

Notice d'information du patient

LORATOL[®]

Suspension 5 mg/5 ml

Loratadine

Veillez 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 au groupe dit des 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, 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[®]

- **Ne prenez pas** LORATOL[®] si vous êtes allergique (hypersensible) à la loratadine ou à tout autre de ses ingrédients.
- Ce médicament peut être pris par les adultes et les enfants âgés d'au moins 2 ans.
- 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 deviez 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.
- Ce produit contient du **saccharose** : cet élément doit être pris en compte si vous souffrez de diabète ou d'intolérance au sucre.

3. Comment prendre LORATOL[®]

Loratol[®] Suspension est administré par la voie orale. Bien agiter avant l'usage.

Ne dépassez pas la dose recommandée.

Adultes et enfants de plus de 12 ans	Enfants (2-12 ans) Poids corporel supérieur à 30 kg	Enfants (2-12 ans) Poids corporel inférieur à 30 kg
10 mg (10 ml) de Loratol [®] Suspension une fois par jour	10 mg (10 ml) de Loratol [®] Suspension une fois par jour	5 mg (5 ml) de Loratol [®] Suspension une fois par jour

- La sécurité et l'efficacité chez les enfants de moins de 2 ans n'ont pas été démontrées.
- 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[®] Suspension : Durée de conservation : 2 ans. Conservez le sirop 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 le flacon est dépassée (Exp.). Tout produit inutilisé ou déchet doit être éliminé conformément aux exigences locales.

6. Autres informations

Contenu de LORATOL[®] Suspension : Chaque volume de 5 ml de suspension renferme la composition suivante : 5 mg loratadine, benzoate de sodium, polysorbate 80, propylène glycol, citrate de sodium, acide citrique, cellulose microcristalline, carboxyméthylcellulose de sodium, glycérine, saccharose, gomme xanthane, essence de cerise et eau purifiée.

LORATOL[®] Suspension est présenté dans un flacon de 100 ml, accompagné d'une cuillère de 5 ml.

La délivrance de LORATOL[®] Suspension 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.