

# **DESLORATADINA**

Cifarma Científica Farmacêutica Ltda.

Solução gotas

1,25 mg/mL

## **DESLORATADINA**

Medicamento Genérico, Lei nº. 9.787, de 1999

### **I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

Nome genérico: desloratadina (DCB: 02788)

### **APRESENTAÇÃO**

Solução gotas – 1,25 mg/mL – embalagem contendo um frasco de 20 mL.

### **USO ORAL**

#### **USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 MESES**

### **COMPOSIÇÃO**

Cada mL de solução gotas de **DESLORATADINA** contém:

desloratadina.....1,25 mg

Excipientes q.s.p. ....1 mL

(ácido cítrico, benzoato de sódio, citrato de sódio di-hidratado, edetato dissódico di-hidratado, glicerol, propilenoglicol, sucralose, aroma artificial de tutti-frutti e água purificada).

Cada mL de **DESLORATADINA** contém 20 gotas (20 gotas/mL).

Cada gota de **DESLORATADINA** contém 0,0625 mg de desloratadina (0,0625 mg/gota).

### **II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

#### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

A **DESLORATADINA** é indicada para o alívio dos sintomas associados à rinite alérgica, como coriza (corrimento nasal), espirros e prurido nasal (coceira no nariz), ardor e prurido ocular (coceira nos olhos), lacrimejamento, prurido do palato (coceira no céu da boca) e tosse (relacionada à asma alérgica em crianças de 6 a 12 anos). Os sinais e sintomas oculares e nasais são rapidamente aliviados após a administração oral do produto.

A **DESLORATADINA** também é indicada para alergias da pele, como as da urticária (erupções avermelhadas na pele que causam coceira).

#### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

A **DESLORATADINA** impede que a histamina (substância causadora da alergia) consiga agir (impede sua liberação, bloqueia sua ação no local da alergia e evita a inflamação decorrente da resposta alérgica) e assim combate os sintomas da rinite alérgica intermitente e persistente, da urticária e de outras alergias.

#### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Não utilize **DESLORATADINA** se você já teve algum tipo de alergia ou alguma reação incomum a um dos componentes da fórmula do produto.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 6 meses.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**Não tome este medicamento se você tiver uma alteração no coração chamada síndrome congênita de prolongamento do intervalo QT (ou síndrome do QT longo), ou se você já teve algum episódio de ritmo cardíaco anormal, porque pode ser perigoso e provocar alterações do ritmo do coração, inclusive com risco de morte.**

#### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Não foram observados efeitos sobre a capacidade de conduzir automóveis e de operar máquinas.

A **DESLORATADINA** pode agravar convulsões preexistentes e deve ser administrado com cuidado em pacientes epiléticos.

**Uso durante a gravidez e amamentação:** como a segurança do uso de **DESLORATADINA** durante a gravidez ainda não foi comprovada, não deve ser utilizado durante esse período, a não ser que os benefícios potenciais sejam maiores que os riscos potenciais para o feto.

A **DESLORATADINA** pode passar para o leite materno. Desse modo, o uso de **DESLORATADINA** não é recomendado para mulheres que estejam amamentando.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano. O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.**

**Uso em crianças:** a eficácia e a segurança de **DESLORATADINA** em crianças menores de 6 meses não foram estabelecidas.

A desloratadina deve ser administrada com cautela em pacientes com histórico médico ou familiar de convulsões. Em particular, crianças jovens podem ser mais vulneráveis ao desenvolvimento de novas convulsões sob tratamento com desloratadina. Caso apresente convulsões durante o tratamento, você deve procurar um médico, o qual poderá considerar a descontinuação do uso do medicamento.

**Uso em pacientes portadores de:**

**Doenças cardíacas:** embora palpitações e taquicardia tenham sido descritas com o uso de desloratadina oral, em incidência não informada, na pós-comercialização do produto, **NÃO** houve queixas cardiovasculares ou alterações eletrocardiográficas em quatro estudos com o uso de doses habituais.

