

Alerfast

Loratadina

Vía oral

Comprimidos - Jarabe

Fórmulas

Alerfast comprimidos: Cada comprimido contiene: Loratadina 10 mg; Exc. c.s.

Alerfast jarabe: Cada 5 mL contiene: Loratadina 5 mg; azúcar 2,25 g; Exc. c.s.

Acción farmacológica

La Loratadina es un antihistamínico que actúa compitiendo con la histamina por los receptores H1 en las células efectoras. De esta manera evita respuestas que son mediadas por la histamina, incluyendo la urticaria y el prurito. La Loratadina produce una leve broncodilatación e impide la broncoconstricción inducida por la histamina en pacientes asmáticos, asimismo disminuye el broncoespasmo inducido por el ejercicio y por hiperventilación. La Loratadina carece de efectos anticolinérgicos significativos y prácticamente no produce efectos sedantes (somnia) del sistema nervioso central, ya que tiene especial afinidad por los receptores H1 periféricos y no atraviesa fácilmente la barrera hematoencefálica. La Loratadina se absorbe bien luego de la administración oral, la ingestión de alimentos puede aumentar la absorción. La duración de la acción es de alrededor de 24 horas.

Indicaciones

Alivio sintomático y temporal de los procesos alérgicos producidos por el polen de las plantas, animales domésticos, polvo u otros agentes alérgicos. Rinitis alérgica y urticaria idiopática crónica.

1240202840-08/07/16

Interacciones con otros medicamentos y alimentos

Si bien la Loratadina no tiene efectos depresores significativos sobre el sistema nervioso central, puede potenciar los efectos depresores de medicamentos o del alcohol. El uso asociado de antihistamínicos con maprotilina y antidepresores tricíclicos, puede exaltar los efectos anticolinérgicos de estos medicamentos.

El uso concurrente de Loratadina con antimicóticos imidazólicos (Fluconazol, Itraconazol, Ketoconazol, Metronidazol, Miconazol), puede resultar en una elevación de los niveles plasmáticos de Loratadina, sin que hasta el presente se haya mencionado ningún efecto adverso derivado de este hecho, no siendo dicho aumento relevante desde el punto de vista clínico. Tampoco existen reportes sobre efectos cardiovasculares por interacción con antibióticos macrólidos, antagonistas del calcio o antiarrítmicos, como ocurre con otros antihistamínicos.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad conocida a la Loratadina.

Precauciones

Debe tenerse en cuenta la existencia de sensibilidad cruzada entre antihistamínicos, un paciente sensible a un antihistamínico, puede ser sensible a otros.

Si bien la Loratadina no tiene actividad anticolinérgica significativa, debe administrarse con precaución en pacientes con hipertrofia de próstata y en ancianos, ya que un posible deterioro de la función renal puede llevar a la acumulación del fármaco cuando se administra a las dosis usuales. En caso de que el clearance de creatinina sea menor de 30 mL/min, la dosis de Loratadina debe administrarse en días alternos.

En pacientes con insuficiencia hepática grave es necesario ajustar dosis.

Embarazo y lactancia

Estudios animales no han demostrado efectos teratogénos. No se ha establecido la seguridad del empleo de loratadina durante el embarazo en humanos, dado que no se han realizados estudios controlados en mujeres embarazadas. Categoría B (FDA).

Loratadina se excreta en la leche materna, por lo que no está recomendada su administración en mujeres en período de lactancia.

Ante cualquier duda consulte a su médico tratante.

Incompatibilidades

No se han descrito.

Al igual que todos los medicamentos, **Alerfast** puede producir efectos no deseados.

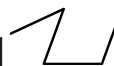
ALERFAST - 1240202840

1 tinta = Negro

CÓDIGO	FORMATO	ACTUALIZACIÓN	APROBACIÓN	SOPORTE	PLEGADO
1240202840	160x130	08/07/16	08/07/16	PAP	130 mm en 4

Diseño Gráfico HM Digital

Negro



Reacciones adversas

Las reacciones adversas por Loratadina son poco frecuentes. Se han descrito somnolencia, visión borrosa, confusión, dificultad miccional, mareos, sequedad bucal, taquicardia, aumento del apetito e incremento de peso.

