

Liberol® Flash

Loratadina 10 mg

Comprimidos de disolución bucal rápida

VENTA LIBRE - INDUSTRIA ARGENTINA.

- **Lea con cuidado esta información antes de tomar el medicamento.**
- **Conserve este prospecto, contiene información que puede serle útil volver a leer.**

¿QUÉ CONTIENE LIBEROL® FLASH?

Cada comprimido de disolución bucal rápida de LIBEROL® FLASH contiene:

Principio activo: loratadina 10 mg.

Principios inactivos: saborizante naranja, saborizante vainilla, dióxido de silicio coloidal, crospovidona (poliplasdone XL 10), aspartame, no bitter 766, amarillo ocaso laca aluminica, estearil fumarato de sodio, manitol.

ACCIÓN

Antialérgico (Antihistamínico).

¿PARA QUÉ SE UTILIZA LIBEROL® FLASH?

Se utiliza para el alivio temporario de los síntomas causados por alergias respiratorias, como ser: secreción nasal, estornudos, lagrimeo, picazón en los ojos, nariz y/o garganta.

También se utiliza para alergias de la piel que se manifiesten con picazón, ronchas y enrojecimiento de la misma.

¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR LIBEROL® FLASH?

No tome LIBEROL® FLASH si usted:

- Tiene alergia conocida a alguno de los componentes de la fórmula.
- Niños menores de 12 años de edad.
- Tiene enfermedad hepática y/o renal.
- Es asmático.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE TOMAR LIBEROL® FLASH?

- Si tiene intolerancia hereditaria a ciertos azúcares.
- Si tiene más de 65 años.
- Menores de 12 años.
- Si recibe algún otro medicamento.
- Suspender el tratamiento 48 horas antes de efectuar cualquier tipo de prueba cutánea de alergia, ya que los antialérgicos pueden interferir eventualmente dando resultados "falsos negativos".



Si usted está tomando algún medicamento, o está embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY TOMANDO ESTE MEDICAMENTO?

Puede producir cansancio, sedación, sueño, dolor de cabeza, mareos, náuseas, palpitaciones.

En pacientes pediátricos puede producir nerviosismo o irritabilidad.

Si usted toma al mismo tiempo algún medicamento sedante o alcohol, puede incrementarse el riesgo de que produzca sueño y que disminuya el estado de alerta.

Evite el uso de cualquiera de los anteriores, junto a este medicamento.

Conducción y uso de máquinas: la medicación puede producir disminución de la capacidad de reacción o sueño a las dosis recomendadas. Si esto ocurre, absténgase de conducir y manejar maquinaria peligrosa.

Si los síntomas alérgicos persisten por más de 5 días, empeoran o aparecen síntomas diferentes a los iniciales, consulte a su médico.

¿CÓMO SE USA ESTE MEDICAMENTO?

Administración oral

Adultos y mayores de 12 años: 1 comprimido (10 mg de loratadina) por día.

Colocar el comprimido en la boca, se disolverá rápidamente. Puede ser tomado con o sin agua.

No exceda la dosis diaria. No suministrar más de 1 comprimido cada 24 horas.

La duración del tratamiento no debe superar los 5 días ininterrumpidos.

¿QUÉ DEBO HACER ANTE UNA SOBREDOSIS, O SI TOMÉ MÁS CANTIDAD DE LA NECESARIA?

Ante una sobredosis accidental vaya al lugar más cercano de asistencia médica (concurra al médico) o llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones:

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

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

Hospital de Niños Pedro Elizalde: (011) 4300-2115

Centro Nacional de Intoxicaciones: 080-3330-160.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.

FORMA DE CONSERVACIÓN:

Conservar a temperatura ambiente (menor de 30°C) en su envase original.

Evite el calor y la humedad excesivos.

Proteja al producto de la luz solar directa y del calor excesivo.

No refrigere este producto (no ponga este producto en heladera).

Verifique la fecha de vencimiento antes de tomar este o cualquier medicamento.

PRESENTACIÓN

Envases conteniendo 10 comprimidos de disolución bucal rápida.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 56.970.

Elaborado en Plaza 939, (1427) Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina.

Directora Técnica: Telma M. Fiandrino, Farmacéutica.

TRB PHARMA S.A. Plaza 939, (1427) Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina.



trb pharma s.a.

JUNIO 2017
4205-01