este medicamento sobre usted antes de manejar un vehículo o maquinaria peligrosa o realizar cualquier otra actividad riesgosa.

#### - Embarazo

Este medicamento puede causar daño al feto, usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada.

#### Lactancia

Loratadina pasa a la leche materna y puede afectar al niño, por lo que debe consultar con su médico sobre la conveniencia de usar este medicamento si está amamantando.

# Lactantes y niños

No debe utilizarlo en niños menores de 2 años. Los niños son más sensibles a los efectos adversos de este medicamento, el pediatra debe evaluar el tratamiento recomendable para su niño.

# Precauciones especiales

Loratadina puede causar sequedad de boca, la cual puede aliviarse chupando caramelos. Antes de hacerse un examen de alergia a la piel debe avisarle al profesional de la salud a cargo que usted está tomando este medicamento.

# 7. Usted no debe tomar Loratadina en los siguientes casos.

Si ha presentado síntomas de alergia a loratadina o a cualquier componente de su formulación.

## 8. Interacciones.

## Medicamentos.

Usted debe informar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta. En este caso se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: cimetidina, eritromicina, ketoconazol, fluconazol, fluoxetina, quinidina, claritromicina, itraconazol.

#### - Enfermedades.

Usted debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, cardiovascular o cualquier otra enfermedad crónica y severa.

## - Exámenes de laboratorio

Loratadina puede alterar los resultados de algunas pruebas cutáneas, por lo que es posible que deba suspender el tratamiento unos días antes de la prueba, según su médico lo indique.

# 9. Efectos adversos.

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: taquicardia, dolor de cabeza, somnolencia, reacción alérgica.

# RF1045646/18 REG ISP N°F-24616/19 FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE Loratadina comprimidos 10 mg

#### - 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: fatiga, sedación, dolor de cabeza, sequedad de boca.

#### 10. Sobredosis.

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: taquicardia, dolor de cabeza, somnolencia. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente. Debe llevar el envase del medicamento que se ha tomado.

#### 11. Condiciones de almacenamiento.

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor luz y humedad a temperaturas inferiores a los 25°C.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

# NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

Fabricado por Alkem Laboratories Ltd., Village Thana, Baddi, Tehsil- Nalagarh, Solan 173205 Himachal Pradesh, India para Ascend Laboratories SpA., Av. Apoquindo N° 4700 Oficina 1701, Las Condes, Santiago;

# Importado por Ascend Laboratories S.p.A

<u>Distribuido</u> por Laboratorios Garden House Farmacéutica S.A., Av. Presidente Jorge

<u>Alessandri Rodríguez N°12.310, San Bernardo, Santiago y/o Goldenfrost S.A., Camino</u>

<u>Vecinal N°8370 Módulos 25,26 y 27, Renca, Santiago y/o Biomedical Distribution Chile</u>

<u>Ltda., Lo Boza N°120B, Pudahuel, Santiago y/o Laboratorio Pharma Isa Ltda., Colo</u>

Colo N°263, Quilicura, Santiago.