

Loradess® 0,5 mg/ml

Desloratadine

Sirop avec pipette graduée

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Desloratadine 0,5 mg/ml.

Excipients : propylène glycol, citrate de sodium dihydraté, arôme (bubble-gum), acide citrique, edetate disodium, colorant jaune orangé S, benzoate de sodium, saccharose, sorbitol 70%.

Excipients à effet notoire : saccharose, sorbitol, sodium, colorant jaune orangé S.

Flacon en verre de 120 ml avec pipette graduée en ml.

INDICATIONS :

Loradess® est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants de plus d'un an, pour le traitement des symptômes de :

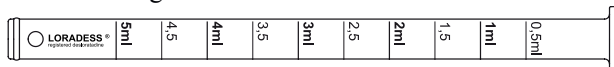
- la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie).

- l'urticaire (inflammation de la peau provoquée par une allergie).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Posologie :

La dose à administrer est obtenue en aspirant la solution buvable avec la pipette jusqu'à la graduation en ml qui varie selon l'âge.



Enfants de 1 à 5 ans : la dose recommandée est de 2,5 ml de **Loradess®** sirop, une fois par jour, remplir la pipette jusqu'à la graduation 2,5 ml.

Enfants de 6 à 11 ans : la dose recommandée est de 5 ml de **Loradess®** sirop, une fois par jour, remplir la pipette jusqu'à la graduation 5 ml.

Adultes et adolescents (à partir de 12 ans) : la dose recommandée est de 10 ml de **Loradess®** sirop, une fois par jour, remplir la pipette jusqu'à la graduation 5 ml en 2 fois.

Mode d'administration : voie orale. **Loradess®** peut être pris pendant ou en dehors des repas.

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie à la desloratadine, à l'un des excipients ou à la loratadine.
- Enfants de moins d'un an.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenez votre médecin en cas de maladie des reins ou en cas d'antécédents personnels ou familiaux de convulsions.
- La prudence est recommandée en cas de prise d'alcool en même temps que ce médicament.
- En raison de la présence de sorbitol et de saccharose, l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare), de syndrome de malabsorption du

glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

- Ce médicament contient 0,5 g de saccharose par 5 ml de sirop, en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou en cas de diabète.

- Ce médicament contient 8 mg de sodium par 5 ml de sirop, en tenir compte chez les patients suivant un régime hyposodé strict.

- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (jaune orangé S) et peut provoquer des réactions allergiques.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

L'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée pendant la grossesse et chez la femme qui allaite.

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

Il est peu probable que ce médicament affecte la capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

EFFETS INDÉSIRABLES :

- Chez les enfants âgés de moins de 2 ans : diarrhée, fièvre, insomnies.

- Chez les adultes et adolescents : fatigue, sécheresse buccale, maux de tête.

Des cas très rares de réactions allergiques sévères (difficulté à respirer, sifflements bronchiques, démangeaisons, urticaire et gonflements) ont été rapportés.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, consultez votre médecin.

CONSERVATION :

Ne pas congeler. À conserver dans l'emballage extérieur d'origine, à une température ne dépassant pas 30°C.

NE JAMAIS LAISSER CE MÉDICAMENT À LA PORTÉE DES ENFANTS.

Liste II.

Date de révision de la notice : Mai 2022.

D.E Algérie :

Loradess® 0,5 mg/ml : 15/01 A 048/035.

Fabricant, détenteur de D.E et conditionneur :

Pharmalliance.

Domaine Kouchi Idir, Ouled Fayet - Alger, Algérie.

لوراداس® 0,5 مغ/مل

ديسلوراتادين

محلول للشرب مع ماصة مدرجة

التركيب و الشكل :

- يحتوي هذا الدواء على 0,5 غ من الساكاروز لكل 5 مل من الشراب : يجب أخذ هذا في الحسبان في الحصة اليومية في حالة نظام غذائي قليل السكر أو مرض السكري.
- يحتوي هذا الدواء على 8 مغ من الصوديوم لكل 5 مل من المحلول، والتي يجب مراعاتها عند المرضى الذين يتبعون نظامًا غذائيًا صارمًا خال من الصوديوم.
- يحتوي هذا الدواء على عامل تلوين أزويك (أصفر برتقالي س) و يمكن أن يسبب الحساسية.

ديسلوراتادين.....0,5 مغ/مل.
السواغات : بروبيلان غليكول، سيترات الصوديوم ثنائي الاماهة، نكهة، حمض السيتريك، ايديدات الصوديوم، صبغ أصفر برتقالي س، بنزوات الصوديوم، الساكاروز، الصوريبتول 70 % .
سواغات ذات تأثير معلوم : ساكاروز، صوريبتول، صوديوم، صبغ أصفر برتقالي س.
زجاجة تحتوي على 120 مل مع ماصة مدرجة بالملل.

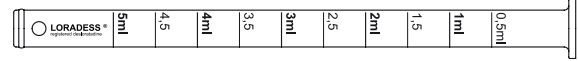
دواعي الاستعمال :

يستخدم لوراداس® عند البالغين، المراهقين و الأطفال الذين يتجاوز عمرهم سنة واحدة، في علاج :
- التهاب الأنف التحسسي (التهاب الأنف الناجم عن الحساسية).
- الشرى (التهاب الجلد الناجم عن الحساسية).

الجرعة و طريقة الاستعمال :

الجرعة :

يتم الحصول على الجرعة المراد إعطائها عن طريق شفط المحلول عن طريق الفم بواسطة الماصة حتى التدرجة بالملل التي تختلف على حسب العمر.



الآثار غير المرغوب فيها :

الشائعة :

عند الأطفال الأقل من سنتين : إسهال، حمى و أرق.
عند البالغين والمراهقين: تعب، جفاف الفم و صداع.
نادرا جدا ما تم الإبلاغ عن حالات حساسية شديدة (صعوبة في التنفس، أزيز، حكة، شرى و تورم).

فرط الجرعة :

في حالة فرط الجرعة، استشر طبيبك.

طريقة الحفظ :

لا يجمد. يحفظ في العبوة الخارجية الأصلية، في درجة حرارة لا تتجاوز 30 °م.
لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال.

قائمة II

تاريخ مراجعة الوصفة : ماي 2020 .

رقم مقرر التسجيل في الجزائر :

لوراداس® 0,5 مغ/مل : 15/01 A 048/035 .

الصانع، صاحب مقرر التسجيل والمعبي :

فارمالياتس.

حوش كوشي إدير، أولاد فايت - الجزائر.

تحذيرات و احتياطات الاستعمال :

- أخبر طبيبك إذا كان لديك مرض في الكلى وإذا كان لديك سوابق شخصية أو عائلية من النوبات.
- ينصح توخي الحذر في حالة أخذ الكحول في نفس الوقت مع هذا الدواء.
- نظرا لوجود الصوريبتول والساكاروز، لا ينصح باستخدام هذا الدواء عند المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الفركتوز (مرض وراثي نادر)، متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو الغالاكتوز أو نقص في السكراز - ايزومالتاز (أمراض أيض نادرة).