

desloratadina

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Xarope

0,5 mg/mL



Desloratadina
Medicamento Genérico, Lei nº 9.787, de 1999

APRESENTAÇÕES

Xarope de 0,5 mg/mL: embalagens com 1 frasco com 60 mL ou 100 mL + seringa dosadora

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 MESES

COMPOSIÇÃO

Cada mL de xarope contém:

desloratadina 0,5 mg

veículo q.s.p. 1 mL

(ácido cítrico, aroma de morango, benzoato de sódio, citrato de sódio di-hidratado, edetato dissódico, glicerol, hietelose, sorbitol, sucralose, água purificada)

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

A desloratadina é indicada para o alívio dos sintomas da rinite alérgica, como espirro, rinorreia (corrimento nasal), prurido (coceira) e congestão nasal, prurido ocular (coceira nos olhos), lacrimejamento e vermelhidão dos olhos, prurido do palato (coceira no céu da boca) e tosse.

Este xarope também é indicado para o alívio dos sinais e sintomas de coceiras de pele (urticária).

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?

Este medicamento é contraindicado para uso por pessoa que já teve algum tipo de alergia ou alguma reação incomum a um dos componentes da fórmula do produto.

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

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

Advertências

Na dose recomendada, não é esperado que este medicamento afete a sua capacidade de dirigir veículos ou operar máquinas. Embora a maioria das pessoas não apresente sonolência com o uso deste medicamento, é recomendado não realizar atividades que exigem agilidade mental, como dirigir um carro ou operar máquinas, até que você saiba como o seu corpo reage ao medicamento.

Uso durante a gravidez e amamentação

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

Como a segurança do uso da desloratadina durante a gravidez ainda não foi comprovada, este medicamento não deve ser utilizado durante este período, a não ser que os benefícios potenciais sejam maiores que os riscos potenciais para o feto.

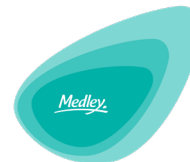
A desloratadina pode passar para o leite materno. Deste modo, o uso deste medicamento não é recomendado para mulheres que estejam amamentando.

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 da desloratadina em crianças menores de 6 meses de idade 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 a desloratadina (relatadas em pacientes com e sem distúrbio convulsivo).



conhecido). Caso apresente convulsões durante o tratamento, você deverá consultar um médico, o qual poderá considerar a descontinuação do uso do medicamento.

Precauções

Não existem precauções específicas para o uso deste medicamento.

Interações medicamentosas

Não foram observadas interações relevantes com medicamentos.

Não houve alteração na disponibilidade da desloratadina na presença de alimentos ou suco de “grapefruit” (tipo de fruta cítrica).

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

Atenção: Contém sorbitol (edulcorante).

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

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

Este medicamento deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).

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.

Características físicas e organolépticas

Este medicamento se apresenta na forma de líquido levemente viscoso, incolor e com odor de morango.

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?

Dosagem

Em crianças de 6 a 11 meses de idade: 2 mL (1 mg) de desloratadina xarope uma vez por dia, independentemente da alimentação, para alívio dos sintomas associados com a rinite alérgica (incluindo rinite alérgica intermitente e persistente) e urticária. Para uso oral.

Em crianças de 1 a 5 anos de idade: 2,5 mL (1,25 mg) de desloratadina xarope uma vez por dia, independentemente da alimentação, para alívio dos sintomas associados com a rinite alérgica (incluindo rinite alérgica intermitente e persistente) e urticária. Para uso oral.

Crianças de 6 a 11 anos de idade: 5 mL (2,5 mg) de desloratadina xarope uma vez por dia, independentemente da alimentação, para alívio dos sintomas associados com a rinite alérgica (incluindo rinite alérgica intermitente e persistente) e urticária. Para uso oral.

Adultos e adolescentes (maior ou igual a 12 anos de idade): 10 mL (5 mg) de desloratadina xarope uma vez por dia, independentemente da alimentação, para alívio dos sintomas associados com a rinite alérgica (incluindo rinite alérgica intermitente e persistente) e urticária.

