

DILAFRIN®

Desloratadina 2.5 mg / 5 mL

Jarabe - Vía oral

COMPOSICIÓN

Cada 5 mL (una cucharadita) de jarabe contienen:

Desloratadina2.5 mg

Sacarina, Azúcar y otros excipientes, c.s.p.5 mL

PROPIEDADES

DILAFRIN® es un medicamento antialérgico que no produce somnolencia. Ayuda a controlar la reacción alérgica y sus síntomas. Su ingrediente activo es Desloratadina, un agente antihistamínico.

INDICACIONES

DILAFRIN® alivia los síntomas asociados con la rinitis alérgica (inflamación de las fosas nasales provocada por una alergia, por ejemplo, fiebre del heno o alergia a ácaros del polvo). Estos síntomas incluyen estornudos, moqueo o picor nasal, picor en el paladar y picor, enrojecimiento de ojos o lagrimeo.

DILAFRIN® también se utiliza para aliviar los síntomas asociados con la urticaria (enfermedad de la piel provocada por una alergia). Estos síntomas incluyen picor y ronchas cutáneas. El alivio de estos síntomas dura un día completo y le ayuda a continuar sus actividades diarias y periodos de sueño normales.

Debe consultar a su médico si sus síntomas empeoran o si no hay mejoría.

POSOLOGIA

Niños de 1 a 5 años de edad: tomar 2.5 ml (½ de una cucharada de 5 ml) de solución oral una vez al día.

Niños de 6 a 11 años de edad: tomar 5 ml (una cucharada de 5 ml) de solución oral una vez al día.

Adultos y adolescentes (a partir de los 12 años de edad): tomar 10 ml (dos cucharadas de 5 ml) de solución oral una vez al día.

En el caso de que el envase que contiene el frasco de solución oral incluya una jeringa dosificadora, puede utilizarla alternativamente para tomar la cantidad adecuada de solución oral.

Trague la dosis de solución oral, y después beba un poco de agua. Puede tomar este medicamento con o sin los alimentos.

Respecto a la duración del tratamiento, su médico determinará el tipo de rinitis alérgica que padece y durante cuánto tiempo debe tomar DILAFRIN® solución oral.

Si su rinitis alérgica es intermitente (presencia de síntomas durante menos de 4 días a la semana o durante menos de 4 semanas), su médico le recomendará una pauta de tratamiento que dependerá de la evaluación de la historia de su enfermedad.

Si su rinitis alérgica es persistente (presencia de síntomas durante 4 o más días a la semana y durante más de 4 semanas), su médico puede recomendarle un tratamiento a largo plazo.

Para la urticaria, la duración del tratamiento puede variar de un paciente a otro y por lo tanto deberá seguir las instrucciones de su médico.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la desloratadina o a cualquiera de los componentes del producto.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

- Informar al médico si usted padece de insuficiencia renal.
- Contiene azúcar, no utilizar en pacientes diabéticos.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, o cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse

embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.
Si está embarazada o amamantando a un bebé, no se recomienda que tome DILAFRIN®.

Conducción y uso de máquinas

A la dosis recomendada, no se espera que DILAFRIN® provoque somnolencia o le haga disminuir su capacidad de atención. No obstante, muy raramente algunas personas experimentan somnolencia, que puede afectar a su capacidad para conducir o usar máquinas.

INTERACCIONES

No hay interacciones conocidas de DILAFRIN® con otros medicamentos.

EFECTOS SECUNDARIOS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

En adultos, los efectos adversos fueron aproximadamente los mismos que con un comprimido que no contiene principio activo. Sin embargo, la fatiga, la sequedad de boca y el dolor de cabeza se comunicaron más frecuentemente que con un comprimido que no contiene principio activo. En adolescentes, el dolor de cabeza fue la reacción adversa comunicada más frecuentemente.

Durante la comercialización de la desloratadina, se han comunicado muy raramente casos de reacciones alérgicas graves (dificultad al respirar, respiración con pitos, picor, ronchas urticariales e hinchazón) y erupción cutánea. También se han comunicado muy raramente palpitaciones, latidos cardíacos rápidos, dolor de estómago, náuseas (ganas de vomitar), vómitos, estómago revuelto, diarrea, mareo, somnolencia, dificultad para dormir, dolor muscular, alucinaciones, convulsiones, agitación con aumento de movimiento corporal, inflamación del hígado y alteración en las pruebas de la función hepática.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

En caso de una sobredosis del medicamento, se recomienda consultar con el médico y llevar al paciente al hospital más cercano. Aplicar medidas sintomáticas. No se espera que una sobredosis accidental cause problemas graves.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Consérvese a temperatura inferior a 30° C.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo frasco con 60 mL.

**Producto medicinal mantener fuera del alcance de los niños.
Venta bajo prescripción médica.**



Fabricado por:
Laboratorios Bonin S.A. - Guatemala
Para: **MOBA, S.A. - Guatemala**