

ALIVIATOS®

LORATADINA 1 mg/ml AMBROXOL CLORHIDRATO 6 mg/ml

Solución

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

Lea detenidamente toda la información incluida en este prospecto, antes de empezar a tomar este medicamento.

- Conserve este prospecto ya que puede necesitar volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento le ha sido recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que podría perjudicarlos.
- Si experimenta efectos adversos o si sufre un efecto adverso no mencionado en este prospecto, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento sólo puede ser dispensado con receta médica

¿Qué contiene ALIVIATOS®?

Cada 100 ml de ALIVIATOS® contiene:

Loratadina 100 mg; Ambroxol Clorhidrato 600 mg.

Excipientes: glicerina, propilenglicol, sorbitol 70%, ácido cítrico anhidro, sacarina sódica, metilparabeno, propilparabeno, esencia de durazno, agua purificada c.s.

5 ml de Solución (1 cucharadita de té) contienen: 5 mg de Loratadina y 30 mg de Ambroxol Clorhidrato.

¿Qué es ALIVIATOS® y para que se usa?

ALIVIATOS® es una solución que, en cada mililitro (ml), contiene 1 mg de Loratadina y 6 mg de Ambroxol Clorhidrato.

ALIVIATOS® está indicado para el alivio sintomático de procesos alérgicos respiratorios asociados con tos no productiva y presencia de moco del tracto respiratorio y para el tratamiento de procesos broncopulmonares alérgicos que cursen con aumento de la viscosidad y adherencia del moco, en los que es necesario mantener las vías respiratorias libres de secreciones.

¿Cómo actúa ALIVIATOS®?

ALIVIATOS® contiene un antialérgico de acción prolongada y un agente que disuelve el moco y ayuda a eliminarlo; la combinación de estas características facilita el deslizamiento y transporte de las secreciones bronquiales hacia el exterior y facilita su eliminación mediante la tos y la expectoración.

¿Cuándo no debo tomar ALIVIATOS®?

Si Usted:

- es alérgico a la Loratadina, al Ambroxol o a cualquier componente de este medicamento
- si tiene úlcera gástrica
- si está embarazada o amamantando

No debe administrarse en niños menores a 2 años de edad.

¿Cuándo debo consultar a mi médico y qué precauciones debo tomar?

Si Usted:

- tiene alguna enfermedad grave del hígado, debe tomar 5 ml por día o 10 ml día por medio de ALIVIATOS®
 - va a realizarse cualquier tipo de procedimiento o test cutáneo, suspender la toma de ALIVIATOS® 48 horas antes
 - está tomando algún medicamento, es importante que consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar ALIVIATOS®. No se ha encontrado que el alcohol interactúe con ALIVIATOS®.
- Se han recibido informes de reacciones cutáneas intensas asociadas a la administración de Ambroxol. Si le aparece una erupción cutánea (incluyendo lesiones de las mucosas de la boca, la garganta, la nariz, los ojos y los genitales), deje de usar ALIVIATOS® y consulte con su médico inmediatamente.

¿Cómo debo tomar ALIVIATOS®?

La dosis será indicada por su médico. Para su información, las dosis orientativas son:

Adultos y niños mayores de 12 años:

5 ml (1 cucharadita de té) cada 12 horas

Niños de 2 a 12 años:

Peso mayor a 30 Kg: 5 ml (1 cucharadita de té) cada 12 horas

Peso menor o igual a 30 kg: 2.5 ml (media cucharadita de té) cada 12 horas.

¿Qué debo hacer en caso de una sobredosis?

Ante la eventualidad de una sobredosis concurrir al Hospital más cercano o comunicarse a los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/4962-2247

Hospital A. Posadas (011) 4658-7777/4654-6648.

¿Cuáles son los posibles efectos adversos?

Los efectos adversos reportados más comúnmente incluyen: trastornos gastrointestinales tales como náuseas, inflamación de la mucosa del estómago (gastritis), constipación y diarrea; falta y exceso de saliva, sequedad de las vías respiratorias, descarga acuosa de la nariz, dificultad para orinar, fatiga, dolor de cabeza, somnolencia y síntomas alérgicos tales como erupciones.

Adicionalmente, se han comunicado los siguientes efectos adversos con Loratadina en el 2% o menos de los pacientes: disminución y aumento de la presión arterial, latidos cardíacos acelerados, desmayos, malestar abdominal, náuseas, vómitos, flatulencia, inflamación de la mucosa del estómago, constipación, diarrea, alteración del gusto, aumento y falta de apetito, trastornos de la digestión, inflamación de la boca, dolor dental, ansiedad, depresión, agitación, falta de sueño, pesadillas, pérdida de la memoria, alteración de la concentración, confusión, disminución del deseo sexual, nerviosismo, inflamación de la piel, pelo seco, piel seca, reacciones cutáneas como urticaria, erupción, picazón, sensibilidad a la luz, manchas de color púrpura a causa de sangrado por debajo de la piel.

En raras ocasiones durante la comercialización de Loratadina se han informado casos de caída de cabello, reacción alérgica grave, alteración del funcionamiento del hígado, trastornos del ritmo cardíaco, mareos y convulsiones.

Con Ambroxol se han observado los siguientes efectos adversos:

Raros (puede afectar hasta 1 de cada 1.000 personas): reacciones de hipersensibilidad, exantema, urticaria.

Frecuencia no conocida (no se puede estimar a partir de los datos disponibles): reacciones anafilácticas tales como choque anafiláctico, angioedema (hinchazón de rápida progresión de la piel, de los tejidos subcutáneos, o de las mucosas) y prurito. Reacciones adversas cutáneas intensas (tales como eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson/necrólisis epidérmica). Notificación de los efectos adversos:

Ante cualquier inconveniente con el producto Usted puede:

- comunicarse al 4756-5436 o por correo electrónico a través de la Página Web de Denver Farma: www.denverfarma.com.ar

- llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234

¿Cómo conservar ALIVIATOS®?

Conservar a temperatura menor a 30°C. Proteger de la luz.

PRESENTACION

Envase conteniendo 120 ml de jarabe.

"MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS"

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 53.547

DENVER FARMA S.A.

Natalio Querido 2285 (B1605CYC) Munro, Provincia de Buenos Aires.

Elaborado en su planta de Manufactura Centro Industrial Garín.

Director Técnico: José Luis Tombazzi –Farmacéutico.