LOMED

Desloratadina 5 mg Comprimidos Recubiertos

Desloratadina 2,5 mg/5 mL

Antialérgico - Antihistamínico

Vía de Administración: Oral

FÓRMUI A

Cada comprimido recubierto de LOMED contiene:	
Desloratadina	5 mg
Excipientes	
Cada 5 mL de LOMED Solución Oral contiene:	
Desloratadina	2,5 mg
Excipientes	

ACCIÓN TERAPÉUTICA

La **Desloratadina** es un antihistamínico no sedante de acción prolongada, antagonista selectivo de los receptores periféricos H1. Se trata del principal metabolito activo de la Loratadina que es su droga madre y posee propiedades antialérgicas, antihistamínicas y antiinflamatorias. A la dosis recomendada posee baja penetración en el Sistema Nervioso Central (SNC) por lo cuál no induce somolencia u otros efectos neurodepresores. Su absorción luego de la administración oral es buena y no es afectada por los alimentos.

INDICACIONES

LOMED está indicado en el tratamiento sintomático de diversos procesos asociados con la rinitis alérgica, tales como estornudos, rinorrea, (congestión, prurito nasal y faríngeo). Prurito, lagrimeo, ardor y enrojecimiento ocular.

Dermatitis alérgica, dermatitis por contacto, urticaria, ronchas, picadura de insectos.

Cuadros respiratorios con componente alérgico, fiebre del heno.

POSOLOGÍA

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 comprimido o 10 mL de solución oral por día.

Pacientes con insuficiencia hepática o renal 1 comprimido o 10 mL de solución oral en días alternos.

Niños de 6 a 11 años: 5 mL de solución oral por día. Niños de 2 a 5 años: 2.5 mL de solución oral por día.

REACCIONES ADVERSAS

Cefalea, sequedad de boca, fatiga, astenia. En raras ocasiones, se han informado casos de reacciones de hipersensibilidad incluyendo anafilaxia y rash.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

La **Desloratadina** debe utilizarse con precaución en pacientes con insuficiencia renal grave.

No se recomienda su uso durante el periodo del embarazo y lactancia. Deberá utilizarse en forma restringida en pacientes con antecedentes de reacciones anafilácticas a la droga.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la sustancia activa o a cualquiera de sus componentes.

INTERACCIONES

No se han observado interacciones clínicamente relevantes administrados conjuntamente con Eritromicina, Ketoconazol o Fluoxetina. Se ha demostrado que no potencia los efectos del alcohol.

SOBREDOSIS

En caso de producirse sobredosis, se deberán considerar las medidas habituales para eliminar el principio activo no absorbido.

TRATAMIENTO

Se recomienda el tratamiento sintomático y de soporte.

RESTRICCIONES DE USO

No debe usarse durante el embarazo a menos que establezca la relación beneficio/riesgo. Se excreta en la leche materna, por lo que debe tomarse la decisión de suspender la lactancia o suspender el fármaco

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30º C.

PRESENTACIONES

Caja conteniendo 10 comprimidos recubiertos.

Caja conteniendo 30 comprimidos recubiertos.

Caja conteniendo frasco x 120 mL de solución oral + Vasito dosificador.

Manténgase fuera del alcance de los niños Venta Bajo Receta

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos.

Teléfono: 220-418".



Regente: Quím. Farm. Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

División de INDUFAR CISA Planta industrial y distribución; Calle Anahí e/ Zaavedra y Bella Vista - Fndo. de la Mora Zona Norte - Paraguay

E-mail: indufar@indufar.com.py P. web: www.indufar.com.py Teléfonos: 682 510 al 13