

Arquivo|File:
46145500_BU_CLARILERG (ABERTA).indd
InDesign CS3
Pharmacode: 507
Visual Code: n/a
Dimensional|Dimension: 160x300mm (ABERTA)
Arte Anterior|Previous Artwork: 46137345
Prova | Proof 01 - 2014.09.12 - Controle de Alterações
| Change Control:
BRCM-2014-08-18-173153
Finalização | Finish - 2014.10.01

Legenda: Quantidade de Cores: 1x1
Legend: Quantity of Color: 1x1

Pantone Black **100%**

Atenção: A face e as cores desta prova são ilustrativas. A impressão final deverá obedecer aos parâmetros estabelecidos em especificação do material de embalagem e o padrão oficial de cores respectivamente. É proibida a manipulação, reprodução ou alteração de qualquer arquivo fornecido pela Sandoz sem prévia autorização.
Attention: The diecut and the colors of this artwork are illustrative. The final print must follow the criteria established in the packaging material specification and the official color pattern respectively. It is prohibited the manipulation, reproduction or modification of any file provided by Sandoz without permission.

Department	Approval Sign	Date
Artwork Development	_____	____/____/____
Packaging Development	_____	____/____/____
DRA 1	_____	____/____/____
DRA 2	_____	____/____/____
Quality Unit	_____	____/____/____
Marketing	_____	____/____/____
Packaging Department	_____	____/____/____

Clarilerg®

loratadina


SANDOZ
 a Novartis company

APRESENTAÇÕES

Clarilerg® (loratadina) comprimidos de 10 mg.
Embalagem contendo 12 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido de 10 mg contém:

loratadina.....10 mg
excipientes q.s.p. 1 comprimido
(celulose microcristalina, fosfato de cálcio dibásico, amidoglicolato de sódio e estearato de magnésio)

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Clarilerg® (loratadina) é indicado para o alívio dos sintomas associados com a rinite alérgica, como: coceira nasal, nariz escorrendo (coriza), espirros, ardor e coceira nos olhos. **Clarilerg®** (loratadina) também é indicado para o alívio dos sinais e sintomas da urticária e de outras alergias da pele.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Clarilerg® (loratadina) pertence a uma classe de medicamentos conhecidos como anti-histamínicos, que ajudam a reduzir os sintomas da alergia, prevenindo os efeitos da histamina, uma substância produzida pelo próprio corpo. Os sinais e sintomas oculares e nasais da rinite alérgica são rapidamente aliviados após a administração oral do produto.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para uso por pacientes que tenham demonstrado qualquer tipo de reação alérgica ou incomum a qualquer um dos componentes da fórmula.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Advertências

Se você estiver grávida ou amamentando ou se tiver doença no fígado ou nos rins, procure seu médico ou farmacêutico.

Uso durante a gravidez e amamentação

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Não está estabelecido se o uso de **Clarilerg®** (loratadina) pode acarretar riscos durante a gravidez ou amamentação.

Portanto, o medicamento só deverá ser utilizado se os benefícios potenciais para a mãe justificarem o risco potencial para o feto ou o recém-nascido.

Considerando que a loratadina é excretada no leite materno e devido ao aumento de

risco do uso de anti-histamínicos por crianças, particularmente por recém-nascidos e prematuros, deve-se optar ou pela descontinuação da amamentação ou pela interrupção do uso do produto.

Pacientes idosos

Nos pacientes idosos não há necessidade de alteração de dose, pois não ocorrem alterações da metabolização decorrentes da idade. Devem-se seguir as mesmas orientações dadas aos adultos.

Precauções

Caso você tenha alguma doença no fígado ou insuficiência renal, a dose inicial deverá ser diminuída para um comprimido (10 mg) em dias alternados. Neste caso, procure seu médico.

Interações medicamentosas

Clarilerg® (loratadina) não tem mostrado efeito aditivo com bebidas alcoólicas.

