

Roustadin®

Loratadine 10 mg



ĐIỀU TRỊ CÁC TRIỆU CHỨNG DỊ ỨNG hiệu quả

- Tác dụng kháng histamine kéo dài hơn 24 giờ
- Không gây buồn ngủ đáng kể trên lâm sàng ở liều hàng ngày 10 mg



NAS
16/7/14



THÔNG TIN CHI TIẾT VỀ SẢN PHẨM

THÀNH PHẦN: Loratadin 10 mg. **DẠNG TRÌNH BÀY:** Hộp 3 vỉ x 10 viên bao phim. **CHỈ ĐỊNH:** Điều trị các triệu chứng liên quan đến: Viêm mũi dị ứng (hắt hơi, chảy nước mũi, ngứa mũi), Viêm kết mạc dị ứng. Các biểu hiện dị ứng khác có liên quan đến histamin như nổi mề đay mạn tính, các dị ứng ngoài da. **CHỐNG CHỈ ĐỊNH:** Quá mẫn với bất kỳ thành phần nào của thuốc. **LIỀU LƯỢNG VÀ CÁCH DÙNG:** Liều dùng và thời gian dùng thuốc cho từng trường hợp cụ thể theo chỉ định của bác sĩ điều trị. Liều dùng thông thường: Người lớn và trẻ em từ 12 tuổi trở lên: 1 viên x 1 lần/ngày. Bệnh nhân bị suy gan hoặc suy thận nặng (CC < 30 ml/phút): 1 viên 10 mg uống 2 ngày một lần. Cách dùng: uống nguyên viên thuốc. **THẬN TRỌNG:** Bệnh nhân suy gan trầm trọng. An toàn và hiệu quả khi dùng viên nén Loratadin cho trẻ em < 12 tuổi chưa được xác định. **PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ:** Phụ nữ mang thai: Chỉ dùng Loratadin trong thai kỳ khi cần thiết, với liều thấp và trong thời gian ngắn. Phụ nữ cho con bú: Ngưng cho con bú nếu cần thiết phải dùng thuốc. **TƯƠNG TÁC THUỐC:** Nồng độ loratadin trong huyết tương tăng lên không đáng kể khi dùng đồng thời với cimetidin, ketoconazol và erythromycin, vì loratadin có chỉ số điều trị rộng. **TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN:** Loratadin không gây buồn ngủ đáng kể trên lâm sàng ở liều hàng ngày 10 mg. Thường gặp: mệt mỏi, nhức đầu, buồn ngủ, khô miệng, rối loạn tiêu hóa như buồn nôn, viêm dạ dày và các triệu chứng dị ứng như phát ban. **SỬ DỤNG QUÁ LIỀU:** Biểu hiện: buồn ngủ, nhịp tim nhanh, nhức đầu. Điều trị quá liều điều trị triệu chứng và hỗ trợ, bắt đầu ngay và duy trì chừng nào còn cần thiết. Trường hợp quá liều loratadin cấp, gây nôn bằng siro ipeca để tháo sạch dạ dày ngay. Dùng than hoạt tính sau khi gây nôn có thể giúp ích để ngăn ngừa hấp thu loratadin. Nếu gây nôn không kết quả hoặc chống chỉ định (thí dụ người bệnh bị ngất, co giật, hoặc thiếu phản xạ nôn), có thể tiến hành rửa dạ dày với dung dịch natri clorid 0,9% và đặt ống nội khí quản để phòng ngừa hít phải dịch dạ dày. Loratadin không bị loại bằng tách máu. **BẢO QUẢN:** Nơi khô, dưới 30°C, tránh ánh sáng. **HẠN DÙNG:** 36 tháng kể từ ngày sản xuất. **Sản xuất theo TCCS. SĐK:VD-10771-10. ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG.** Sản xuất tại Công ty **ROUSSEL VIỆT NAM** - Số 1, đường số 3, KCN Việt Nam Singapore, Thuận An, Bình Dương - Việt Nam Mọi chi tiết xin liên hệ: Công ty **ROUSSEL VIỆT NAM** - 702 Trường Sa, Phường 14, Quận 3, Tp.HCM - ĐT (08) 39315518 - Fax (08) 39315520 Phân phối bởi Công ty **CP XK PP & TT Dược Sài Gòn (Sapharco MED)**

ROUSSEL VIETNAM



Số giấy tiếp nhận hồ sơ đăng ký quảng cáo thuốc của CQLD-BYT:
Ngày in tài liệu: