

**LORATADINE****FORME ET PRESENTATION :**

Comprimé blanc sécable à 10 mg : boîte de 20 comprimés

**COMPOSITION :**

Loratadine (D.C.I) micronisée.....10 mg

Excipients .....q.s.p 1 comprimé

\*Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

**CLASSE THERAPEUTIQUE :**

Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques.

**INDICATION :** Ce médicament est utilisé dans le :

Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique, de la rhinite apériodique, des dermatoses allergique telles que l'urticaire chronique idiopathique.

**CONTRE-INDICATION :** Ne pas utiliser ce médicament en cas :

- Hypersensibilité à la Loratadine ou à l'un des excipients du médicament.

**EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**INTERACTION MEDICAMENTEUSES :**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**

La Loratadine franchissant la barrière placentaire et passant dans le lait, elle est à éviter durant la grossesse (innocuité non démontrée pour l'espèce humaine) et l'allaitement.

**D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.**

**POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :**

*Adulte et enfant de plus de 12 ans :*

10 mg une fois par jour soit 1 comprimé une fois par jour. Le comprimé peut être pris indifféremment par rapport aux repas.

*Enfant de poids corporel de plus de 30 kg :*

10 mg une fois par jour soit 1 comprimé une fois par jour.

La forme à 10 mg comprimé n'est pas adaptée aux enfants de moins de 30 kg.

L'efficacité et l'innocuité de la loratadine n'ont pas été établies chez les enfants de moins de 2 ans.

*Insuffisant hépatique sévère :*

La dose initiale devra être diminuée en raison d'un risque de clairance réduite de la loratadine.

Une dose initiale de 10 mg tous les deux jours est recommandée pour l'adulte et l'enfant de plus de 30 kg.

*Sujet âgé ou insuffisant rénal :*

Aucun ajustement de la posologie n'est nécessaire.

**SURDOSAGE :****Conduite à tenir en cas de surdosage :**

L'augmentation de la posologie ne modifie pas l'efficacité du médicament et peut entraîner des effets de type atropinique (fatigue, céphalée, sécheresse de la bouche) et de la somnolence. Ces troubles sont généralement discrets et transitoires.

L'hémodialyse ne constitue pas un traitement en cas d'intoxication.

**EFFETS INDESIRABLES :**

Les effets indésirables à type de bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalée sont exceptionnels et leur fréquence au cours des études contrôlées est comparable à celle observée sous placebo.

**SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

**CONSERVATION :**

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement.

A conserver à une température inférieure à 25° C

ALLERTINE® est inscrit sur la liste II

Date de révision de la notice : Décembre 2008

DE : 09/03/01 A 033/003

**NE JAMAIS LAISSER LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS**

Fabricant et détenteur de la DE



Groupe SAIDAL - BIOTIC - Usine EL-HARRACH - ALGERIE