

# Lora-ADGC®

## Lora-ADGC FİLM TABLET 10mg

Antihistaminik

### FARMAKOLOJİK ETKEN MADDE:

bir tablet Lora-ADGC , etken madde olarak 10 mg Loratadin içerir.

### DİĞER YARDIMCI MADDELER ŞUNLARDIR:

laktöz monohidrat, mısır nişastası, magnezyumstearat, Povidon K 25.

### FARMASÖTİK ŞİRKET:

KSK- Pharma AG; Finkenstr.1; D-76327 Berghausen  
Tel.: 0721- 20 19 0-0; Fax: 0721- 20 19 0-11

Olası riskler ve yan etkilerle ilgili olarak ilaç prospektüsünü okuyunuz ve doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

### PAKET BÜYÜKLÜĞÜ TAVSİYE EDİLEN SATIŞ FİYATI

20 film tablet (N1)	2,70 Euro
50 film tablet (N2)	5,59 Euro
100 film tablet (N3)	9,96 Euro

### ENDİKASYONLARI:

Lora-ADGC antihistaminikler grubuna ait olup, alerjik kaynaklı nezlede (örneğin saman nezlesi) ve kronik idiyopatik ürtikerde (sebebi bilinmeyen kurdeşen) ortaya çıkan şikayetlerin tedavisinde kullanılır.

### LORA-ADGC ALMADAN ÖNCE NELERE DİKKAT ETMEK ZORUNDASINIZ?

Loratadin'e veya Lora-ADGC'nin bileşimindeki maddelerden herhangi birine karşı önceden oluşmuş aşırı duyarlılık (alerjik tepki) durumlarında kullanılmamalıdır.

Lora-ADGC alınırken aşağıdaki durumlara özellikle dikkat edilmesi gereklidir:

Şiddetli karaciğer fonksiyon bozukluğu durumunda Lora-ADGC alınırken özellikle dikkatli olunması gerekir.

Gebelik ve emzirme döneminde kullanım:

Gebelikte ve emzirme döneminde herhangi bir ilaç kullanmadan önce lütfen doktorunuza ya da eczacınıza danışınız. Loratadin'in gebelik ve emzirme dönemi esnasında kullanımının güvenilirliği kanıtlanmamıştır .

Trafikte araç kullanımı ve makine kullanımı:

Normal koşullarda Loratadin'in reaksiyon kabiliyetine etkisi düşüktür. Buna rağmen bazı kişilerde sersemlik etkisi yapabilir, ki bu durum da trafikte araç kullanma ya da makine kullanma kabiliyetinin olumsuz etkilenmesine yol açar. Bu nedenle, araç veya makine kullanmadan önce, almış olduğunuz Lora-ADGC'ye karşı göstereceğiniz bireysel reaksiyonu beklemenizi tavsiye ederiz.

Lora-ADGC'nin içerdiği belirli maddeler ile ilgili önemli uyarılar:

Bu ilaç içerdği laktöz oranından dolayı, çok nadir olarak görülen ve kalıtsal olan galaktöz intoleransı, genetik laktöz eksikliği veya bir glukoz-galaktöz malabsorpsiyonu çeken hastalar için uygun değildir. Bu yüzden lütfen bu ilaç kullanmadan önce doktorunuza danışınız.

Başka ilaçlarla etkileşimleri

Eğer başka bir ilaç kullanıyorsanız ya da kısa bir süre önce kullandıysanız, reçetesiz ilaç olsalar dahi lütfen bu durumu

Lora-ADGC kullanımı, alkol etkisinin artmasına yol açmaz. Yapılan klinik araştırmalarda herhangi bir kaydadeğer etkileşim bildirilmemiştir .

### KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU:

Ağızdan alınır

Lora-ADGC'yi daima ilaç prospektüsündeki talimatlara uyarak kullanınız. Tam emin olmadığınız durumlarda lütfen doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

Doktor tarafından başka bir şekilde önerilmediği takdirde aşağıdaki dozlar uygulanır:

*Yetişkinler ve 12 yaşından büyük çocuklar için* yaygın olan doz günde 1 kez olmak şartıyla 1 tablet Lora-ADGC'dir

6 ile 12 yaş arasındaki çocuklar:

*Vücut ağırlığı 30 kg'dan fazla olanlar:*

Günde 1 kez olmak şartıyla 1 tablet Lora-ADGC

*Vücut ağırlığı 30 kg veya daha az olanlar:*

10 mg dozluk tablet, vücut ağırlığı 30 kg'dan az olan çocuklar için uygun değildir.

Lora-ADGC'nin 6 yaşından küçük çocuklardaki etkisi ve güvenilirliği kanıtlanmamıştır.

Ağır karaciğer hastalığı olan hastalar:

Yetişkinlerde ve vücut ağırlığı 30 kg'dan fazla olan çocuklarda, başlangıç dozu olarak, iki günde bir olmak şartıyla 1 tablet Lora-ADGC alınması tavsiye edilir.

Yaşlı veya böbrek yetmezliği olan hastalarda dozun ayarlanması gerekli değildir.

Tablet, öğünlerden bağımsız olarak alınabilir. Tablet çiğnenilmeden bir sıvı ile birlikte kullanılır.

Eğer Lora-ADGC'nin etkisinin çok fazla veya zayıf olduğu kanaatindeyseniz lütfen doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

Eğer alınması gereken miktardan daha fazla miktarda Lora-ADGC aldıysanız:

Lütfen derhal doktorunuza ya da eczacınıza bilgilendiriniz. Loratadin'in aşırı dozda kullanılması durumunda uyuklu olma, kalp atışlarının hızlanması (taşikardi) ve baş ağrısı gözlemlenmiştir. İlacın aşırı dozda alınması durumunda, derhal şikayetler doğrultusunda destekleyici bir tedavi başlatılmalıdır ve gerektiği kadar devam ettirilmelidir.

Hastaya su içinde çözülmüş aktif kömür verilebilir. Midenin yıkanması düşünülebilir. Loratadin hemodiyaliz yoluyla çıkarılmaz ve Loratadin'in peritoneal diyaliz yoluyla atılıp atılmadığı bilinmemektedir. Acil durum tedavisi uygulandıktan sonra hastanın tıbbi gözetim altında kalması zorunludur.

Lora-ADGC'yi almayı unuttuysanız:

Lora-ADGC'yi belirtilen dozdan düşük aldıysanız ya da ilacı almayı unuttuysanız almanız gereken dozun iki katını almazsınız. Eğer bir tableti zamanında almayı unuttuysanız mümkün olduğu kadar kısa bir zaman içinde alınız. Bundan sonra ilacı tavsiye edildiği şekilde almaya devam ediniz.

Lora-ADGC nasıl saklanmalıdır?

İlaçlar, çocukların erişemeyeceği bir şekilde saklanmalıdır. İlaç, blister ambalaj ve ilaç kutusu üzerinde belirtilen son kullanma tarihi geçtikten sonra kullanmanız yasaktır.