

LORADESS® 5 mg

Desloratadine

Comprimés pelliculés

COMPOSITION ET PRÉSENTATION:

Desloratadine 5 mg

Excipients: Amidon de maïs, phosphate de calcium dibasique dihydrate, cellulose microcristalline, talc, opadry bleue, cire de carnauba.

Boîte de 10, 15 et 30 comprimés pelliculés.

INDICATIONS:

Loradess® est indiqué pour le traitement symptomatique de:

- La rhinite allergique.
- L'urticaire.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Posologie:

- Adultes et adolescents (12 ans et plus): un comprimé de Loradess® une fois par jour, au moment ou en dehors des repas pour le soulagement des symptômes associés à la rhinite allergique (incluant les rhinites allergiques intermittente et persistante) et à l'urticaire.

- La rhinite allergique intermittente (présence de symptômes sur une période de moins de 4 jours par semaine ou sur une période inférieure à 4 semaines) doit être prise en charge en fonction de l'évaluation des antécédents de la maladie du patient, le traitement pouvant être interrompu après disparition des symptômes, et rétabli à leur réapparition.

- Dans la rhinite allergique persistante (présence de symptômes sur une période de 4 jours ou plus par semaine et pendant plus de 4 semaines), un traitement continu peut être proposé aux patients pendant les périodes d'exposition allergénique.

Mode d'administration: Voie orale.

CONTRE INDICATIONS:

Hypersensibilité à la substance active, à l'un des excipients, ou à la loratadine.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

L'efficacité et la sécurité de desloratadine comprimés n'ont pas été établies chez l'enfant de moins de 12 ans.

Desloratadine doit être utilisé avec précaution en cas d'insuffisance rénale sévère.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES:

Aucune interaction cliniquement significative n'a été observée lors de l'association de la desloratadine avec de l'érythromycine ou du kétoconazole.

Il n'a pas été mis en évidence de potentialisation des effets délétères de l'alcool sur les tests de performances, lors de l'association avec desloratadine.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Grossesse : L'utilisation de Desloratadine pendant la grossesse n'est pas recommandée.

Allaitement : L'utilisation de Desloratadine n'est pas recommandée chez la femme qui allaite.

EFFETS SUR LA CONDUITE DE VEHICULES ET L'UTILISATION DES MACHINES:

Très rarement ont été rapportés des cas de somnolence susceptible d'affecter l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

EFFETS INDÉSIRABLES:

Hallucinations, vertige, somnolence, insomnie, hyperactivité psychomotrice, convulsions, tachycardie, palpitations, douleur abdominale, nausée, vomissement, dyspepsie, diarrhée, augmentations des enzymes hépatiques, augmentation de la bilirubine, hépatite, myalgie, réactions d'hypersensibilité.

SURDOSAGE:

En cas de surdosage, consulter votre médecin.

CONSERVATION:

A conserver à une température ne dépassant pas 30° C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

NE JAMAIS LAISSER CE MÉDICAMENT A LA PORTEE DES ENFANTS.

Date de la notice:

Mai 2022.

Liste II.

D.E Algérie:

LORADESS® 5 mg: 17/01 A 047/035

Fabricant, détenteur de D.E et conditionneur:

Pharmalliance

Domaine Kouchi Idir

Ouled Fayet-Alger, Algérie

لوراداس[®] 5 مغ

دسلوراتادين

قرص مغلف

التركيب و الشكل:

دسلوراتادين 5 مغ

السواغات:

نشاء الذرة، ثنائي هيدرات فوسفات الكالسيوم ثنائي القاعدة، سليولوز ميكروكريستالين، تالك، اوبادراي أزرق، شمع كرنوبا.

علبة تحتوي على 10، 15 و 30 قرص مغلف.

دواعي الاستعمال:

لوراداس[®] يستعمل لعلاج الأعراض التالية:

إلتهاب الأنف التحسسي : التهاب الأنف الناجم عن الحساسية، مثلاً : زكام القش أو حساسية من العث (العطس، سيلان أو حكة الأنف، حكة في الحنك، العيون المحمرة أو الدامعة).

الشرى : تلف الجلد الناجم عن الحساسية (الحكة و طفح الشرى).

الجرعة و طريقة الاستعمال:

الجرعة:

- لدى البالغين والمراهقين ابتداءً من 12 عام :

قرص واحد من لوراداس[®] في اليوم أثناء أو خارج وجبات الأكل لتخفيف الأعراض المتعلقة بالتهاب الأنف التحسسي (بما في ذلك التهاب الأنف التحسسي المتقطع أو الثابت) و الشرى.

- في حالة التهاب الأنف التحسسي المتقطع (ظهور الأعراض لمدة تقل عن 4 أيام في الأسبوع أو لمدة أقل من 4 أسابيع)، يوجب التكفل بها اعتماداً على تقييم سوابق المرض، مع إيقاف العلاج بعد اختفاء الأعراض و إعادته عند ظهور الأعراض مرة أخرى.

- في حالة التهاب الأنف التحسسي الثابت (ظهور الأعراض على مدى 4 أيام أو أكثر في الأسبوع و لمدة تزيد عن 4 أسابيع) يمكن اقتراح علاج مستمر للمرضى خلال فترة التعرض للحساسية.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم.

موانع الاستعمال:

حساسية للمادة الفعالة أو إحدى السواغات أو اللوراتادين.

تحذيرات و احتياطات الاستعمال :

لم يتم تحديد فعالية و أمن قرص الدسلوراتادين لدى الطفل الأقل من 12 عاماً.

يجب استعمال دسلوراتادين بحذر في حالة القصور الكلوي الحاد.

التفاعلات الدوائية:

لم يتم ملاحظة أي تفاعلات مهمة سريريا أثناء مزج الدسلوراتادين مع الأريثروميسين أو الكيتوكونازول. لم يتم إثبات زيادة الآثار الضارة للكحول في إختبارات الفعالية، عند الجمع مع الدسلوراتادين.

الحمل و الإرضاع:

الحمل : لا ينصح استعمال دسلوراتادين أثناء الحمل.

الإرضاع : لا ينصح استعمال دسلوراتادين أثناء الرضاعة.

آثار على السيقاة و استخدام الآلات:

نادراً ما تم ملاحظة حالات النعاس التي قد تؤثر على القدرة على القيادة و استخدام الآلات.

الآثار الجانبية:

الهلوسة، الدوخة، النعاس، الأرق، فرط النشاط الحركي النفسي، التشنجات، سرعة دقات القلب، خفقان، آلام في البطن، الغثيان، القيء، عسر الهضم، إسهال، ارتفاع إنزيمات الكبد، فرط البيليروبين، التهاب الكبد، آلام عضلية و ردود فعل تحسسية.

فرط الجرعة:

في حالة فرط الجرعة، يجب استشارة الطبيب.

طريقة الحفظ:

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 30 °م بعيداً عن الضوء و الرطوبة.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال.

تاريخ مراجعة الوصفة:

ماي 2022.

قائمة II

رقم مقرر التسجيل في الجزائر:

لوراداس 5 مغ : 047/035 A 01/01

الصانع، صاحب مقرر التسجيل و المعبئ:

فارماليانس

حوش كوشي إدير، أولاد فايت - الجزائر.