

ZYRTEC®
CETIRIZINA DICLORHIDRATO 10 mg
Comprimidos recubiertos

VENTA BAJO RECETA

Industria Italiana

FÓRMULA CUALI-CUANTITATIVA

Cada comprimido recubierto de ZYRTEC® 10 mg contiene:

Cetirizina diclorhidrato	10,00 mg
Celulosa microcristalina	37,00 mg
Lactosa monohidrato	66,40 mg
Anhídrido silicio coloidal	0,60 mg
Estearato de magnesio	1,00 -1,50 mg
Opadry Y-1-7000 blanco	3,45 mg

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antihistamínicos de uso sistémico, derivados de la piperazina. (Código ATC: R06AE07).

INDICACIONES

ZYRTEC® está indicado en adultos y pacientes pediátricos a partir de 6 años.

- Para el alivio de los síntomas nasales y oculares de la rinitis alérgica estacional y perenne.
- Para el alivio de los síntomas de la urticaria crónica idiopática.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Mecanismo de Acción

La cetirizina, un metabolito humano de la hidroxicina, es un inhibidor potente y selectivo de los receptores periféricos H₁. Los estudios *in vitro* de unión a receptores no han mostrado afinidad cuantificable a otros receptores diferentes a los H₁.

Propiedades farmacodinámicas

Además de su efecto anti-H₁, la cetirizina demostró actividades antialérgicas: a una dosis de 10 mg una o dos veces al día, inhibe la fase tardía de reclutamiento de eosinófilos, en la piel y tejido conjuntivo de sujetos a los que se sometió a un test de alérgenos por vía tópica.

Eficacia clínica y seguridad

Estudios en voluntarios sanos muestran que la cetirizina, a dosis de 5 y 10 mg, inhibe estrechamente las pápulas y eritemas inducidos por concentraciones altas de histamina en la piel, pero no se establece la correlación con la eficacia.

En un estudio de seis semanas, controlado con placebo con 186 pacientes con rinitis alérgica y asma leve a moderado, la administración de 10 mg de cetirizina una vez al día, mejoró los síntomas de rinitis y no alteró la función pulmonar. Este estudio avala la seguridad de administración de cetirizina a pacientes con asma leve a moderada.

En un estudio controlado con placebo, la cetirizina administrada a la dosis diaria mayor de 60 mg durante 7 días, no provocó una prolongación estadísticamente significativa del intervalo QT.

A las dosis recomendadas, la cetirizina ha demostrado que mejora la calidad de vida de los pacientes con rinitis alérgica perenne y estacional.

Población pediátrica

En un estudio de 35 días con niños de 5 a 12 años de edad, no se encontró tolerancia al efecto antihistamínico de la cetirizina (supresión de la pápula y del eritema). Cuando se interrumpe el tratamiento con cetirizina, después de administraciones repetidas, la piel recupera su reactividad normal a la histamina en tres días.

Propiedades farmacocinéticas

Absorción

La concentración plasmática en estado de equilibrio es aproximadamente de 300 ng/ml y se alcanza en $1,0 \pm 0,5$ hs. La distribución de los parámetros farmacocinéticos como la concentración máxima ($C_{m\acute{a}x}$) y el área bajo la curva (ABC) es monocompartimental.

El grado de absorción de cetirizina no se reduce con los alimentos, aunque disminuye su velocidad de absorción. El grado de biodisponibilidad es similar cuando la cetirizina se administra en solución, cápsulas ó comprimidos.

Distribución

El volumen aparente de distribución es 0,50 l/kg. La unión a proteínas plasmáticas de cetirizina es del $93 \pm 0,3$ %. La cetirizina no modifica la unión de la warfarina a proteínas.

Metabolismo o biotransformación

La cetirizina no sufre mayoritariamente efecto de primer paso.

Eliminación

La vida media terminal es aproximadamente de 10 horas y no se observa acumulación de cetirizina tras la administración de dosis diarias de 10 mg durante 10 días. Dos terceras partes de la dosis se excreta sin modificación por la orina.

Linealidad / No linealidad

La cetirizina muestra una cinética lineal en el rango de 5 a 60 mg.