Como usar

Este medicamento é indicado para uso oral e deve ser utilizado de acordo com as instruções do item **“Dosagem”**.

Não aumente a dose ou a frequência da dose, uma vez que não há estudos que demonstrem aumento da efetividade em doses maiores e sonolência pode ocorrer.

Instruções de uso da seringa dosadora e adaptador do frasco:

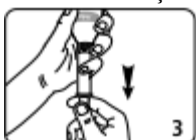
1. Abra o frasco do medicamento e desembale a seringa dosadora.
2. A seringa possui um adaptador acoplado, retire-o e encaixe-o no frasco (fig. 1).



3. Observe que a seringa apresenta duas graduações: de um lado em quilos, correspondendo ao peso do paciente, e do outro lado a quantidade em ML do produto. Encaixe a ponta da seringa no frasco, conforme ilustração (fig. 2).



4. Segure firmemente o frasco com uma das mãos, vire-o conforme indicado na ilustração e com a outra mão puxe o êmbolo até a marca que corresponde ao peso do paciente em quilos ou a quantidade em mL, conforme orientação médica (fig. 3).



5. Retire a seringa dosadora (fig. 4).



6. Esvazie a seringa lentamente, apertando o êmbolo, diretamente na boca do paciente ou conforme orientação médica. A administração direta deve ser na parte anterior da boca do paciente que deve estar sentado com a cabeça inclinada para trás (fig. 5).



7. Lave bem a seringa dosadora com água corrente e guarde-a novamente na capa protetora.

Observações: a seringa dosadora é de uso exclusivo para administração de desloratadina xarope por via oral. O manuseio da seringa dosadora deve ser feito somente por adultos. A seringa não deve ser fervida.

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?

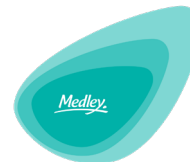
Se você se esquecer de tomar o xarope, tome-o assim que se lembrar. Não tome dose dobrada para compensar a dose esquecida.

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?

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

Na maioria das crianças e adultos, os eventos adversos com desloratadina foram praticamente os mesmos que com o comprimido ou solução de placebo. Entretanto, os eventos adversos comuns (ocorrem em até 10% dos pacientes que utilizam este medicamento) em crianças menores de 2 anos de idade foram diarreia, febre e insônia, enquanto que em adultos, fadiga, boca seca e cefaleia (dor de cabeça) foram reportados mais frequentemente que com os comprimidos de placebo.



Outros eventos podem ocorrer com o uso da desloratadina:

- Muito raros (ocorrem em até 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): reações alérgicas (incluindo anafilaxia e erupções cutâneas), taquicardia, palpitações, convulsões, hiperatividade psicomotora, sonolência, enzimas hepáticas e bilirrubina elevadas, hepatite, aumento do apetite, alucinações, dor abdominal, náusea, vômitos, indigestão e dor muscular;
- Frequência desconhecida: alteração de comportamento, agressão, prolongamento do intervalo QT (alteração do eletrocardiograma), fotossensibilidade e fraqueza.

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 provocar vômitos e evite 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.

Os eventos adversos relacionados ao uso de grande quantidade deste medicamento são similares àqueles observados com o uso da quantidade indicada, embora os efeitos possam ser mais significativos.

Não há sintomas descritos para o uso de quantidade maior do que a indicada deste medicamento.

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.

DIZERES LEGAIS

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.

Registro: 1.8326.0063

Registrado por:

Sanofi Medley Farmacêutica Ltda.

Rua Conde Domingos Papaiz, 413 – Suzano - SP

CNPJ: 10.588.595/0010-92

Produzido por:

Opella Healthcare Brazil Ltda.

Rua Conde Domingos Papaiz, 175 – Suzano – SP

Indústria Brasileira

Atendimento ao consumidor
@ sac.brasil@sanofi.com
0800-703-0014

Medley.



IB031125

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 03/11/2025.