**Doenças hepáticas:** a desloratadina é metabolizada no fígado e o ajuste na dosagem pode ser necessário, em caso de insuficiência hepática.

**Doenças renais:** nos casos de insuficiência renal o ajuste na dose é recomendado.

**Caso os sintomas persistam ou piorem após 3 dias de tratamento, um médico ou um profissional de saúde qualificado deve ser consultado.**

**Interações medicamentosas**

Não foram observadas interações relevantes com medicamentos.

Não houve alteração na distribuição da desloratadina na presença de alimentos ou suco de *grapefruit* (tipo de fruta cítrica).

A **DESLORATADINA** administrada juntamente com álcool não aumenta os efeitos prejudiciais sobre o desempenho causados pelo álcool.

**A DESLORATADINA**

**Este produto contém benzoato de sódio, que pode causar reações alérgicas, como a asma, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico.**

**Avise seu médico se você tiver bradicardia (diminuição da frequência cardíaca), insuficiência cardíaca ou outras doenças do coração, ou se você souber que tem baixo nível de potássio ou de magnésio no sangue. Avise seu médico se você estiver utilizando outros medicamentos, especialmente medicamentos que causam prolongamento do intervalo QT (alteração do ritmo do coração no eletrocardiograma), medicamentos para arritmia (para corrigir o ritmo do coração) ou medicamentos diuréticos (remédios para eliminar água do corpo).**

**Este medicamento pode aumentar o risco de alteração grave nos batimentos cardíacos, que pode ser potencialmente fatal (morte súbita).**

**Contém sucralose (edulcorante).**

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

## **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

A **DESLORATADINA** deve ser armazenada em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger da luz e umidade.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

Mesmo após aberto, este produto pode ser utilizado enquanto ainda estiver dentro do seu prazo de validade.

A **DESLORATADINA** é um líquido incolor a levemente rosa e com odor característico de tutti-frutti.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

## **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

A **DESLORATADINA** é indicada para uso oral e deve ser utilizado independentemente da alimentação de acordo com a idade do paciente como segue:

Idade	Dosagem
6 a 11 meses	16 gotas, 1 x ao dia
1 a 5 anos	20 gotas, 1 x ao dia
6 a 11 anos	40 gotas, 1 x ao dia
Maior de 12 anos	80 gotas, 1 x ao dia

De acordo com as informações de como utilizar o medicamento, a dose terapêutica máxima diária recomendada para **DESLORATADINA** varia de acordo com a faixa etária, sendo 1 mg (16 gotas) para crianças entre 6 e 11 meses, 1,25 mg (20 gotas) para crianças entre 1 e 5 anos, 2,5 mg (40 gotas) para crianças entre 6 e 11 anos, e 5 mg (80 gotas) para crianças acima de 12 anos e adultos. Baseado em estudo com dose múltipla em adultos e adolescentes, em que foram administrados até 45 mg de desloratadina (9 vezes a dose clínica), não foram observados efeitos clinicamente relevantes.



**Como usar:**

1. Retire a tampa do frasco.
  2. Incline o frasco a 90° (posição vertical), conforme a ilustração.
  3. Goteje a quantidade recomendada e feche o frasco após o uso.
- NÃO** administrar este medicamento diretamente na boca do paciente.

**Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.**

**7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Se você esqueceu de tomar uma dose (dose omitida), tome na mesma dosagem (quantidade em gotas) o mais breve possível ou aguarde o horário da próxima dose caso o horário da dose seguinte esteja próximo e continue a orientação do seu médico. Não dobre a dose do medicamento em caso de esquecimento.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

**8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

Junto com os efeitos necessários para seu tratamento, os medicamentos podem causar efeitos não desejados. Apesar de nem todos estes efeitos colaterais ocorrerem, você deve procurar atendimento médico caso algum deles ocorra.