Pacientes con insuficiencia renal

La farmacocinética del fármaco fue similar en pacientes con insuficiencia leve (depuración de creatinina mayor a 40 ml/min) y en pacientes sanos. Los pacientes con insuficiencia renal moderada tuvieron un incremento en la vida media de tres veces y una disminución en la depuración del 70%, al compararse con pacientes sanos. Los pacientes en hemodiálisis (depuración de creatinina menor a 7 ml/min) a los cuales se les administraron una dosis oral de 10 mg de cetirizina, tienen un incremento en la vida media de hasta 3 veces y una disminución en la depuración del 70% comparado con pacientes sanos. La cetirizina fue pobremente depurada con hemodiálisis, por lo que es necesario un ajuste de dosis en los pacientes que padezcan insuficiencia renal moderada o severa (Ver **POSOLÓGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN**).

Pacientes con insuficiencia hepática

Los pacientes con enfermedad hepática crónica (cirrosis hepatocelular, colestática y biliar) que reciben 10 ó 20 mg de cetirizina en una única dosis, mostraron un incremento del 50% en la vida media con una disminución del 40% en la depuración, al compararse con sujetos sanos.

El ajuste de la dosis sólo es necesario en pacientes con insuficiencia hepática si se presenta una insuficiencia renal concomitante.

Pacientes de edad avanzada

Tras una única administración de una dosis oral de 10 mg a 16 pacientes de edad avanzada, la vida media aumentó un 50% y la depuración disminuyó en un 40% al compararse con pacientes más jóvenes.

La disminución en la depuración de cetirizina en estos pacientes pareció relacionarse con una disminución en su función renal.

Población pediátrica

La vida media plasmática de cetirizina fue de 6 horas en niños de 6 a 12 años y de 5 horas en niños de 2 a 6 años. En lactantes y niños pequeños de 6 a 24 meses se reduce a 3,1 horas.

POSOLÓGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

10 mg una vez al día (un comprimido recubierto).

Poblaciones especiales

Pacientes de edad avanzada

Los datos clínicos no sugieren que se necesite disminuir la dosis en pacientes de edad avanzada en los que la función renal sea normal.

Pacientes con insuficiencia renal moderada a severa

No hay datos clínicos que documenten la relación eficacia/seguridad en pacientes con insuficiencia renal. Como la cetirizina se elimina mayoritariamente por vía renal (Ver **PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS-Propiedades farmacocinéticas-**), en los casos en los que no se pueda utilizar un tratamiento alternativo, se deberán individualizar los intervalos de dosificación de acuerdo con la función renal. Referirse a la siguiente tabla y ajustar la dosis como se indica. Para usar esta tabla de dosificación se necesita un clearance de creatinina (Cl_{Cr}) estimado del paciente en ml/min. El Cl_{Cr} (ml/min) puede estimarse a partir de la determinación de creatinina sérica (mg/dl) usando la siguiente fórmula:

$$Cl_{Cr} = \frac{[140 - \text{edad (años)}] \times \text{peso (kg)}}{72 \times \text{creatinina sérica (mg/dl)}} \quad (\times 0,85 \text{ para mujeres})$$

Ajustes de dosis para pacientes con insuficiencia renal

<i>Grupo</i>	<i>Clearance de creatinina (ml/min)</i>	<i>Dosis y frecuencia</i>
Normal	≥80	10 mg una vez por día
Leve	50 – 79	10 mg una vez por día
Moderada	30 – 49	5 mg una vez por día
Severa	<30	5 mg una vez cada 2 días
Enfermedad renal terminal Pacientes que requieren diálisis	<10	Contraindicado

Pacientes con insuficiencia hepática

No se necesita ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia hepática solamente. En pacientes con insuficiencia hepática y renal se recomienda ajuste de dosis (**ver Pacientes con insuficiencia renal de moderada a grave**).

Población pediátrica

La formulación en comprimidos no debe utilizarse en niños menores de 6 años ya que no permite los ajustes de dosis necesarios.

Niños de 6 a 12 años: 5 mg dos veces al día (medio comprimido recubierto).

Adolescentes mayores de 12 años: 10 mg una vez por día (1 comprimido recubierto).

En pacientes pediátricos que padezcan insuficiencia renal, la dosis deberá ajustarse en base individual tomando en cuenta la depuración renal, la edad y el peso del paciente.

Forma de administración

Los comprimidos tienen que tragarse con un vaso de líquido.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo, a cualquiera de los excipientes de la formulación, a hidroxicina o a cualquier derivado piperazínico.

