

**Modificaciones de la información de los medicamentos autorizados por
procedimiento puramente nacional que contienen DESLORATADINA; LORATADINA**

Fecha de publicación: 02-11-2017

Tipo de variación: C.I.z (**IA_{IN}**)

Fecha límite de implementación antes del: 31- 12-2017

La variación deberá presentarse sobre la ficha técnica y prospecto actualmente autorizados y no podrán incluirse otras modificaciones de formato o contenido de la ficha técnica y prospecto que las indicadas a continuación.

Modificaciones que se deben incluir en las secciones relevantes de la Información del medicamento (el texto nuevo que se debe añadir a la información sobre el medicamento aparece subrayado. El texto actual que se debe suprimir aparece ~~tachado~~)

LORATADINA

FICHA TÉCNICA

4.8. Reacciones adversas

Exploraciones complementarias

Frecuencia «no conocida»: Aumento de peso

PROSPECTO

4. Posibles efectos adversos

Frecuencia «no conocida»: Aumento de peso

DESLORATADINA

FICHA TÉCNICA

4.8. Reacciones adversas

Exploraciones complementarias

Frecuencia «no conocida»: Aumento de peso

Trastornos del metabolismo y de la nutrición

Frecuencia «no conocida»: Aumento del apetito



Prospecto

4. Posibles efectos adversos

Frecuencia «no conocida»: aumento de peso, aumento del apetito