Conducción y uso de máquinas

A dosis las recomendadas, **Alerfast** no afecta a la capacidad de conducir o utilizar máquinas. En ensayos clínicos que evaluaron la capacidad para conducir, no se produjo disminución de la misma en los pacientes que recibieron loratadina. Muy raramente, algunas personas susceptibles pueden experimentar somnolencia.

Advertencias

Como todos los antihistamínicos, la Loratadina puede inhibir la respuesta cutánea a la histamina, produciendo resultados falsos negativos. En caso de ser necesario realizar pruebas cutáneas de alérgenos, Loratadina deberá ser suspendida una semana antes de las mismas.

Dosis y vía de administración

Alerfast comprimidos: Adultos y niños mayores de 10 años: 1 comprimido (10 mg) por vía oral, una vez al día.

Niños de 2 a 9 años: 1/2 comprimido (5 mg), por vía oral, una vez al día.

Geriatría: 1 comprimido (10 mg) por vía oral, una vez al día.

Los pacientes geriátricos pueden ser más sensibles a las dosis de los adultos.

Alerfast jarabe: Adultos y niños mayores de 10 años: 10 mL (10 mg) de jarabe una vez al día.

Niños de 2 a 9 años: 5 mL (5 mg) de jarabe una vez al día.

Geriatría: 10 mL (10 mg) de jarabe una vez al día.

Los pacientes geriátricos pueden ser más sensibles a las dosis de los adultos.

Pacientes con insuficiencia hepática grave y/o con insuficiencia renal si el clearance de creatinina es menor de 30 mL/min, la dosis diaria debe administrarse en días alternos.

Tratamiento en caso de sobredosis

En casos de sobredosis de Loratadina pueden aparecer somnolencia, taquicardia y cefalea. El tratamiento será sintomático y de mantenimiento de funciones vitales si estuviera indicado. En caso de intoxicación consulte inmediatamente a la emergencia médica.

Información sobre excipientes

Alerfast jarabe: Tener en cuenta el contenido de azúcar si se administra a diabéticos.

Contenido de azúcar: 60% (3 g cada 5 mL de jarabe).

1240202840-08/07/16

Presentaciones

Alerfast comprimidos: Envases conteniendo 10 y 20 comprimidos.

Alerfast jarabe: Envases conteniendo 50 mL.

Producto medicinal

Manténgase fuera del alcance de los niños

Conservar a temperatura ambiente inferior a 30 °C

Industria Uruguaya

Expendio bajo receta médica

Elaborado en **ROEMMERS S.A.**

Cno. Maldonado 5634. Montevideo. Uruguay

Bolivia: Importado y distribuido por: **PHARMA INVESTI S.R.L.**

Calle Moldes N° 200 esquina calle La Paz - Zona Centro

Santa Cruz de la Sierra - Bolivia

Farm. Resp. Dra. Madai Diaz Yaca Mat. Prof. D-64

Ecuador: Producto de uso delicado

Adminístrese por prescripción y bajo vigilancia médica

Importado y distribuido por **ROEMMERS S.A.** Ecuador

Línea PHARMA INVESTI

Perú: Importado por: **DROGUERIA LABORATORIOS ROEMMERS S.A.**

Jr. Faustino Sánchez Carrión 425, Lima 17 - Perú

D.T. Q.F.: Carmen Izaguirre Uribe

Uruguay: Por mayor información remitirse a la monografía del fármaco, a

disposición en nuestro laboratorio, para los profesionales de la salud

Nota: Todo medicamento es potencialmente tóxico

En caso de intoxicación llamar al C.I.A.T. - Tel.: 1722

Control médico recomendado

Información a profesionales y usuarios

0800 - 3000 Lunes a Viernes de 9 a 17 hs.



ALERFAST - 1240202840

1 tinta = Negro

CÓDIGO	FORMATO	ACTUALIZACIÓN	APROBACIÓN	SOPORTE	PLEGADO
1240202840	160x130	08/07/16	08/07/16	PAP	130 mm en 4

Diseño Gráfico hM Digital

Negro