La cetirizina está contraindicada en pacientes con insuficiencia renal grave con clearance de creatinina inferior a 10 ml/min.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

A dosis terapéuticas, no se han demostrado interacciones clínicamente significativas con alcohol (para un nivel de alcohol en sangre de 0,5 g/l). De todas maneras, se recomienda precaución si se toma alcohol concomitantemente.

Se debe tener precaución en pacientes con factores de predisposición a la retención urinaria (p. ej., lesión de la médula espinal, hiperplasia prostática) ya que la cetirizina puede aumentar el riesgo de retención urinaria.

Se recomienda cuidado con los pacientes epilépticos y con riesgo de convulsiones.

Los medicamentos antihistamínicos inhiben las pruebas cutáneas de la alergia por lo que es necesario un periodo de lavado (de 3 días) antes de realizarlas.

ZYRTEC® contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, insuficiencia de lactasa Lapp (insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia) o malabsorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

Cuando el tratamiento con cetirizina finaliza puede aparecer prurito y/o urticaria, incluso si los síntomas no estaban presentes antes del inicio del tratamiento. En algunos casos, los síntomas pueden ser intensos y pueden requerir el reinicio del tratamiento. Los síntomas deberían resolverse cuando el tratamiento se reinicia.

Población pediátrica

No se recomienda el uso de comprimidos en niños menores de 6 años ya que esta formulación no permite realizar ajustes de la dosis apropiada. Se recomienda utilizar una formulación pediátrica de cetirizina.

Interacciones medicamentosas

Debido a la farmacocinética, farmacodinamia y al perfil de tolerancia de la cetirizina, no se esperan interacciones con este antihistamínico. De hecho, no se han notificado ni interacciones farmacodinámicas ni farmacocinéticas significativas en los estudios de interacción fármaco-fármaco desarrollados, especialmente con pseudoefedrina o teofilina (400 mg/día).

El grado de absorción de cetirizina no se reduce con la ingesta de alimentos, aunque la velocidad de absorción si disminuye.

En pacientes sensibles, el uso concomitante de alcohol o cualquier depresor del SNC puede causar disminuciones adicionales en la atención y alteración del rendimiento, aunque la cetirizina no potencia el efecto del alcohol (niveles en sangre de 0,5 g/l).

Carcinogénesis, mutagénesis y trastornos de la fertilidad

Los datos en los estudios no clínicos no revelan riesgos especiales para los seres humanos basados en estudios convencionales de farmacología de seguridad, toxicidad de dosis repetidas, genotoxicidad, potencial carcinogénico y toxicidad para la reproducción.

Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

Los datos tomados prospectivamente relativos al uso de cetirizina durante el embarazo, no sugieren un potencial tóxico para la madre o para el feto. Los estudios en animales no indican directa o indirectamente efectos nocivos en el embarazo, desarrollo embrionario/fetal, parto o desarrollo postnatal. Debe tenerse precaución cuando se prescribe a mujeres embarazadas.

Lactancia

La cetirizina se excreta en la leche materna a concentraciones que representan el 25% al 90% de las concentraciones plasmáticas, dependiendo del tiempo de muestreo luego de la administración. Por lo tanto, debe tenerse cuidado cuando se prescriba cetirizina a mujeres en periodo de lactancia.

Fertilidad

Los datos disponibles sobre la fertilidad en humanos son limitados pero no se han identificado riesgos potenciales.

Los datos en animales no sugieren riesgo de toxicidad para la reproducción en humanos.

Efectos en la habilidad de conducir y manejar maquinarias

No se ha demostrado ningún efecto clínico relevante, a la dosis recomendada de 10 mg, sobre medidas objetivas de la habilidad para conducir, latencia del sueño y respuesta motora.

Sin embargo, los pacientes que experimenten somnolencia deben abstenerse de conducir, realizar actividades potencialmente peligrosas o utilizar maquinaria. No deben exceder la dosis recomendada y deben tener en cuenta su respuesta al medicamento.

REACCIONES ADVERSAS

Estudios clínicos

Resumen

Estudios clínicos han mostrado que la cetirizina a las dosis recomendadas tiene reacciones adversas menores sobre el SNC, incluyendo somnolencia, fatiga, mareos y dolor de cabeza. En algunos casos, se ha demostrado una estimulación paradójica del SNC.

Aunque la cetirizina es un inhibidor antagonista selectivo de receptores H₁ periféricos y es relativamente libre de actividad anticolinérgica, se han reportado casos aislados de dificultad en la micción, trastornos en la acomodación ocular y sequedad de boca.

