

TALERDÍN®



Tabletas, jarabe
Antihistamínico - Antialérgico
Cetirizina

TALERDÍN-D®



Cápsulas, jarabe
**Antihistamínico,
Descongestionante nasal**
Cetirizina, Pseudoefedrina

CATEGORÍA:

TALERDÍN®: Antihistamínico, Antialérgico.

TALERDÍN-D®: Antihistamínico, Antialérgico con Descongestionante Nasal.

COMPOSICIÓN:

- Cada TABLETA RANURADA de TALERDÍN® contiene 10 mg de cetirizina diclorhidrato.
- Cada CÁPSULA de TALERDÍN-D® contiene 5 mg de cetirizina clorhidrato y 120 mg de pseudoefedrina clorhidrato en microgránulos de liberación prolongada.
- Cada frasco de JARABE de TALERDÍN® de 60 ml contiene 5mg/5ml de cetirizina diclorhidrato.
- Cada frasco de JARABE de TALERDÍN-D® de 60 ml contiene 5mg/5ml de cetirizina diclorhidrato y 60 mg/5 ml de pseudoefedrina clorhidrato.

MECANISMO DE ACCIÓN: La cetirizina es el metabolito humano de la hidroxizina, posee actividad antihistamínica gracias a la inhibición selectiva de los receptores H1 periféricos controlando eficazmente las manifestaciones alérgicas tanto locales como sistémicas. La cetirizina inhibe la fase "inmediata" de la reacción alérgica mediada por la histamina y reduce la migración de las células inflamatorias y la liberación de mediadores asociados con la respuesta alérgica "tardía".

Por otro lado, la pseudoefedrina que complementa al TALERDÍN-D® es una amina simpaticomimética, oralmente activa que estimula los receptores simpáticos alfa, con muy poca acción sobre los receptores beta, motivo por el cual posee un potente efecto descongestionante de la mucosa nasal (debido a su acción vasoconstrictora) con mínimo estímulo sobre el S.N.C.

INDICACIONES: Por sus propiedades antihistamínicas, TALERDÍN® está indicado para tratar todo tipo de alergias tales como rinitis alérgica aguda y crónica, rinitis estacional, intermitente, persistente o perenne, conjuntivitis alérgica, urticaria aguda y crónica, dermatitis atópica, etc. TALERDÍN-D® está indicado en el alivio de síntomas alérgicos nasales y oculares de cualquier etiología así como también en los producidos junto a un cuadro infeccioso de vías respiratorias altas como sinusitis, otitis y estados gripales, entre otros.

CONTRAINDICACIONES: TALERDÍN® está contraindicado en pacientes con historia de hipersensibilidad a alguno de sus componentes. TALERDÍN-D® está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes, a la efedrina o a cualquier piperazina (reacción cruzada). Además, por contener pseudoefedrina, está contraindicado en hipertensión arterial, hipertrofia prostática, glaucoma y pacientes en tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa (IMAO).

PRECAUCIONES: TALERDÍN-D® debe utilizarse con extrema precaución en pacientes con diabetes, hipertiroidismo, trastornos del ritmo cardíaco, insuficiencia renal ó hepática y en ancianos. También debe ser utilizada con precaución en pacientes que sigan tratamiento con simpaticomiméticos (descongestionantes, inhibidores del apetito y psicoestimulantes anfetamínicos), antidepresivos tricíclicos, digitálicos y broncodilatadores con efecto B2 estimulante.

EMBARAZO Y LACTANCIA: En vista de que no se ha establecido la seguridad de su uso en humanos durante el embarazo, TALERDÍN® Y TALERDÍN-D® no deben utilizarse en esta circunstancia a menos que el análisis de riesgo beneficio así lo aconseje. De la misma manera no se debe utilizar durante la lactancia materna ya que tanto la cetirizina como la pseudoefedrina son excretadas en la leche materna.

EFFECTO SOBRE LA CAPACIDAD PARA CONDUCIR Y UTILIZAR MAQUINARIA: Los estudios realizados con cetirizina a dosis terapéuticas recomendadas han demostrado que este fármaco no altera la función cognoscitiva, la respuesta motora refleja ni la latencia del sueño. De la misma manera, no se ha descrito ni se prevee que la pseudoefedrina provoque alteración alguna en este sentido. De todos modos, se debe recordar a los pacientes que no excedan las dosis recomendadas si tienen que conducir vehículo automotor, manipular maquinaria pesada o potencialmente peligrosa.

ADVERTENCIA ESPECIAL: En pacientes con algún grado de déficit en la función renal debe reducirse a la mitad la dosis de este producto.

EFFECTOS SECUNDARIOS: Las reacciones secundarias asociadas a TALERDÍN® / TALERDÍN-D® son muy ocasionales y no difieren de las individualmente descritas para cetirizina y pseudoefedrina. Entre ellas se encuentran: sequedad de boca, cefalea, insomnio, somnolencia, astenia, taquicardia, nerviosismo, aturdimiento, vértigo, náuseas, palidez, temblor, dificultad respiratoria, disuria, depresión del S.N.C., arritmias e hipotensión arterial con colapso cardiovascular. También pueden presentarse reacciones de hipersensibilidad.

INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS: No se conocen interacciones clínicas de importancia con la cetirizina. Por otro lado, los agentes IMAO y los β-Bloqueadores aumentan los efectos de las aminas simpaticomiméticas (pseudoefedrina) hasta por quince días posterior a su supresión. Debe de evitarse el uso de TALERDÍN-D® en pacientes digitalizados o con marcapasos por el riesgo de incrementar su estímulo y desencadenar trastornos del ritmo cardíaco. Los antiácidos aumentan el grado de absorción de la pseudoefedrina, el caolín la disminuye.

DOSIS: Vía oral

TALERDÍN®:

- Niños de 6 meses a 11 meses: 2.5 mg (½ cucharadita) una vez al día.
- Niños de 1 a 5 años: 5 mg (1 cucharadita) una vez al día o 2.5 mg (½ cucharadita) cada 12 horas.
- Niños mayores de 6 años y adultos: 10 mg (2 cucharaditas ó 1 tableta) una vez al día.

TALERDÍN-D®:

- Niños de 6 - 12 años: Mayores de 30 kg de peso: 1 cucharadita (5 ml) cada 12 horas.
- Menor o igual a 30 kg de peso: Media cucharadita (2,5 ml) cada 12 horas.
- Mayores de 12 años y adultos: Una cápsula cada 12 horas por periodos que no excedan las dos semanas.

Una vez que los síntomas de congestión nasal y rino-rrea abundante hayan desaparecido, es recomendable cambiar y continuar con TALERDÍN® (sin pseudoefedrina) una vez al día, según sea la dosificación indicada.

PRESENTACIONES:

TALERDÍN® caja por 10 tabletas. Jarabe en frascos por 60 mL.

TALERDÍN-D® caja por 10 cápsulas. Jarabe en frascos por 60 mL.

Para más información, escribanos al

e-mail: dir.medica@ec.gutis.com

Dirección Médica

GUTIS FARMACÉUTICA ECUADOR