

مع الموافقة من الطياره
 ص. ص. ك. م. م. م.
 ١٤٢٤ / ١٢ / ٥

- ULTRA-MEDICA/LEAFLET/Desloratadine 0902807 (Size: 100 x 160 mm)
 - E16.2.2009/Sam16.2/T22.2/T23.2/

DESLOMAR (SYRUP)



COMPOSITION:
 Each 5 ml syrup contains 2.5 mg of desloratadine.
MECHANISM OF ACTION:
 Desloratadine is a long-acting trihydroxy histamine antagonist with selective H₁-receptor antagonist activity.
PHARMACOKINETICS:
 Food had no effect on the bioavailability (AUC and C_{max}) of DESLOMAR Syrup.
Metabolism: Desloratadine (a major metabolite of loratadine) is extensively metabolized to 3-hydroxydesloratadine, an active metabolite, which is subsequently glucuronated.
Elimination: The mean elimination half-life of desloratadine is 27 hours.
INDICATIONS AND USAGE:
Seasonal Allergic Rhinitis: DESLOMAR is indicated for the relief of the nasal and non-nasal symptoms of seasonal allergic rhinitis.
Perennial Allergic Rhinitis: DESLOMAR is indicated for the relief of the nasal and non-nasal symptoms of perennial allergic rhinitis.
Chronic Idiopathic Urticaria: DESLOMAR is indicated for the symptomatic relief of pruritus, reduction in the number of hives, and size of hives, in patients with chronic idiopathic urticaria 6 months of age and older.
CONTRAINDICATIONS:
 DESLOMAR can not be described for patients who are hypersensitive to this medication or to any of its ingredients, or to loratadine.
PRECAUTIONS:
Carcinogenesis, Mutagenesis, Impairment of Fertility: The clinical significance of these findings during long-term use of desloratadine is not known.
Pregnancy Category C: There are, however, no adequate and well-controlled studies in pregnant women.
 Desloratadine should be used during pregnancy only if clearly needed.
Nursing Mothers: Desloratadine passes into breast milk, therefore a decision should be made whether to discontinue nursing or to discontinue desloratadine, taking into account the benefits of breastfeeding.
DRUG INTERACTIONS:
 Clinical pharmacology studies showed that desloratadine was coadministered with erythromycin, ketoconazole, azithromycin, or fluoxetine. Although increased plasma concentrations (C_{max}) of desloratadine and 3-hydroxydesloratadine were observed, there were no clinically relevant changes in the safety profile of desloratadine.
OVERDOSAGE:
 There was an increase in mean heart rate. Desloratadine and 3-hydroxydesloratadine are not eliminated by hemodialysis.
ADVERSE REACTIONS:
 In Subjects 6 to 11 years of age, no individual adverse event was reported. May sometimes occurs pharyngitis, dry mouth, somnolence, and fatigue.
DOSAGE:
Adults and children 12 years of age and over: DESLOMAR Syrup is 2 teaspoonful (5 mg in 10 ml) once daily.
Children 6 to 11 years of age: DESLOMAR is 1 teaspoonful (2.5 mg in 5 ml) once daily.
Children 12 months to 5 years of age: DESLOMAR Syrup is 1/2 teaspoonful (1.25 mg in 2.5 ml) once daily.
Children 6 to 11 months of age: DESLOMAR Syrup is 2 ml (1.0 mg) once daily.
PACKAGE:
 A glass bottle of 125 ml packed in carton box.

0902807 THIS IS A MEDICAMENT
 A medicine is a product which has a name and its composition is given to you. Please read the directions of use and the instructions of the pharmacist. Do not use it if you are allergic to any of the ingredients. Do not use it if you are pregnant or breastfeeding. Do not use it if you are taking any other medicine. Do not use it if you are taking any other medicine. Do not use it if you are taking any other medicine.
 (CANTON OF ARIZONA) (CANTON OF ARIZONA) (CANTON OF ARIZONA)

Ultra Medica Pharmaceutical Industries: Sydnaiia - Damascus - Syria
 Tel.: +963 11 5955339 - Fax: +963 11 5953329
 E-mail: ultra-med@scs-net.org - www.ultra-medica.net



ديسلومار (سورب)

