



rinok[®] D

LORATADINA
FENILEFRINA CLORHIDRATO

**antihistamínico, antialérgico,
descongestionante**

- Jarabe
- Tabletas

CONOCIENDO rinok[®] D

rinok[®] D es un medicamento que contiene como principios activos Loratadina y Fenilefrina en forma de clorhidrato. Loratadina, es un antihistamínico tricíclico potente de acción prolongada que actúa como antagonista selectivo de los receptores H1 periféricos. Por otro lado, Fenilefrina Clorhidrato, actúa como descongestionante de las vías respiratorias superiores y se clasifica como un simpaticomimético con efecto principal sobre los receptores adrenérgicos con actividad alfa-adrenérgica, ayudando al alivio de los síntomas de la congestión nasal.

QUÉ CONTIENE rinok[®] D

rinok[®] D jarabe

Cada 5 mL de jarabe contienen:

Loratadina	5 mg
Fenilefrina HCl	10 mg
Vehículo c.s.	

rinok[®] D tabletas

Cada tableta contiene:

Loratadina	5 mg
Fenilefrina HCl	20 mg
Excipientes c.s.	

EN QUÉ CASOS ESTÁ INDICADO rinok[®] D

rinok[®] D está indicado para el alivio de los síntomas asociados con la rinitis alérgica como congestión nasal, estornudos, rinorrea, lagrimeo, prurito ocular y nasal. También se recomienda cuando se necesita combinar el efecto antihistamínico de la Loratadina y la acción descongestionante de la Fenilefrina.

CÓMO SE PRESENTA rinok[®] D

rinok[®] D jarabe se presenta en caja conteniendo un envase con 120 mL de jarabe, una cucharita dosificadora, y el presente inserto.

rinok[®] D tabletas se presenta en caja conteniendo 10 tabletas dentro de burbujas individuales de blíster, que las protegen de la humedad y de la luz ultravioleta, y el presente inserto.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Vía de administración oral.

La dosis puede ser diferente para cada paciente. Siga las indicaciones que le dé su médico.

A continuación, se presentan las dosis promedio usuales:

rinok[®] D jarabe

Niños de 2 a 5 años de edad: 1/2 cucharadita (2.5 mL) cada 12 horas.

Niños de 6 a 12 años de edad: 1 cucharadita (5.0 mL) cada 12 horas.

rinok[®] D tabletas

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 tableta cada 12 horas.

ANTES DE USAR rinok[®] D LEA CON ATENCIÓN LAS SIGUIENTES PRECAUCIONES E INFÓRMELE A SU MÉDICO

- Alergia: No administrar en pacientes alérgicos a alguno de los componentes de la fórmula o a cualquier otro medicamento o comida.
- Los agentes simpaticomiméticos deben usarse con cautela en pacientes con glaucoma, úlcera péptica estenosante, obstrucción piloroduodenal, hipertrofia prostática y obstrucción del cuello de la vejiga, enfermedad cardiovascular, aumento de la presión intraocular y diabetes mellitus.
- Deben usarse con cautela en pacientes tratados con medicamentos digitálicos.

- Los agentes simpaticomiméticos pueden estimular el sistema nervioso central causando convulsiones y colapso cardiovascular asociado con hipotensión.
- Debe administrarse con cautela en pacientes de 60 años o más, porque pueden causar reacciones adversas.
- En pacientes con insuficiencia hepática debe administrarse inicialmente una dosis menor, ya que éstos pacientes pueden tener una depuración de Loratadina más lenta.
- Su uso y dosificación en los siguientes casos debe ser exclusivamente bajo indicación y supervisión del médico, y dependerá que el beneficio obtenido por el paciente sea mayor que cualquier posible riesgo: embarazo y lactancia, en pacientes que han demostrado sensibilidad o idiosincrasia a los componentes, a agentes adrenérgicos y a otros fármacos de estructura química similar, en pacientes bajo tratamiento con inhibidores de la Monoaminoxidasa (MAO) o dentro de los catorce días de haber suspendido su administración, y en pacientes con glaucoma de ángulo estrecho, retención urinaria, hipertensión grave, enfermedad grave de arterias coronarias, úlcera péptica, durante un ataque de asma e hipertiroidismo.
- Uso con otros medicamentos o alimentos, especialmente en caso de usar: ketoconazol y eritromicina, ya que pueden aumentar las concentraciones plasmáticas de Loratadina sin tener cambios clínicos significativos. Debe tenerse precaución al administrarse conjuntamente con medicamentos que inhiban el metabolismo hepático hasta que se puedan realizar estudios de interacción definitiva.
- Al combinar la Fenilefrina en pacientes que reciben inhibidores de la monoaminoxidasa pueden ocurrir reacciones hipertensivas. Los efectos antihipertensivos de metildopa, mecamilamina, reserpina y alcaloides derivados del veratro pueden ser reducidos por los compuestos simpaticomiméticos. Los agentes bloqueadores beta adrenérgicos también pueden interactuar con los simpaticomiméticos.

EFECTOS ADVERSOS

Al igual que con otros medicamentos se pueden presentar efectos adversos, generalmente están relacionados con la dosis y la duración del tratamiento. Normalmente éstos pueden revertirse o reducirse al mínimo por medio de una reducción de la dosis lo que generalmente es preferible a la suspensión del tratamiento farmacológico.

USO ADECUADO DE rinok® D

- No se administre más dosis, ni con mayor frecuencia, ni por más tiempo del indicado por su médico.
- Si usted olvida tomar una dosis, tómela tan pronto como sea posible. Sin embargo, si la próxima dosis está muy cercana, omita la dosis olvidada y continúe con su horario de tratamiento normal. No duplique la dosis.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Protéjase de la luz y consérvase en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30 °C.

Producto medicinal, manténgase fuera del alcance de los niños.

Administración, dosis y venta según prescripción médica.

LABORATORIO Y DROGUERÍA
DONOVAN WERKE
A.G.S.A.



Si tiene alguna duda o comentario, comuníquese a nuestro Departamento Médico en Guatemala al PBX (502) 2412-6200 o por correo electrónico a info@donovanwerke.com
 Le invitamos a visitar nuestra página web: www.donovanwerke.com

