

Supraler[®] Levocetirizina

Gotas

Industria Argentina

Venta Bajo Receta

Fórmula:

Cada ml contiene:

Levocetirizina Diclorhidrato	5,00 mg
Benzoato de Sodio	0,20 mg
Sorbitol Solución al 70 %.....	700,00 mg
Sacarina Sódica	2,00 mg
Citrato de Sodio Dihidrato	10,00 mg
Esencia de Frambuesa	2,00 mg
Agua Purificada c.s.p.	1 ml

Acción Terapéutica:

Antialérgico, antihistamínico H₁.

Código ATC: R06AE

Indicaciones:

SUPRALER[®] se encuentra indicado para el tratamiento de las afecciones alérgicas en general tales como dermatitis, prurito, alergia rinosinusal, urticaria y dermatosis alérgica.

Propiedades Farmacológicas:

Acción Farmacológica:

La Levocetirizina es un derivado carboxilado de la hidroxina, con acción antagonista de los receptores H₁, potente y selectivo con propiedades antialérgicas adicionales con la histamina y reduce, también, la migración de ciertas sellas inflamatorias y la liberación de ciertos mediadores asociados con la respuesta alérgica tardía; inhibe, asimismo, las reacciones inducidas por histamina o polen en los test de irritación nasal.

Como los antihistamínicos de nueva generación (loratadina, acrivastatina) la Levocetirizina se caracteriza por su selectividad de acción y su ausencia de efectos neurodepresores (sedación, somnolencia), ya que no atraviesa la barrera hematoencefálica como la difenhidramina.

Farmacocinética:

Por vía oral, la Levocetirizina se absorbe rápidamente y de manera casi total. En ayunas, las concentraciones plasmáticas máximas se obtienen generalmente en la primera hora. El grado de absorción no se reduce por la ingestión de alimentos; sin embargo, se reduce la velocidad de absorción y los picos plasmáticos se presentan unas 3 horas después de la administración. La Levocetirizina no sufre metabolización de primer paso hepático apreciable. Después de la administración oral repetida, la excreción urinaria diaria de Levocetirizina inalterada es aproximadamente de un 65% de la dosis administrada. La absorción y eliminación de Levocetirizina son independientes de la dosis. La variación inter e intra sujetos es baja.

La vida media es de unas 9 horas, y este valor está incrementado en los pacientes con función renal reducida. La Levocetirizina se une fuertemente a proteínas plasmáticas (95%).

Posología y Forma de Administración:

Tener presente que 1 ml de SUPRALER® contiene 5 mg de LEVOCETIRIZINA DICLORHIDRATO y equivale a 20 gotas.

Para adultos o niños a partir de los 6 años de edad: la dosis usual es de 20 gotas por día. En los niños de 6 a 12 años se recomienda repartir el medicamento en 2 tomas diarias de 10 gotas cada una, por la mañana y por la tarde.

Para niños de 2 a 6 años: la dosis usual es de 10 gotas por día. Se debe repartir el medicamento en 2 tomas diarias de 5 gotas cada una, por la mañana y por la tarde.

Contraindicaciones:

SUPRALER® está contraindicada en pacientes con hipersensibilidad conocida a cualquiera de sus componentes, a la levocetirizina diclorhidrato, a la efedrina o a cualquier piperazina.

Advertencias y Precauciones:

No administrar SUPRALER® a niños menores de 2 años.

Evitar el consumo de alcohol. Vigilar a los pacientes que reciben medicación neuroléptica o sedante. Alertar que si se manejan vehículos o se operan maquinarias no hay que sobrepasar las dosis recomendadas. En pruebas objetivas de la función psicomotora la incidencia de sedación con Levocetirizina fue similar a la del placebo.

Embarazo y lactancia:

No se recomienda el uso de SUPRALER® durante el embarazo.

La Levocetirizina se excreta en la leche materna, por lo cual no se recomienda el uso de SUPRALER® durante el período de lactancia.

Interacción con otros productos medicinales:

No se han descrito hasta el momento interacciones clínicas significativas con Levocetirizina, pero se recomienda prudencia al utilizar sedantes en forma concomitante.

Los antihistamínicos inhiben las pruebas cutáneas de alergia, por lo que se deben suprimir durante un período de tiempo adecuado antes de realizadas.

Reacciones Adversas:

Ocasionalmente puede presentarse en forma leve y transitoria las siguientes reacciones adversas: cefaleas, mareos, somnolencia, agitación, sequedad bucal, malestar gástrico e hipersensibilidad.

Sobredosificación:

Ante la eventualidad de una sobredosificación y/o intoxicación concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

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

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555

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

Presentaciones: Frascos goteros conteniendo 20 ml.

CONSERVAR A TEMPERATURA AMBIENTE ENTRE 15°C - 25°C.

PROTEGER DE LA LUZ.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud y Ambiente.

Certificado N° 50853

Directora Técnica: M. Gabriela Palma, Farmacéutica.



Laboratorios **PANALAB S.A. ARGENTINA**
Famatina 3415 (C14371OK) Ciudad Autónoma
de Buenos Aires 0800-222-2666