التوكيد:
 كل ٥ مل سورب تحتوي على 2.5 ملغ من الديسلوراتادين.
الآلية التائية:
 بعد التسليم من مضادات الهيستامين المديدة التأثير، حيث يمتلك فعالية انتقالية بمقاومة مستقبلات الهيستامين.
المحاركة الدوائية:
 لا يؤثر الطعام على التوافر الحيوي للدواء (عني الممتص تحت الفم) وتتركز البلاسي الاغصبي.
 يستقلب الديسلوراتادين بشكل واسع إلى ٣-هيدروكسي ديسلوراتادين، وهو مستقلب فعال، يرتبط بالبروتينات في الدم.
 وسطي نصف التصفية لإخراج مادة الديسلوراتادين هو 27 ساعة.
الاستطبابات:
التهاب الأنف التحسسي: يعطى هذا المستحضر لتخفيف الأعراض الأنفية (سيلان الأنف) وغير الأنفية.
التهاب الأنف التحسسي المستمر (الموسمي): يعطى هذا المستحضر لتخفيف الأعراض الأنفية وغير الأنفية.
الشرى المزمن مجهول السبب: يعطى هذا المستحضر لتخفيف أعراض الحكة، وانحسار انطباع الجلد الشوي.
مضادات الاستطباب:
 لا يعطى للمرضى، المتحسسين نحو هذا الدواء أو أحد مكوناته، أو نحو الفلورايدين.
الاحتياطات:
 لم يعرف للدواء، دور هام سريريًا في تشوه الخياشات أو الضفائر أو عدم الإخصاب.
الحمل والإرضاع:
 ينبغي هذا الدواء لثقتي C ولا توجد دراسات كافية عند النساء الحوامل، لذلك لا يشمل هذه الحوامل فقط إذا دعت الحاجة، كما في الدواء، غير حلب الأم، तथा يجب تجنب الرضاعة أو إيقاف الدواء، مع الأخذ بالحسبان أهمية الدواء للأم المرضع.
التداخلات الدوائية:
 بينت تفرامات السريرية الدوائية بمشاركة ثريسولورادين مع الأبروميسين، أو الكيتوكونازول، أو الأيتروميسين أو الفلوكونازول، حدوث زيادة في التركيز البلاسي الاغصبي للديسلوراتادين ومستقلبه 3-هيدروكسي ديسلوراتادين، لكن هذه الزيادة لم تؤثر سريريًا على سلامة دواء الديسلوراتادين.
الجرعة المقررة:
 لا بد من الفرقة يمكن أن تزيد في فترات القلب لا يمكن التمنص من الديسلوراتادين ومن 3-هيدروكسي ديسلوراتادين بالتحال العموي.
التأثيرات الجانبية:
 عند الأطفال من عمر 6-11 سنة: لم تشاهد تأثيرات جانبية تذكر، قد تحدث أحياناً بعض التأثيرات الجانبية (مثل التهاب البلعوم، جفاف فم، زيادة شهية، ناس).
حريفة الاستعمال والجرعة:
الأطفال من عمر 6 أشهر إلى 11 شهرًا: 2 مل (ما يعادل 1 ملغ) مرة واحدة يوميًا.
الأطفال من عمر 12 شهرًا إلى 5 سنوات: نصف ملعقة صغيرة (1.25 ملغ / 2.5 مل) مرة واحدة يوميًا.
الأطفال من عمر 6 سنوات إلى 11 سنة: ملعقة صغيرة (2.5 ملغ / 5 مل) مرة واحدة يوميًا.
الكبار والأطفال أكبر من 12 سنة: ملعقة كبيرة (5 ملغ / 10 مل) مرة واحدة يوميًا.
التعبئة:
 عبوة زجاجية سعة 125 مل في عبوة كرتونية.

0902807
 هذا الدواء مستحضر يلائم على استعماله، وتتناوله خلافاً للتعليمات يضر صحتك. لا تأخذ الدواء إذا كنت تعاني من حساسية تجاه أي من مكوناته. اقرأ التعليمات بعناية قبل استعمال الدواء. لا تأخذ الدواء إذا كنت تعاني من حساسية تجاه أي من مكوناته. لا تأخذ الدواء إذا كنت تعاني من حساسية تجاه أي من مكوناته. لا تأخذ الدواء إذا كنت تعاني من حساسية تجاه أي من مكوناته.
 (CANTON OF ARIZONA) (CANTON OF ARIZONA) (CANTON OF ARIZONA)

التراميديكا للصناعات الدوائية، صيدنايا - دمشق - سورية
 هاتف: +963 11 5955339 - فاكس: +963 11 5953329
 بريد الكتروني: ultra-med@scs-net.org - www.ultra-medica.net

١٤٢٤ / ١٢ / ٥
 ص. ص. ك. م. م. م.
 مع الموافقة من الطياره

(Handwritten signature)
 23.2.09