

INSUMO	Instructivo Desloratadina Comprimidos Recubiertos 5 mg	CODIGO/VERSION	D-ME-32122392-01
DIMENSIONES	168 x 130 mm	FECHA	: 02 / DIC / 2025
COLOR PANTONE	Negro	ELABORADO POR	: Mauricio Gómez M.
MATERIAL	Papel Bond 22 56 g/m ²	ESCALA	: 1 : 1
EMPAQUE EXTERIOR: Cajas de cartón corrugado debidamente rotuladas y selladas			
Cambio: gCCM 3073158 Nuevo genérico.			

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE DES LorATADINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 5 mg



escanea y escucha el folleto

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, consulte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICION:

DES LorATADINA comprimidos recubiertos 5 mg
Cada comprimido recubierto contiene:

Desloratadina 5 mg

Excipientes: Almidón de maíz, Talco, Dióxido de silicio coloidal, Celulosa microcristalina, Poliácridatos dispersión al 30%, Macrogol, Hipromelosa, Estearato de magnesio, Dióxido de titanio, Simeticona.

INDICACIONES:

Alivio rápido de los síntomas asociados con la rinitis alérgica estacional.

CLASIFICACION:

Antihistamínico.

ADVERTENCIAS:

Usar sólo por indicación médica. Las personas que hayan resultado sensibles a la loratadina, pueden serlo también a este medicamento.

CONTRAINDICACIONES:

No administrar a personas con insuficiencia hepática severa o con antecedentes de reacción alérgica a los componentes de la fórmula.

Embarazo y Lactancia: no se recomienda su uso. Porfiria.

No administrar a niños menores de 12 años.

INTERACCIONES:

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los **Inhibidores de la monoaminoxidasa (selegilina, moclobemida, furazolidona), Benzodiazepinas, Antidepresivos, Alcohol, cimetidina, fluconazol, ketoconazol.**

REACCIONES ADVERSAS O EFECTOS INDESEABLES:

El uso de este medicamento puede producir algunos efectos que normalmente no requieren atención médica: Fatiga, sequedad de la boca, dolor de cabeza, náuseas, dolor de estómago, aumento del apetito. Si se presenta alguna reacción de hipersensibilidad como ronchas en la piel, o dificultad respiratoria, consulte con el médico.

PRECAUCIONES:

Evitar la ingesta de bebidas alcohólicas. Posible interferencia con las pruebas cutáneas de sensibilidad que utilizan alérgenos; es necesario informar al médico que se está tomando antihistamínicos. En pacientes con falla renal severa, se deberá mantener un control constante. Embarazo y Lactancia: no se recomienda en mujeres embarazadas o durante el período de lactancia.

DOSIS:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular; no obstante, las dosis usuales recomendadas es:

Adultos y adolescentes (a partir de 12 años): un comprimido cada /24h o 10 ml de jarabe (5 mg) cada /24 h.

Tanto los comprimidos como el jarabe se podrán administrar con independencia de las comidas.

MODO DE EMPLEO:

Administrar por vía oral. Tomar los comprimidos, de preferencia con agua; si se produce irritación gástrica, tomarlos con leche o con alimentos.

SOBREDOSIS:

En caso de sospecha de sobredosis, o aparición de síntomas como somnolencia y sequedad de la boca, trasladar al enfermo a un centro asistencial para el tratamiento de los síntomas y medidas de mantención adecuadas.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños; en su envase original; protegido del calor, la luz y la humedad. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACION MEDICA.
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**

32122392-01

CHECK LIST • APROBACIONES /// LANZAMIENTOS

DISEÑO / SC	
CHECK LIST	<input type="radio"/> Textos <input type="radio"/> Registros <input type="radio"/> Medidas <input type="radio"/> Barnices <input type="radio"/> Data variable
FIRMA 1	<input type="radio"/> Versión <input type="radio"/> Colores <input type="radio"/> Sustrato <input type="radio"/> Termin. Especiales <input type="radio"/> Cod. Producto
CHECK LIST	<input type="radio"/> Guideline <input type="radio"/> VTA / MM <input type="radio"/> Dosis <input type="radio"/> Cód. de Barra <input type="radio"/> Tacas
FIRMA 2	<input type="radio"/> Versión <input type="radio"/> Colores <input type="radio"/> Sustrato <input type="radio"/> Termin. Especiales <input type="radio"/> Cod. Producto

Asuntos Regulatorios	
CHECK LIST	<input type="radio"/> N° Registro <input type="radio"/> Nombre Producto <input type="radio"/> Dosis del Producto
FIRMA 1	<input type="radio"/> Condición Almacenaje <input type="radio"/> Rotulo aprobado por ISP <input type="radio"/> Dosis del Producto
CHECK LIST	<input type="radio"/> N° Registro <input type="radio"/> Nombre Producto <input type="radio"/> Dosis del Producto
FIRMA 2	<input type="radio"/> Condición Almacenaje <input type="radio"/> Rotulo aprobado por ISP

Comercial / MKT	
CHECK LIST	<input type="radio"/> Nombre Producto <input type="radio"/> Dosis del Producto <input type="radio"/> Linea de Venta
FIRMA 1	<input type="radio"/> Diseño Comprimido <input type="radio"/> Textos <input type="radio"/> Forma del producto
CHECK LIST	<input type="radio"/> Nombre Producto <input type="radio"/> Dosis del Producto <input type="radio"/> Linea de Venta
FIRMA 2	<input type="radio"/> Diseño Comprimido <input type="radio"/> Textos <input type="radio"/> Forma del producto