

Cripan

Desloratadina



Urufarma
LI-5729-02

Fórmula:

Cripan comprimidos: Cada comprimido contiene Desloratadina 5 mg y excipientes c.s.

Cripan Jarabe: Cada mL contiene 0,50 mg de Desloratadina, 490 mg de Azúcar y 150 mg de Solución de Sorbitol al 70 % como agentes edulcorantes, Benzoato de Sodio como conservante antimicrobiano y excipientes c.s.

Acción terapéutica:

Antihistamínico de uso sistémico.

CRIPAN (Desloratadina), metabolito activo de la Loratadina, es un antagonista de la Histamina de acción rápida y prolongada, no sedante, con una actividad antagonista selectiva en el receptor H1 periférico.

La Desloratadina ha demostrado propiedades antialérgicas y antiinflamatorias, además de las propiedades antihistamínicas ya comentadas.

Indicaciones:

Tratamiento sintomático de las afecciones alérgicas: rinitis estacional, rinitis vasomotora, conjuntivitis alérgica, urticaria crónica, dermatitis de contacto, dermatosis alérgica, picadura de insectos, polinosis, componente alérgico de las infecciones de las vías respiratorias superiores.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo, a alguno de los excipientes o a la Loratadina.

Reacciones adversas:

En ensayos clínicos en un intervalo de indicaciones que incluyen RA y UIC, a la dosis recomendada de 5 mg diarios, se comunicaron reacciones adversas con Desloratadina en un 3 % de pacientes más que en los tratados con placebo. Los acontecimientos adversos más frecuentes comunicados con una incidencia superior al grupo placebo fueron cansancio (1,2 %), sequedad de boca (0,8 %) y cefalea (0,6 %).

Precauciones y advertencias:

No se ha establecido la eficacia y seguridad de Desloratadina en niños menores de 2 años de edad. En caso de insuficiencia renal severa, Desloratadina deberá utilizarse con precaución.

Embarazo: Categoría C. En estudios en animales no se ha demostrado efecto teratogénico a dosis mucho mayores de las indicadas en humanos, sin embargo no existen estudios en mujeres embarazadas. El uso de Cripan se valorará según riesgo / beneficio. **Lactancia:** Desloratadina pasa a la leche materna, la continuidad del tratamiento se basará en una evaluación del riesgo/beneficio. Probablemente segura a dosis habituales.

Adulto mayor: no es necesario ajustar la dosis si la función renal y hepática es normal.

Interacciones medicamentosas:

No se han observado interacciones clínicamente relevantes en ensayos clínicos con Desloratadina comprimidos en los que se administraron conjuntamente Eritromicina o Ketoconazol.

En un ensayo de farmacología clínica, Desloratadina tomada de forma concomitante con alcohol no potenció los efectos deteriorantes del alcohol sobre el desempeño motor.

Posología y modo de administración:

Adultos y adolescentes (12 años de edad y mayores): 1 comprimido una vez al día, con o sin alimentos. Niños de 6 a 11 años de edad: 1/2 comprimido ó 5 mL (2,5 mg) una vez al día, con o sin alimentos.

Niños de 2 a 5 años de edad: 2,5 mL (1,25 mg) una vez al día, con o sin alimentos.

Presentaciones:

Cripan Jarabe: Envases conteniendo 50 mL.

Cripan comprimidos: Envases conteniendo 10 y 30 comprimidos.

Conservar a temperatura ambiente (15 - 30) °C.

En caso de intoxicación comunicarse con el C.I.A.T.

Tel.(02) 1722.

Mantener fuera del alcance de los niños.



URUFARMA S.A.

Monte Caseros 3260 - Montevideo - Uruguay - Teléfono 2487 2424

E-mail: depto_medico@urufarma.com.uy

Pág. Web: www.urufarma.com.uy