

# LORATADINA ION



## Composición.

LORATADINA ION Comprimidos. Cada comprimido contiene 10 mg de Loratadina y excipientes c.s. Contiene lactosa.

LORATADINA ION Solución oral. Cada 100 mL de solución contiene 100 mg de Loratadina y excipientes c.s.

## Descripción.

Loratadina es un antihistamínico no sedante, de rápido inicio de acción y duración prolongada. Presenta actividad selectiva antagonista a los receptores H<sub>1</sub> periféricos.

## Indicaciones.

Tratamiento sintomático de afecciones alérgicas: Rinitis estacional y vasomotora, conjuntivitis alérgica, urticaria crónica, dermatitis de contacto, dermatosis alérgica, picaduras de insectos, polinosis y otras.

## Contraindicaciones.

Hipersensibilidad a la Loratadina.

## Precauciones.

Debe ser administrado con precaución en pacientes con insuficiencia hepática grave o con insuficiencia renal.

La utilización en niños menores de 6 años se realizará únicamente bajo supervisión médica. Si el paciente empeora o los síntomas persisten después de 7 días de tratamiento, evaluar su situación clínica.

Interrumpir la administración de LORATADINA ION al menos 48 horas antes de efectuar cualquier tipo de prueba cutánea, ya que puede impedir o disminuir reacciones que serían positivas a los indicadores de reactividad dérmica.

**Embarazo y lactancia:** No se ha establecido la seguridad del empleo de Loratadina durante el embarazo. Por consiguiente, el uso de LORATADINA ION durante el embarazo no está recomendado. Loratadina se excreta en la leche materna, por lo que no está recomendada su administración en mujeres en período de lactancia.

## Efectos adversos.

Puede producir somnolencia, cefalea, sequedad de boca y lasitud muscular.

Muy raramente pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad, mareos, taquicardia, erupciones de piel, gastritis y fatiga.

## Interacciones.

Puede presentarse una potencial interacción con todos los inhibidores conocidos de CYP3A4 o CYP2D6, teniendo como resultado el aumento de los niveles de Loratadina, lo que puede causar una mayor incidencia de efectos adversos.

Puede llegar a ocurrir un aumento de las concentraciones plasmáticas de Loratadina luego del uso concomitante con ketoconazol, eritromicina y cimetidina, pero sin alteraciones clínicamente significativas.

## Posología.

Adultos y niños de más de 30 Kg: 1 comprimido por día, o 10 mL de solución una vez al día, por vía oral.

Niños de menos de 30 Kg: 5 mL de solución, una vez al día, por vía oral.

## Sobredosificación.

La sobredosis con Loratadina aumenta la aparición de síntomas anticolinérgicos. Se han reportado casos de somnolencia, taquicardia y cefalea.

En el caso de sobredosis, se deben iniciar y mantener durante el tiempo que sea necesario medidas sintomáticas y de apoyo generales. Se puede intentar la administración de carbón activado mezclado con agua. Se puede considerar el lavado gástrico. Loratadina no se elimina por hemodiálisis.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, comunicarse con el Centro de Información y Asesoramiento Toxicológico (CIAT), tel. 1722.

## Presentaciones.

LORATADINA ION Comprimidos: Envase x 10, x 20 x 30 y x 60 comprimidos.

Envase mutual x 1000 comprimidos.

LORATADINA ION Solución oral: Envase x 1 frasco de 30 mL. Envase mutual x 50 frascos de 30 mL.

## Conservación.

Conservar a temperatura ambiente (15-30)°C en su envase original.

2380-062016



**LABORATORIO ION S.A.**

Paysandú 1023 - Montevideo

Industria Uruguaya

[www.laboratorioion.com](http://www.laboratorioion.com)

1-190116