Se han reportado casos de función hepática anormal con enzimas hepáticas elevadas acompañados con bilirrubina elevada. La mayoría de estos casos se resuelve luego de la interrupción del tratamiento.

Listado de reacciones adversas

Se encuentran disponibles los datos de estudios clínicos, doble ciego, controlados que incluyeron más de 3.200 pacientes expuestos a cetirizina, que cuantificaron la seguridad comparando cetirizina con placebo u otros antihistamínicos a las dosis recomendadas (10 mg diarios para cetirizina).

De este conjunto de datos, se notificaron en una proporción igual o superior al 1% las siguientes reacciones adversas para cetirizina 10 mg en los estudios controlados por placebo:

Reacciones Adversas (WHO-ART)	Cetirizina 10 mg (n= 3.260)	Placebo (n= 3.061)
<i>Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración</i>		
Fatiga	1,63%	0,95%
<i>Trastornos del sistema nervioso</i>		
Mareos	1,10%	0,98%
Dolor de cabeza	7,42%	8,07%
<i>Trastornos del sistema gastrointestinal</i>		
Dolor abdominal	0,98%	1,08%
Sequedad de boca	2,09%	0,82%
Náuseas	1,07%	1,14%
<i>Trastornos psiquiátricos</i>		
Somnolencia	9,63%	5,00%
<i>Trastornos del sistema respiratorio, torácicos y mediastínicos</i>		
Faringitis	1,29%	1,34%

Aunque estadísticamente más frecuente que en el grupo placebo, la somnolencia fue de leve a moderada en la mayoría de los casos. Las pruebas objetivas han demostrado que las actividades diarias usuales en voluntarios jóvenes sanos no se ven afectadas con la dosis diaria recomendada, como se demostró en otros estudios.

Población pediátrica

Las reacciones adversas en una proporción igual o superior al 1% en niños de 6 meses a 12 años, incluidos en estudios controlados con placebo son:

Reacciones Adversas (WHO-ART)	Cetirizina 10 mg (n= 1.656)	Placebo (n= 1.294)
<i>Trastornos del sistema gastrointestinal</i>		
Diarrea	1,0%	0,6%
<i>Trastornos psiquiátricos</i>		
Somnolencia	1,8%	1,4%
<i>Trastornos de los sistemas: respiratorio,</i>	1,4%	1,1%

<i>mediastínico y torácico</i> Rinitis		
<i>Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración</i> Fatiga	1,0%	0,3%

Experiencia post-comercialización

Además de las reacciones adversas reportadas durante los estudios clínicos y mencionadas anteriormente, las siguientes reacciones adversas se han reportado en la experiencia post-comercialización.

Las reacciones adversas se describen de acuerdo a la clasificación de órganos del sistema MedDRA y se estima la frecuencia en base a la experiencia post-comercialización.

Las frecuencias se definen como sigue: Muy frecuentes ($\geq 1/10$); frecuentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$); poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$); raras ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$); muy raras ($< 1/10.000$); frecuencias no conocidas (no puede ser estimado a partir de la información disponible).

Trastornos de la sangre y del sistema inmune:

Muy raras: Trombocitopenia.

Trastornos del Sistema Inmune:

Raras: Hipersensibilidad.

Muy raras: Shock anafiláctico.

Trastornos del Metabolismo y de la nutrición:

No conocidas: Aumento del apetito.

Trastornos psiquiátricos:

Poco frecuentes: Agitación.

Raras: Agresividad, confusión, depresión, alucinación, insomnio.

Muy raras: Tics.

No conocidas: Pensamientos suicidas.

Trastornos del sistema nervioso:

Poco frecuentes: Parestesia.

Raras: Convulsiones.

Muy raras: Alteraciones del gusto, disquinesia, distonía, síncope, temblor.

No conocidas: Amnesia, deterioro de la memoria.

Trastornos oculares:

Muy raras: Alteraciones de acomodación, visión borrosa, giro ocular.

Trastornos del oído y del laberinto:

No conocidas: Vértigo.

Trastornos cardíacos:

Raras: Taquicardia.

Trastornos gastrointestinales:

Poco frecuentes: Diarrea.

Trastornos Hepatobiliares:

Raras: Función hepática anormal (aumento de las transaminasas, fosfatasa alcalina, γ -GT y bilirrubina).

