

ИАЛ  
ОДОБРЕНО!  
ДАТА 08.08.06г.

## Информация за пациента

Telfast® 120

Телфаст 120

Fexofenadine

### Какво представлява Вашето лекарство?

Името на Вашето лекарство е Телфаст 120.

Всяка таблетка съдържа 120mg от активното вещество fexofenadine hydrochloride .

Помощни вещества: microcrystalline cellulose, pregelatinise maize starch, croscarmellose sodium, magnesium stearate, hypromellose, povidone, titanium dioxide (E171), colloidal silicon dioxide, Macrogol 400 и iron oxide (E172).

### Какво трябва да знаете за Телфаст 120?

Фексофенадин хидрохлорид, активното вещество на Телфаст 120, е продукт от групата лекарства, наречени антихистамини.

Производител и притежател на разрешението за употреба е

SANOFI-AVENTIS Deutschland GmbH, D-65926 Frankfurt am Main

### За какво е предназначен Телфаст 120?

Телфаст 120 съдържа фексофенадин хидрохлорид, който е антихистамин. Антихистамините облекчават симптоми като кихане, сърбеж в носа, хрема, сърбеж в очите, зачервени и сълзящи очи, които се получават при сенна хрема (сезонен алергичен ринит).

### Кога не трябва да използвате Телфаст 120?

НЕ ВЗЕМАЙТЕ Телфаст 120, ако някога сте имали реакция към фексофенадин или към някое от помощните вещества (виж списъка на помощните вещества в "За какво е предназначен Телфаст 120").

### Преди да вземете Вашето лекарство

Преди да вземете Вашето лекарство винаги информирайте лекуващия си лекар или фармацевт, ако:

- сте бременна
- може да сте бременна
- кърмите

### Бременност и кърмене

Няма достатъчно данни за употребата на фексофенадин хидрохлорид при бременни жени. Ограниченните проучвания при животни не откриват

15.VII.-06



директни или индиректни ефекти по отношение на бременността, ембрионалното/феталното развитие, раждането и постнаталното развитие ( виж сек. 5.3). Фексофенадин хидрохлорид не трябва да се използва по време на бременност, освен ако това е наложително.

### **Кърмене**

Приложен при кърмачки фексофенадин преминава в кърмата. Поради това фексофенадин хидрохлорид не се препоръчва за жени, които кърмят децата си.

### **Шофиране и Телфаст 120**

Проучванията показват, че Телфаст 120 не предизвиква сънливост, така че обикновено може да шофирате, докато се лекувате с Телфаст 120. Може да има обаче редки изключения на появя на сънливост. Ето защо трябва да се уверите, че Вие не сте повлияни по този начин и не получавате сънливост, преди да шофирате или да изпълнявате задачи, които изискват концентрация.

### **Как да вземате Вашето лекарство?**

Вземайте таблетките си с вода. Може да ги приемате с или без храна. Ако използвате лекарство против киселини, съдържащо алуминий и магнезий, препоръчва се да предвидите около 2 часа между времето, в което вземате Телфаст 120 и лекарството. Това се прави, защото то може да повлияе действието на Телфаст 120, като понижи количеството на резорбираното лекарство.

### **Възрастни и деца над 12 години:**

Вземете по една таблетка веднъж дневно.

Ако случайно вземете твърде много таблетки, обърнете се към Валния лекар за съвет или отидете в най-близката болница.

### **След като вземете Вашето лекарство**

#### **Нежелани лекарствени реакции**

При контролирани клинични проучвания повечето често съобщавани нежелани събития са били главоболие (7.3%), сънливост (2.3%), гадене (1.5%), замайване (1.5%). Честотата на тези събития, наблюдавани с фексофенадин, е била подобна на честотата на наблюдаваните в групата с плацебо.

В редки случаи са съобщавани инциденти ( с честота под 1% ) при контролираните проучвания, подобни на тези при плацебо и от постмаркетингови проучвания, като: умора, безсъние, нервност и трудно заспиване или паронирия, като кошмари. В редки случаи са докладвани обрив, уртикария, сърбеж и реакции на свръхчувствителност, проявени с ангиоедем, стягане в гърдите, диспнея, зачервяване на кожата и системна анафилаксия.



Ако забележите нещо необичайно или имате някакви неочаквани ефекти, кажете на Вашия фармацевт или лекуващия си лекар.

**Как да съхранявате Вашето лекарство?**

Не употребявайте Вашето лекарство след датата, отбелязана върху опаковката.

Съхранявайте Вашето лекарство на място, недостъпно за деца.

**Дата на последната редакция на листовката**

**Март 2006**

