

Notice d'information du patient

LORATOL®

10 mg comprimés

Loratadine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne sont pas repris dans cette notice, contactez votre médecin ou votre professionnel de santé. Ne donnez pas ce médicament à d'autres personnes.

1. Qu'est-ce que LORATOL® et à quoi est-il destiné ?

LORATOL® contient de la loratadine, une molécule appartenant à une classe de médicaments appelée antihistaminiques. Les antihistaminiques aident à soulager les symptômes de certaines allergies : les symptômes de la rhinite allergique et d'autres allergies comme les éternuements, l'écoulement nasal et la conjonctivite, ou les symptômes d'allergies cutanées telles que le rash, les démangeaisons ou l'urticaire (code ATC : R06AX13).

2. Ce que vous devez savoir avant de prendre LORATOL® Comprimés

- **Ne prenez pas LORATOL®** si vous êtes allergique (hypersensible) à la loratadine ou à tout autre de ses ingrédients.
- Faites preuve d'une prudence particulière avec LORATOL® si vous avez des problèmes de foie : consultez votre médecin ou votre pharmacien, il se peut que vous devriez prendre une dose réduite.
- **Grossesse et allaitement** : l'utilisation de LORATOL® n'est pas recommandée pendant la grossesse et durant l'allaitement.
- **Prise d'autres médicaments** : LORATOL® n'a en principe aucune interaction avec d'autres médicaments.
- **Alcool** : la loratadine n'a aucun effet amplificateur en cas d'administration concomitante avec l'alcool.
- La prise d'antihistaminiques doit être arrêtée environ quatre jours avant les **procédures de tests cutanés**, ces médicaments étant susceptibles d'empêcher ou d'atténuer des réactions qui seraient positives en leur absence.
- **Conduite ou utilisation de machines** : aucune déficience n'a été observée lors d'essais cliniques évaluant la loratadine sur le plan de la capacité de conduite. Il convient toutefois d'informer les patients que de très rares cas de somnolence pouvant affecter leur habilité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines ont été rapportés.

3. Comment prendre LORATOL®

Loratol® Comprimés est administré par la voie orale.

Ne dépassez pas la dose recommandée.

Adultes et enfants de plus de 12 ans	Enfants âgés de 2 à 12 ans	Enfants de moins de 2 ans
1 comprimé (10 mg) de Loratol® une fois par jour	LORATOL® Suspension doit être utilisé en lieu et place de la forme comprimé.	La sécurité et l'efficacité n'ont pas été démontrées.

- La dose initiale doit être de 10 mg tous les deux jours chez les patients souffrant d'insuffisance ou hépatique. Si le traitement est bien toléré et plus d'efficacité est souhaitée, un dosage quotidien peut être envisagé.
- Si les symptômes s'aggravent ou qu'aucune amélioration n'est obtenue, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Effets secondaires possibles

Les cas de fatigue, nausées et maux de tête sont rares.

5. Comment conserver LORATOL® Comprimés : conservez le produit dans l'emballage original à une température ne dépassant pas 30°C. Mettre à l'abri de la lumière. Tenez le produit en dehors de la portée et de la vue des enfants. N'utilisez pas ce médicament si la date de péremption mentionnée sur l'emballage est dépassée (Exp.). Tout produit inutilisé ou déchet doit être éliminé conformément aux exigences locales.

6. Autres informations

Contenu de LORATOL® Comprimés : 10 mg loratadine, lactose monohydrate, amidon de maïs, stéarate de magnésium.

LORATOL® Comprimés est présenté sous blister de 10 comprimés, chaque comprimé contenant 10 mg de loratadine.

La délivrance de LORATOL® Comprimés est soumise à prescription.

Nom du fabricant : Nobel İlaç Sanayii ve Ticaret A.Ş., Sancaklar 81100 Düzce, Turquie.

Titulaire de licence/enregistrement : Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Bâle, Suisse.

Date de révision du présent texte : Mai 2019.