Trastornos de la piel y los tejidos subcutáneos:

Poco frecuentes: Prurito, erupción cutánea.

Raras: Urticaria.
Muy raras: Edema angioneurótico, erupción debida al producto.

Trastornos Renales y Urinarios:

Muy raras: Disuria, enuresis.
No conocidas: Retención urinaria.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:

Poco frecuentes: Astenia, malestar.
Raras: Edema.

Examen general:

Raras: Aumento de peso.

Descripción de las reacciones adversas seleccionadas
Después de la interrupción del tratamiento con cetirizina, se han notificado prurito (picor intenso) y / o urticaria.

Notificación de sospecha de reacciones adversas:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas después de la autorización del medicamento. Permite el seguimiento continuo de la relación riesgo/beneficio del medicamento. Se les solicita a los profesionales de la salud informar de cualquier sospecha de reacciones adversas. Ante cualquier inconveniente con el producto, el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234.

SOBREDOSIFICACIÓN

Síntomas

Los síntomas observados después de una sobredosis de cetirizina se asocian principalmente con efectos sobre el SNC o con síntomas que pueden sugerir un efecto anticolinérgico. Las reacciones adversas reportadas después de la ingesta de por lo menos 5 veces la dosis recomendada diaria son: Confusión, diarrea, mareos, fatiga, cefalea, malestar general, midriasis, prurito, nerviosismo, sedación, somnolencia, estupor, taquicardia, temblor y retención urinaria.

Tratamiento

No se conoce un antídoto específico para la cetirizina.
Si se presentara una sobredosis, se recomienda efectuar tratamiento sintomático y/o de apoyo.
El lavado gástrico puede considerarse en caso de una ingesta reciente.
La cetirizina no se remueve de manera efectiva con la hemodiálisis.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Centros toxicológicos de referencia:

- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247.
- Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

Optativamente otros centros de intoxicaciones.

PRESENTACIONES

Envases conteniendo 10 y 30 comprimidos recubiertos.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 38.832.
Director Técnico: Eduardo D. Camino - Farmacéutico.

Establecimiento elaborador a granel: UCB Farchim S.A., Suiza.
Establecimiento acondicionador primario y secundario: Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Italia.
Importado por: **GlaxoSmithKline Argentina S.A.** - Carlos Casares 3690, (B1644BCD) Victoria,
Buenos Aires, Argentina.

INFORMACIÓN ADICIONAL PODRÁ SOLICITARSE A DIRECCIÓN MÉDICA DE GlaxoSmithKline
Argentina S.A. – (011) 4725-8900.

SmPC España – Junio 2016
Fecha de última revisión: 31/07/2017 Disp. N° 9.147.

Información para el paciente
ZYRTEC®
CETIRIZINA DICLORHIDRATO 10 mg
Comprimidos recubiertos

VENTA BAJO RECETA

Lea la totalidad de este prospecto cuidadosamente antes de empezar a usar el medicamento porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto. Usted puede necesitar leerlo nuevamente
- Si tiene alguna otra pregunta, consulte a su médico.
- Este medicamento ha sido recetado para usted. No debe dárselo a otras personas. Puede perjudicarlos, aun cuando los síntomas de enfermedad sean los mismos que los suyos.
- Si experimenta algún evento adverso, hable con su médico. Esto incluye cualquier evento adverso posible no listado en este prospecto. (Ver “Contenido del prospecto –punto 4”).

Contenido del prospecto

1. Qué es ZYRTEC® y para qué se usa?
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar ZYRTEC®
3. Cómo usar ZYRTEC®
4. Posibles reacciones adversas
5. Cómo conservar ZYRTEC®
6. Contenido del envase e información adicional

1- Qué es ZYRTEC® y para qué se usa?

El principio activo de ZYRTEC® es la cetirizina diclorhidrato.

ZYRTEC® es un medicamento antialérgico.

ZYRTEC® está indicado en adultos y niños a partir de 6 años para:

- el alivio de los síntomas nasales y oculares de la rinitis alérgica estacional y perenne;
- el alivio de la urticaria.

2- Qué necesita saber antes de empezar a usar ZYRTEC®

No use ZYRTEC®

- si tiene una enfermedad renal grave (insuficiencia renal grave con depuración de creatinina por debajo de 10 ml/min);
- si es alérgico a la cetirizina diclorhidrato, a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6), a hidroxizina o a derivados de la piperazina (principios activos estrechamente relacionados con otros medicamentos).

