

<b>Pharminicio S.L.</b>	
Ciente: Gervasi Farmacia, S.L.	
Descripción: Prospecto Zyrtec 10 mg Cod. Artículo: 6712-B Fecha edición: 30/08/2013	
Total número de tintas: <span style="background-color: black; color: black;">    </span> Negro	
Observaciones:	Sustituye a la referencia: 6712-A

450 mm

**Prospecto: Información para el paciente**  
**Zyrtec 10 mg comprimidos recubiertos con película**  
 Cetirizina dihidrocloruro

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

**Contenido del prospecto:**

1. Qué es Zyrtec y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Zyrtec
3. Cómo tomar Zyrtec
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Zyrtec
6. Contenido del envase e información adicional

**1. Qué es Zyrtec y para qué se utiliza**

El principio activo de Zyrtec es la cetirizina dihidrocloruro. 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 tomar Zyrtec**

**No use Zyrtec**

- si tiene una enfermedad renal grave (insuficiencia renal grave con aclaramiento de creatinina por debajo de 10 ml/min);
- si sabe que es alérgico a cetirizina dihidrocloruro, a cualquiera de los demás componentes de este medicamento, a hidroxizina o a derivados de 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 disponibles datos de seguridad cuando se toman juntas dosis mayores de cetirizina y 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.

**Otros medicamentos y Zyrtec**

Informe a su médico o farmacéutico 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. Zyrtec se excreta por la leche materna. Por tanto, no debe tomar Zyrtec durante la lactancia, a menos que consulte a su médico.

**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 de la dosis recomendada. Deberá observar estrechamente su respuesta al medicamento.

**Zyrtec comprimidos recubiertos con película contienen lactosa;** si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

**3. Cómo tomar Zyrtec**

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

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:**

10 mg una vez al día como 1 comprimido.

**Niños entre 6 y 12 años:**

5 mg dos veces al día, como medio comprimido dos veces al día.

**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 con su médico o farmacéutico, quienes pueden ajustar adecuadamente la dosis.

Si su hijo sufre enfermedad renal, por favor contacte con su médico o farmacéutico, quienes pueden 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**

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, Tfno: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

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 cardíaca, temblor y retención urinaria.

**Si olvidó tomar Zyrtec**

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada.

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

**4. Posibles efectos adversos**

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

**Los siguientes efectos 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 pronto después de tomar por primera vez el medicamento, o pueden comenzar más tarde.

Acondicionador: Gervasi Farmacia

Realizador: Pharminicio, S.L.

Cliente: Gervasi Farmacia, S.L.

<b>Pharminicio S.L.</b>	
Ciente: Gervasi Farmacia, S.L.	Sustituye a la referencia: 6712-A
Descripción: Prospecto Zyrtec 10 mg Cod. Artículo: 6712-B Fecha edición: 30/08/2013	
Total número de tintas: <span style="background-color: black; color: black;">■</span> Negro	
Observaciones:	

450 mm

**Efectos adversos 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

**Efectos adversos 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

**Efectos adversos raros** (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

**Efectos adversos muy raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 pacientes)

- Trombocitopenia (niveles bajos de plaquetas en sangre)
- Tics (espasmos)
- Síncope, discinesia (movimientos involuntarios), distonía (contracción muscular prolongada y anormal), temblor, disgeusia (trastorno 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)


**Efectos adversos 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)

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

**5. Conservación de Zyrtec**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase y el blister después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica. Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente. No se requieren condiciones especiales de conservación.

**6. Contenido del envase e información adicional****Composición de Zyrtec**

- El principio activo es cetirizina dihidrocloruro. Un comprimido recubierto contiene 10 mg de cetirizina dihidrocloruro.
- Los demás componentes son celulosa microcristalina, lactosa monohidrato, sílice coloidal anhidra, estearato magnésico, Opadry Y-1-7000 (hidroxipropilmetilcelulosa (E 464), dióxido de titanio (E 171), macrogol 400).

**Aspecto del producto y contenido del envase**

Comprimidos recubiertos con película, blancos, oblongos, ranurados y el logo Y-Y. Envase con 1, 4, 5, 7, 10, 14, 15, 20, 21, 30, 40, 45, 50, 60, 90, 100 ó 100 (10x10) comprimidos.

Puede que no se comercialicen todos los tamaños de envase.

**Titular de la Autorización de Comercialización y Responsable de la Fabricación****Titular de la Autorización de Comercialización**

Vedim SP. Z o.o.  
ul. Przyokopowa 43  
01-208 Warszawa - Polonia

**Responsables de la Fabricación**

UCB Pharma S.p.A.  
Via Praglia 15, I-10044  
Pianezza (TO) - Italia

**Distribuido paralelamente por:**

Gervasi Farmacia, S.L.  
C/ Joan XXIII, 15-19  
08950 Esplugues de Llobregat  
Barcelona

**Este medicamento está autorizado en los Estados Miembros del AEE, con los siguientes nombres:**

Austria: Zyrtec 10 mg - Filmbtabletten  
Bélgica: Zyrtec Bulgaria: Zyrtec Chipre: Zyrtec  
República Checa: Zyrtec  
Dinamarca: Zyrtec  
Estonia: Zyrtec  
Finlandia: Zyrtec  
Francia: Zyrtec  
Alemania: Zyrtec  
Grecia: Ziptek  
Hungria: Zyrtec filmbtableta  
Irlanda: Zirtek tablets  
Italia: Zirtec 10 mg compresse rivestite con film  
Letonia: Zyrtec  
Lituania: Zyrtec  
Luxemburgo: Zyrtec  
Malta: Zyrtec  
Países Bajos: Zyrtec  
Noruega: Zyrtec  
Polonia: Zyrtec  
Portugal: Zyrtec  
Eslovaquia: Zyrtec  
Eslovenia: Zyrtec 10 mg filmsko oblozone tablete  
España: Zyrtec 10 mg comprimidos recubiertos con película  
Suecia: Zyrlex  
Reino Unido: Zirtek allergy tablets

**Este prospecto ha sido revisado en Octubre 2012**

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)  
<http://www.aemps.gob.es>

Acondicionador: Gervasi Farmacia

Realizador: Pharminicio, S.L.

Cliente: Gervasi Farmacia, S.L.