**As reações adversas mais frequentes são:** cefaleia (dor de cabeça), fadiga (sensação de cansaço), boca seca. Casos raros de reações alérgicas (incluindo anafilaxia - um tipo de reação alérgica e erupções cutâneas (manchas e borbulhas na pele)), taquicardia (coração acelerado), palpitações (alteração dos batimentos cardíacos), hiperatividade psicomotora (estado de agitação física e mental), convulsões, elevações das enzimas hepáticas (aumento na dosagem de algumas substâncias produzidas pelo fígado), hepatite (inflamação no fígado) e aumento da bilirrubina também podem ocorrer (aumento na dosagem de uma substância produzida pelo fígado).

**Reações muito comuns > ou = a 1/10:** infecção das vias respiratórias superiores, febre, tosse, diarreia, irritabilidade e cefaleia (dor de cabeça).

**Reações comuns (> 1/100 e < 1/10):** sonolência, bronquite, otite média aguda (inflamação no ouvido), vômito, fadiga (sensação de cansaço), náusea (enjoo), rinorreia (corrimento nasal), faringite (inflamação da garganta), insônia, diminuição do apetite, tontura, infecção urinária, varicela (catapora), epistaxe (sangramento nasal), mudança no humor, eritema cutâneo (pele vermelha), manchas na pele, xerostomia (boca seca), aumento do apetite, indigestão, mialgia (dor muscular) e dismenorria (cólica menstrual).

**Reações com frequência desconhecida (não foi possível calcular a frequência a partir dos dados disponíveis):** palpitação, taquicardia (batimento acelerado do coração), hepatite (inflamação do fígado), aumento das enzimas hepáticas (aumento dos níveis dos testes de saúde do fígado), aumento de bilirrubinas (aumento dos níveis dos testes de função do fígado), convulsões, comportamento hiperativo, anafilaxia

(reação alérgica incluindo falta de ar), reação de hipersensibilidade (reação alérgica incluindo coceira e inchaço na pele, pele vermelha, inchaço), alteração de comportamento, agressividade, prolongamento do intervalo QT (alteração do eletrocardiograma).

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

### **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

Se você utilizar grande quantidade deste medicamento, evite a provocação de vômitos e a ingestão de alimentos ou bebidas. O mais indicado é procurar um serviço médico, sabendo a quantidade de medicamento tomada e levando a bula do produto.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

### **III - DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.1560.0257

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim - CRF/GO: 5122



#### **Registrado e produzido por:**

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.

Rod. BR 153 Km 5,5 – Jardim Guanabara

CEP: 74675-090 – Goiânia / GO

CNPJ: 17.562.075/0001-69 – Indústria Brasileira

**SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO DE UM PROFISSIONAL DE SAÚDE.**

**Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 19/11/2025.**



### Histórico da Alteração de Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
04/09/2024	1216250/24-3	GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	31/03/2023	0325627/23-8	GENÉRICO - Registro de Medicamento - CLONE	26/12/2023	Adequação à bula do medicamento referência Esalerg gotas publicada no bulário em 06/02/2023 e adequação as normativas RDC 47/2009, RDC 770/2022 e IN 200/2022, nos itens: I. Identificação do medicamento; 3. Quando não devo usar este medicamento? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? 7. O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento? III. Dizeres legais	VP	Solução Gotas
16/05/2025	0661710/25-4	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	—	—	—	—	Adequação à bula do medicamento referência Esalerg gotas publicada no bulário em 03/04/2025 e adequação a normativa RDC 47/2009 nos itens: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? III. Dizeres legais	VP	Solução Gotas
—	—	GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no	—	—	—	—	Adequação à bula do medicamento referência Esalerg gotas publicada no Bulário Eletrônico de Medicamentos em 03/04/2025 e adequação a	VP	Solução Gotas

		Bulário RDC 60/12					normativa RDC 47/2009 nos itens: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? III. Dizeres legais		
--	--	----------------------	--	--	--	--	--	--	--