Advertencias y precauciones

Si es un paciente con insuficiencia renal, consulte a su médico; si es necesario, tomará una dosis más baja. Su médico determinará la nueva dosis.

Si tiene problemas para orinar (como problemas de médula espinal o de próstata o vejiga) por favor, consulte a su médico.

Si es un paciente epiléptico o un paciente con riesgo de convulsiones, consulte a su médico.

No se han observado interacciones clínicamente significativas entre el alcohol (con un nivel en sangre de 0,5 por mil (g/l), correspondiente a un vaso de vino) y el uso de cetirizina a la dosis recomendada. Sin embargo, no hay datos disponibles de seguridad cuando se toman dosis mayores de cetirizina junto con alcohol. Por tanto, como en el caso de todos los antihistamínicos, se recomienda evitar tomar ZYRTEC® con alcohol.

Si tiene previsto que le realicen una prueba de alergia, consulte a su médico si debe interrumpir la toma de ZYRTEC® unos días antes de la misma. Este medicamento puede afectar los resultados de sus pruebas de alergia.

Niños

No administre **ZYRTEC**[®] comprimidos recubiertos a niños menores de 6 años, ya que esta formulación no permite el ajuste necesario de la dosis.

Otros medicamentos y ZYRTEC[®]

Informe a su médico si está utilizando o ha utilizado recientemente, o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Toma de ZYRTEC[®] con alimentos, bebidas y alcohol

La comida no afecta a la absorción de **ZYRTEC**[®].

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Se debe evitar el uso de **ZYRTEC**[®] en mujeres embarazadas. El uso accidental del medicamento en mujeres embarazadas no debe producir ningún efecto dañino sobre el feto. Sin embargo, el medicamento solo debe administrarse si es necesario y después de consultar con el médico.

Se recomienda a las mujeres que queden embarazadas durante el tratamiento con **ZYRTEC**[®] comunicarse con la Dirección Médica de GlaxoSmithKline Argentina S.A. al (011) 4725-8900. **ZYRTEC**[®] se excreta por la leche materna. Por tanto, no debe tomar **ZYRTEC**[®] durante la lactancia, a menos que consulte a su médico.

Se recomienda a las mujeres que estén en periodo de lactancia durante el tratamiento con **ZYRTEC**[®] comunicarse con la Dirección Médica de GlaxoSmithKline Argentina S.A. al (011) 4725-8900.

Conducción y uso de máquinas

Los estudios clínicos no han mostrado evidencia de que **ZYRTEC**[®] produzca alteraciones de la atención, disminución de la capacidad de reacción y la habilidad para conducir a la dosis recomendada.

Si tiene intención de conducir, realizar actividades potencialmente peligrosas o utilizar maquinaria, no debe exceder la dosis recomendada. Deberá observar estrechamente su respuesta al medicamento.

ZYRTEC[®] contiene lactosa, si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. Cómo usar ZYRTEC[®]

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico.

- Los comprimidos tienen que tragarse con un vaso de líquido.
- Los comprimidos se pueden dividir en 2 dosis iguales.

Adultos y adolescentes mayores de 12 años:

La dosis recomendada es 10 mg una vez al día como 1 comprimido. Otras formas de este medicamento pueden ser más adecuadas para los niños, consulte a su médico.

Uso en niños entre 6 y 12 años:

La dosis recomendada es 5 mg dos veces al día, como medio comprimido dos veces al día. Otras formas de este medicamento pueden ser más adecuadas para los niños, consulte a su médico.

Pacientes con insuficiencia renal:

Se recomienda a los pacientes con insuficiencia renal moderada tomar 5 mg una vez al día. Si sufre de enfermedad renal grave, por favor contacte a su médico, quien puede ajustar adecuadamente la dosis.

Si su hijo sufre enfermedad renal, por favor contacte a su médico, quien puede ajustar la dosis de acuerdo a las necesidades de su hijo.

Si nota que el efecto de **ZYRTEC**[®] es demasiado débil o fuerte, consulte a su médico.

Duración del tratamiento:

La duración del tratamiento depende del tipo, duración y curso de sus molestias y se determinará por su médico.

Si toma más ZYRTEC® del que debe

Ante la eventualidad de una sobredosificación o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico y concurrir al centro toxicológico más cercano, indicando el medicamento y la cantidad ingerida:

Centros toxicológicos de referencia:

- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247.
- Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

Optativamente otros centros de intoxicaciones.

