

Bezeichnung der Arzneimittel

Aerius 5 mg Filmtabletten

Aerius 0,5 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Qualitative und quantitative Zusammensetzung*Filmtabletten*

Jede Tablette enthält 5 mg Desloratadin

Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:

Jede Tablette enthält 2,28 mg Lactose.

Lösung:

Ein Milliliter Lösung zum Einnehmen enthält 0,5 mg Desloratadin.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung:

Ein Milliliter Lösung zum Einnehmen enthält 150 mg Sorbitol (E 420), 100,19 mg Propylenglycol (E 1520) und 0,375 mg Benzylalkohol.

Liste der sonstigen Bestandteile:*Filmtabletten:*Tablettenkern

Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat, mikrokristalline Cellulose, Maisstärke, Talkum.

Tablettenüberzug

Farbiger Film (enthält Lactose-Monohydrat, Hypromellose, Titandioxid, Macrogol 400, Indigocarmin (E 132)), Farbloser Film (enthält Hypromellose, Macrogol 400), Carnaubawachs, gebleichtes Wachs.

Lösung:

Sorbitol (E 420), Propylenglycol (E 1520), Sucralose (E 955), Hypromellose 2910, Natriumcitrat 2 H₂O, natürliche und künstliche Aromen (Bubble-Gum, enthält Propylenglycol (E 1520) und Benzylalkohol), wasserfreie Citronensäure, Natriumedetat (Ph.Eur.), gereinigtes Wasser.

Anwendungsgebiete

Aerius ist indiziert bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren (*Tabletten*), bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr (*Lösung*) zur Besserung der Symptomatik bei:

- allergischer Rhinitis
- Urtikaria

Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 der Fachinformation genannten sonstigen Bestandteile oder gegen Loratadin.

Pharmakotherapeutische Gruppe

Antihistaminika – H₁-Antagonist; ATC-Code: R06A X27

Abgabe

Rezept- und apothekenpflichtig.

Stand der Information

Februar 2025

Inhaber der Zulassung

N.V. Organon, Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, Niederlande.

Lokaler Ansprechpartner
Organon Healthcare GmbH, München

Weitere Angaben zu Dosierung und Art der Anwendung, Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen, Nebenwirkungen, Überdosierung, Pharmakologische Eigenschaften und Pharmazeutische Angaben sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.