

# Novo Alergina D

## Levocetirizina - Pseudoefedrina

Jarabe - Comprimidos revestidos  
Antialérgico - Antihistamínico  
Descongestivo

Vía de Administración: Oral

### FÓRMULAS

Cada 5 mL de jarabe contiene:

Levocetirizina Diclóridrato.....2,5 mg  
Pseudoefedrina Sulfato.....60 mg  
Excipientes.....c.s.

Cada comprimido revestido de Acción Sostenida contiene:

Levocetirizina Diclóridrato.....5 mg  
Pseudoefedrina Sulfato.....120 mg  
Excipientes.....c.s.

### ACCIÓN TERAPÉUTICA

La **Levocetirizina** o R-Cetirizina es el enantiómero activo de la Cetirizina, antagonista específico y selectivo de tercera generación de los receptores histaminérgicos H<sub>1</sub>, tratándose del primer antihistamínico no sedante que no es un metabolito. Se absorbe rápida y completamente por vía oral, alcanzando su pico plasmático a los 55 minutos, manteniéndose por 24 horas, siendo su principal ventaja la potencia dos veces mayor que la Cetirizina lo que permite utilizar dosis menores. Los alimentos no alteran la cantidad absorbida, pero sí retardan la velocidad de absorción.

### INDICACIONES

Novo Alergina D está indicado para el tratamiento de la congestión nasal, estornudos, rinorrea, prurito nasal y ocular asociados con la rinitis alérgica estacional o perenne, coadyuvante en el tratamiento de procesos agudos como otitis media, sinusitis aguda o crónica y resfriado común.

### POSOLOGÍA

**Niños de 2 a 5 años:** 2,5 mL de jarabe 2 veces al día.

**Niños de 6 a 11 años:** 5 mL de jarabe 2 veces al día.

**Adultos y niños mayores de 12 años:** 10 mL de jarabe 2 veces al día o un comprimido de Acción Sostenida dos veces al día. Se recomienda beber un poco de agua luego de ingerir el comprimido. Administrar de preferencia a la misma hora del día.

### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al medicamento o a cualquiera de las drogas presentes en la formulación. Contraindicado en pacientes dializados o con insuficiencia renal, obstrucción del cuello de la vejiga, síntomas de hipertrofia prostática, predisposición de retención urinaria, glaucoma. Intolerancia a la galactosa. No está recomendado su uso en embarazo y lactancia.

### REACCIONES ADVERSAS

Ocasionalmente se han referido algunas manifestaciones de carácter leve como sequedad de boca, cefalea, somnolencia, fatiga, astenia, rash, erupciones exantemáticas, que desaparecen al suprimir el tratamiento. Se aconseja que los pacientes que van a conducir o manejar maquinarias peligrosas, no sobrepasar la dosis recomendada y que tengan en cuenta su respuesta al fármaco. De incidencia rara, más frecuentes con sobredosis, respiración dificultosa, latidos cardíacos irregulares o lentos, convulsiones, alucinaciones.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Se recomienda precaución con la ingesta de alcohol. Los pacientes sensibles a otros parasimpaticomiméticos también pueden ser sensibles a la **Pseudoefedrina**. No debe utilizarse durante el embarazo. La **Levocetirizina** y la **Pseudoefedrina** se excretan en la leche materna, por lo que no se recomienda su uso durante la lactancia. La utilización no es recomendada en niños recién nacidos ni prematuros, porque tienen mayor susceptibilidad a efectos anticolinérgicos, excitación del SNC y convulsiones. Los niños y las personas mayores son más susceptibles a los efectos adversos.

### INTERACCIONES

No se han descrito hasta el momento interacciones clínicas significativas con **Levocetirizina**, pero se recomienda prudencia al utilizar sedantes en forma concomitante medicación sedante, neuroléptica o consumo de alcohol. La **Pseudoefedrina** puede inhibir el efecto de los bloqueantes betaadrenérgicos. Los antiácidos aumentan la tasa de absorción de la **Pseudoefedrina**. Los efectos de la medicación antihipertensiva pueden ser menores con la **Pseudoefedrina**.

### SOBREDOSIS

Los síntomas de sobredosis pueden incluir: somnolencia, agitación, sequedad de boca, de nariz o de garganta, rash cutáneo, respiración molesta y agitación al respirar, arritmias cardíacas, hipotensión o hipertensión, convulsiones.

### TRATAMIENTO

De producirse sobredosis accidental o voluntaria se recomienda seguir un tratamiento sintomático y de sostén. Para disminuir la absorción inducir a la emesis con jarabe de Ipecacuana, cuidando la aspiración especialmente en niños. Si es incapaz de vomitar dentro de las 3 horas, lavado gástrico con solución isotónica de cloruro de sodio.

### RESTRICCIONES DE USO

Debe evaluarse la relación riesgo-beneficio en las siguientes situaciones clínicas enfermedad cardiovascular, incluyendo cardiopatía isquémica o enfermedad coronaria grave; hipertensión moderada y grave, diabetes mellitus, hipertiroidismo.

### CONSERVACIÓN

Conservar en lugar seco a temperatura ambiente de 25° C. Variación admitida entre 15° y 30° C.

### PRESENTACIONES

Caja conteniendo 120 mL de jarabe.

Caja conteniendo 16 comprimidos revestidos de Acción Sostenida.

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".

División de **INDUFAR CIA**  
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

**MEDICAL**

Regente: Quím. Farm.  
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 575