Después de una sobredosis, los efectos adversos descritos a continuación pueden ocurrir con una mayor intensidad. Se han comunicado efectos adversos como confusión, diarrea, mareo, fatiga, dolor de cabeza, debilidad, dilatación de la pupila, hormigueo, irritación, sedación, somnolencia, estupor, aumento anormal de la frecuencia cardiaca, temblor y retención urinaria.

Si olvidó tomar ZYRTEC®

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

Si deja de tomar ZYRTEC®

En raras ocasiones puede volver a aparecer prurito (picor intenso) y/o urticaria si deja de tomar ZYRTEC®.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico.

4. Posibles reacciones adversas

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir eventos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los siguientes eventos adversos son raros o muy raros, pero debe interrumpir la toma del medicamento y comentárselo inmediatamente a su médico si nota alguno de ellos:

- Reacciones alérgicas, incluyendo reacciones graves y angioedema (reacción alérgica grave que produce hinchazón de la cara o garganta).

Estas reacciones pueden comenzar después de tomar por primera vez el medicamento, o pueden comenzar más tarde.

Reacciones adversas frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes)

- Somnolencia (adormecimiento)
- Mareo, dolor de cabeza
- Faringitis, rinitis (en niños)
- Diarrea, náusea, sequedad de boca
- Fatiga

Reacciones adversas poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes)

- Agitación
- Parestesia (sensación anormal de la piel)
- Dolor abdominal
- Prurito (picor en la piel), erupción
- Astenia (fatiga extrema), malestar

Reacciones adversas raras (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 pacientes)

- Reacciones alérgicas, algunas graves (muy raro)
- Depresión, alucinación, agresividad, confusión, insomnio
- Convulsiones
- Taquicardia (el corazón late demasiado rápido)
- Función hepática anormal
- Urticaria (habones)
- Edema (hinchazón)
- Aumento de peso

Reacciones adversas muy raras (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 pacientes)

- Trombocitopenia (niveles bajos de plaquetas en sangre)
- Tics (espasmos)
- Síncope, disquinesia (movimientos involuntarios), distonía (contracción muscular prolongada y anormal), temblor, alteraciones del gusto
- Visión borrosa, trastornos de la acomodación (dificultad para fijar la vista), giro ocular (los ojos tienen un movimiento circular incontrolado)
- Angioedema (reacción alérgica grave que produce hinchazón de la cara o garganta), erupción debida al fármaco
- Dificultad o falta de control al orinar (mojar la cama, dolor y/o dificultad para orinar)

Reacciones adversas con frecuencia no conocida (la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

- Aumento del apetito
- Pensamientos suicidas (pensamientos recurrentes u obsesión por el suicidio)
- Amnesia, deterioro de la memoria
- vértigo (sensación de giro o movimiento)
- Retención urinaria (incapacidad para vaciar completamente la vejiga urinaria)
- Prurito (picor intenso) y/o urticaria tras la suspensión del tratamiento

Reportes de reacciones adversas:

Si Usted presenta algún evento adverso, consulte a su médico. Esto incluye posibles eventos adversos no listados en este prospecto. Al reportar eventos adversos usted puede ayudar a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234.

Para reportar eventos adversos puede comunicarse con la Dirección Médica de GlaxoSmithKline Argentina S.A. al (011) 4725-8900.

5- Cómo conservar ZYRTEC®

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

6 Contenido del envase e información adicional

El principio activo es cetirizina diclorhidrato.

Los demás componentes son Celulosa microcristalina, Lactosa monohidrato, Anhídrido silicio coloidal, Estearato de magnesio, Opadry Y-1-7000 blanco.

Envases conteniendo 10 y 30 comprimidos recubiertos.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 38.832.

Director Técnico: Eduardo D. Camino - Farmacéutico.

Establecimiento elaborador a granel: UCB Farchim S.A., Suiza.

Establecimiento acondicionador primario y secundario: Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Italia.

Importado por: **GlaxoSmithKline Argentina S.A.** - Carlos Casares 3690, (B1644BCD) Victoria, Buenos Aires, Argentina.

INFORMACIÓN ADICIONAL PODRÁ SOLICITARSE A DIRECCIÓN MÉDICA DE GlaxoSmithKline Argentina S.A. – (011) 4725-8900.

SmPC España – Junio 2016

Fecha de última revisión: 31/07/2017 Disp. N° 9.147.