Anexo B

Histórico de Alteração da 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 da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
-	-	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/11/2025	1454107/25-1 (Desalex®)	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	03/11/2025	VP 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? VPS 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES	VP/VPS	0,5MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60ML + SER DOSAD 0,5MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100ML + SER DOSAD
05/06/2025	0761195/25-4	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/05/2025 27/05/2025 (Desalex®)	0627385/25-7 0719355/25-7 (Desalex®)	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	09/05/2025 27/05/2025 (Desalex®)	VP 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? VPS 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS	VP/VPS	0,5MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60ML + SER DOSAD 0,5MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100ML + SER DOSAD
13/11/2024	1564426/24-6	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/11/2024	1555927/24-1	11004 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	12/11/2024	VP 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? DIZERES LEGAIS VPS 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES DIZERES LEGAIS	VP/VPS	0,5 mg/mL
23/06/2022	4335179/22-7	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	31/03/2022	4236728/22-2	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	31/03/2022	VP 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? VPS CORREÇÕES ORTOGRÁFICAS	VP/VPS	0,5 mg/mL

06/04/2022	1547104/22-8	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	17/03/2022 (Desalex®)	1166017/22-2 (Desalex®)	10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 (Desalex®)	17/03/2022 (Desalex®)	VP 1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO? 4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? 6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO? DIZERES LEGAIS VPS CORREÇÕES ORTOGRAFICAS	VP/VPS	0,5 mg/mL
05/04/2021	1291182/21-8	10459 GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	05/01/2021	0049471/21-2	11184 - GENÉRICO - Solicitação de alteração de categoria de venda	09/03/2021	Versão Inicial	VP/VPS	0,5 mg/mL
23/02/2021	0723445/21-7	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	VP Dizeres Legais VPS 9. Reações Adversas Dizeres Legais	VP/VPS	0,5 mg/mL
		10452 – GENÉRICO – Notificação de	26/09/2019	2266063/19-1	11004 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	26/09/2019			

31/10/2019	2651284/19-0	Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/09/2019	2200021/19-6	11004 - RDC 73/2016 - GENÉRICO - Alteração de razão social do local de fabricação do medicamento	18/09/2019	Dizeres Legais	VP/VPS	0,5 mg/mL
21/03/2019	0253798/19-2	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	VP 6. Como devo usar este medicamento?	VP/VPS	0,5 mg/mL
16/07/2018	0564122/18-5	10452 – GENÉRICO –	26/06/2018	0508931/18-0 Desalex	Notificação de Alteração	26/06/2018	VP 2. Como este medicamento	VP/VPS	0,5 mg/mL

		Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12			de Texto de Bula – RDC 60/12		funciona? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 5. Advertências e Precauções		
04/06/2018	0443511/18-7	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/05/2018	0362266/18-5 Desalex	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	07/05/2018	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? 9. O que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? VPS 9. Reações adversas 10. Superdose	VP/VPS	0,5 mg/mL
22/12/2017	2315373/17-3	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/12/2017	2285599/17-8 Desalex	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/12/2017	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações adversas	VP/VPS	0,5 mg/mL
13/12/2017	2283519/17-9	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/11/2017	2209739/17-2 Desalex	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	16/11/2017	VP 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS 9. Reações Adversas	VP/VPS	0,5 mg/mL
03/07/2017	1352700/17-2	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/05/2017	1258137/17-2 Desalex	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/05/2017	VP 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS 4. Contraindicações	VP/VPS	0,5 mg/mL
28/04/2016	1638133/16-5	10452 – GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	Dizeres Legais	VP/VPS	0,5 mg/mL

23/10/2015	0935758/15-1	10459 – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	29/10/2014	0982861/14-3	1959 - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (Incorporação de Empresa)	27/04/2015	Dizeres Legais	VP/VPS	0,5 mg/mL
29/07/2014	0613456/14-4	10459 – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	29/07/2014	0613456/14-4	10459 – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	29/07/2014	Versão Inicial	VP/VPS	0,5 mg/mL