Alterações em exames laboratoriais

Comunique seu médico ou farmacêutico se você for fazer algum teste de pele para detectar alergia. O tratamento com **Clarilerg®** (loratadina) deverá ser suspenso dois dias antes da execução do teste, pois poderá afetar os resultados.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Conservar em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C).

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características físicas e organolépticas:

Os comprimidos de **Clarilerg®** (loratadina) são brancos, oblongos, biconvexos, com vinco em uma das faces e a outra com inscrição HEXAL.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Adultos e crianças acima de 12 anos ou com peso corporal acima de 30 Kg: um comprimido de **Clarilerg®** (10 mg) uma vez

Arquivo|File:
46145500_BU_CLARILERG (ABERTA).indd
InDesign CS3
Pharmacode: 507
Visual Code: n/a
Dimensional|Dimension: 160x300mm (ABERTA)
Arte Anterior|Previous Artwork: 46137345
Prova | Proof 01 - 2014.09.12 - Controle de Alterações
| Change Control:
BRCM-2014-08-18-173153
Finalização | Finish - 2014.10.01

Legenda: Quantidade de Cores: 1x1
Legend: Quantity of Color: 1x1

Pantone Black **100%**

Atenção: A face e as cores desta prova são ilustrativas. A impressão final deverá obedecer aos parâmetros estabelecidos em especificação do material de embalagem e o padrão oficial de cores respectivamente. É proibida a manipulação, reprodução ou alteração de qualquer arquivo fornecido pela Sandoz sem prévia autorização.
Attention: The diecut and the colors of this artwork are illustrative. The final print must follow the criteria established in the packaging material specification and the official color pattern respectively. It is prohibited the manipulation, reproduction or modification of any file provided by Sandoz without permission.

Department	Approval Sign	Date
Artwork Development	_____	____/____/____
Packaging Development	_____	____/____/____
DRA 1	_____	____/____/____
DRA 2	_____	____/____/____
Quality Unit	_____	____/____/____
Marketing	_____	____/____/____
Packaging Department	_____	____/____/____

507



por dia. Não administrar mais de 1 comprimido em 24 horas.

Seu médico ou farmacêutico irá informar quando você deve parar de tomar este medicamento.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se você se esquecer de tomar uma dose na hora certa, tome-a assim que possível e depois reajuste os horários de acordo com a última dose tomada, continuando o tratamento conforme os novos horários programados. Não tome duas doses de uma só vez.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Junto aos efeitos necessários para o seu tratamento, os medicamentos podem causar efeitos não desejados. Apesar de nem todos os efeitos colaterais ocorrerem, você deve procurar atendimento médico caso algum deles ocorra.

Clarilerg® (loratadina) geralmente não causa secura na boca ou sonolência.

Os efeitos mais comuns são: dor de cabeça, cansaço, perturbação estomacal, nervosismo e erupções da pele. Durante a comercialização, foram relatados raramente casos de: perda de cabelo, reações alérgicas severas (incluindo angioedema (um edema profundo da pele, de origem vascular, sem inflamação)), problemas de fígado, taquicardia, palpitações, tontura e convulsão.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento deve ser usado somente na dose recomendada. Se você utilizar grande quantidade deste medicamento, poderá ocorrer sonolência, dor de cabeça e aumento da frequência dos batimentos cardíacos. Por isso, procure imediatamente socorro médico levando a bula do produto.

O que fazer antes de procurar socorro médico?

Deve-se evitar provocar vômitos e a ingestão de alimentos ou bebidas. O mais indicado é procurar um serviço médico, de preferência, sabendo-se a quantidade exata de medicamento ingerida pelo paciente.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou a bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001 se você precisar de mais orientações.

DIZERES LEGAIS

SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

Reg. MS - 1.0047.0306
Farm. Resp.: Cláudia Larissa S. Montanher
CRF - PR nº 17.379

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 07/08/2014.

Registrado e Fabricado por:
Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.
Rod. Celso Garcia Cid (PR - 445), Km 87, Cambé - PR
CNPJ: 61.286.647/0001-16 - Indústria Brasileira



507