



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

HYSTICLAR® JARABE 5 mg / 5 mL

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su Médico o Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Composición:

Cada 5 mL de jarabe contiene:

Loratadina 5 mg

Excipientes: Sacarina Sódica Dihidrato, Benzoato de Sodio, Ácido Cítrico Anhidro, Sacarosa, Propilenglicol, Polividona, Esencia de Cereza líquida, Agua Purificada, c.s.

Clasificación:

Antihistamínico (Antialérgico).

Vía de administración:

Oral

Recomendaciones de uso:

Los antihistamínicos (antialérgicos) se utilizan en el tratamiento de la congestión nasal (narices tapadas), estornudos y rinitis (moqueo) y en alergias de diversos tipos.

Este medicamento debe ser usado sólo por indicación de su médico.

Contraindicaciones:

Si su Médico no ha dispuesto otra cosa, Ud. no debe usar este medicamento en los siguientes casos:

- Insuficiencia hepática o renal.
- Alergia a Loratadina o compuestos similares.

Advertencias y Precauciones:

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y los beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre Ud. y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

- Alergias. Ud. debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado una reacción alérgica a este medicamento o alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.
- Embarazo. Ud. debe comunicar a su médico si está embarazada o planea estarlo.
- Lactancia. Ud. debe conversar con el médico acerca de la conveniencia del uso de este producto mientras esté amamantando. Este medicamento pasa a la leche materna por lo que no se recomienda su administración en mujeres que estén amamantando.

- A pesar de no haberse reportado efecto de este medicamento sobre la capacidad para conducir vehículos u operar maquinaria, se recomienda precaución en estos casos.
- Se recomienda precaución si este medicamento se administra a ancianos, ya que éstos son usualmente más sensibles al efecto de los antihistaminicos.
- Ud. debe comunicar a su médico si presenta insuficiencia hepática o renal.
- Este medicamento contiene Sacarosa, precaución en pacientes diabéticos.
- Evitar la ingestión de alcohol durante el tratamiento.
- El tratamiento debe suspenderse 48 horas antes de iniciar cualquier tipo de prueba cutánea.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros medicamentos (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico o farmacéutico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta médica, antes de usar este fármaco. La administración conjunta con Ketoconazol, Eritromicina o Cimetidina se ha asociado con un incremento en la concentración plasmática de Loratadina.

Efectos Adversos (no deseados):

Pueden ocurrir efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento). No obstante si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico. En menos del 2% de los pacientes tratados con Loratadina se detectó hiperquinesia, tembor, vértigo, constipación, diarrea, flatulencia, gastritis, vómitos, boca seca, fatiga, náuseas, hipertensión, hipotensión, taquicardia, dolores musculares, fotosensibilidad, ansiedad, confusión, bronquitis, bronco espasmos, laringitis, congestión nasal, sinusitis, tos, faringitis, conjuntivitis, visión borrosa, dermatitis, prurito, urticaria, ictericia y hepatitis. Si Ud. nota cualquier efecto molesto no mencionado consulte a su médico.

Forma de Administración:

Use este medicamento siguiendo las instrucciones médicas, no use más o con mayor frecuencia que la que su Médico le indique.

Dosis:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular. No obstante, la dosis usual recomendada en adultos y niños mayores de 12 años es de 10 mg (10 mL de Jarabe) al día.

La forma de administración debe modificarse en pacientes con alteración en la función renal y/o hepática.

En caso de intoxicación con Loratadina:

Los síntomas reportados son principalmente somnolencia, taquicardia (latidos rápidos del corazón) y dolor de cabeza. El paciente debe ser trasladado a un Servicio de Urgencia.

Condiciones de Almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, a no más de 30°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**