

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

ТЕЛФАСТ® 180 мг

Склад лікарського засобу:

діюча речовина: фексофенадину гідрохлорид;

1 таблетка містить 168 мг активного інгредієнта – фексофенадину (як 180 мг фексофенадину гідрохлориду);

допоміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, крохмаль кукурудзяний прежелатинізований, натрію кроскармелоза, магнію стеарат, гіпромелоза (гідроксипропілметилцелюлоза) Е15, гіпромелоза(гідроксипропілметилцелюлоза) Е5, повідон, титану діоксид (Е 171), кремній колоїдний безводний, макроголь 400 та суміш заліза оксиду жовта (Е 172) та суміш заліза оксиду рожева (Е 172).

Лікарська форма. Таблетки, вкриті оболонкою.

Продовговаті двоопуклі таблетки, персикового (світло-помаранчевого) кольору, на одному боці тиснення - "018."

Назва і місцезнаходження виробника. “Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ”, Німеччина, *Industriepark Hoechst, D-65926 Frankfurt am Main, Germany.*

Санofi-Авентіс Ю.С. ЛЛСi, США, *10236 Marion Park Drive, Kansas City, MO 64137, USA.*

Власник торгової ліцензії. “Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ”, Німеччина.

Фармакотерапевтична група. Антигістамінні засоби для системного застосування.
Код АТС R06A X26.

Фексофенадину гідрохлорид - неседативний антигістамінний засіб групи антагоністів специфічних рецепторів H₁. Фексофенадин є фармакологічно активним метаболітом терфенадину.

В клінічних дослідженнях з вивчення пухирів та гіперемії шкіри, індукованих гістаміном, антигістамінний ефект фексофенадину гідрохлориду, що призначався 1 та 2 рази на добу проявився протягом однієї години, досягнувши максимуму через 6 годин і тривав протягом 24 годин. Ознак розвитку непереносимості не було виявлено навіть після 28-денного прийому. Клінічний ефект спостерігався після одноразових пероральних доз від 10 до 130 мг. В цій моделі антигістамінної ефективності для забезпечення безперервного ефекту тривалістю 24 години були необхідні дози не менше 130 мг. Максимум пригнічення набрякості та гіперемії перевищував 80 %. Клінічні дослідження сезонного алергічного риніту показують, що доза в 120 мг достатня для забезпечення 24-годинної ефективності.

У хворих із сезонним алергічним ринітом, які приймали дозу до 240 мг фексофенадину гідрохлориду двічі на добу протягом 2 тижнів, змін QT інтервалу порівняно з плацебо не спостерігалось.

Також, порівняно з плацебо не спостерігалось подібних змін і у здорових добровольців, які приймали до 60 мг фексофенадину гідрохлориду двічі на добу протягом 6 місяців, по 400 мг фексофенадину гідрохлориду 2 рази на добу протягом 6,5 днів та по 240 мг на добу протягом року.

Навіть при концентраціях в плазмі крові, що в 32 рази перевищували терапевтичні концентрації фексофенадин не виявляв впливу на повільні калієві каналці серця людини.

Фексофенадину гідрохлорид (5-10 мг/кг, перорально) купірує бронхоспазм антигенного походження у сенсibiliзованих гвінейських свиней та при концентрації вище терапевтичної (10-100 мікромоль) спричиняє вивільнення гістаміну з перитонеальних мастоцитів.

Фексофенадину гідрохлорид швидко всмоктується після прийому внутрішньо. Максимальна концентрація досягається приблизно через 1-3 години. При добовій дозі 120 мг середня величина максимальної концентрації \approx 494 нг/мл.

60-70% фексофенадину зв'язується з білками плазми. Діюча речовина не проникає крізь гематоенцефалічний бар'єр, що було доведено на щурах за допомогою радіоактивно міченого фексофенадину гідрохлориду в дослідженнях з розподілу в тканинах.

Фексофенадин майже не метаболізується (як в печінці так і поза нею): в сечі та калових масах людини і тварин у значних кількостях виявлено тільки фексофенадин.

Виведення фексофенадину з плазми відбувається з біекспоненціальним зниженням та термінальним періодом напіввиведення від 11 до 15 годин після багаторазового приймання. Кінетика одноразової та багаторазової доз лінійна при пероральних дозах до 120 мг двічі на добу. У стадії насичення дози до 240 мг 2 рази на добу спричиняли збільшення AUC, яке було дещо більше пропорційного (8,8 %). Це вказує на те, що при добових дозах 40-240 мг фармакокінетика фексофенадину майже лінійна.

Згідно з даними досліджень, що були проведені на цей час, більша частина дози виводиться з жовчю, з сечею в незмінній формі виводиться до 10 %.

Дані доклінічних досліджень

Мутагенні та канцерогенні властивості

Різноманітні тести на мутагенність *in vitro* та *in vivo* не виявили наявності у фексофенадину гідрохлориду мутагенних властивостей.

Дослідження канцерогенності фексофенадину гідрохлориду проводили на підставі досліджень, в яких експозиція фексофенадином була визначена (із застосуванням показників плазменої AUC) після призначення терфенадину в ході вторинних фармакокінетичних досліджень. При застосуванні терфенадину щурам та мишам (до 150 мг/кг маси тіла на добу) ознак канцерогенності не виявлено.

Даних про вміст фексофенадину в грудному молоці після прийому фексофенадину гідрохлориду немає; однак після призначення терфенадину матерям, які годують груддю, було встановлено, що фексофенадин виділяється у грудне молоко.

Показання для застосування. Симптоматичне лікування хронічної ідіопатичної кропив'янки у дорослих та дітей старше 12 років.

Протипоказання. Підвищена чутливість до гідрохлориду фексофенадину або інших компонентів препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні. Слід дотримуватись обережності при застосуванні препарату Телфаст® 180 мг хворими літнього віку та пацієнтам з порушенням печінкової або ниркової функції через недостатність даних.

Особливі застереження. Особливих вимог немає.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Вагітність

Дані про прийом вагітними жінками не достатні. Нечисленні дослідження на тваринах не вказують на наявність прямого або опосередкованого впливу на вагітність, ембріональний/фетальний розвиток, пологи або постнатальний розвиток. Фексофенадину гідрохлорид не можна застосовуватись під час вагітності, крім випадків, коли очікувана користь для матері переважає можливий ризик для плоду.

Період годування груддю.

Оскільки фексофенадин виділяється в грудне молоко, Телфаст 180 мг не можна застосовувати в період годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

На підставі фармакодинамічного профілю та наявних на сьогодні даних про побічні ефекти, негативного впливу фексофенадину гідрохлориду на здатність керувати автомобілем та працювати з іншими механізмами, не очікується. Під час проведення випробувань істотного впливу Телфаст 180 мг на функцію центральної нервової системи не виявлено. Хворі можуть керувати автомобілем та виконувати роботу, що потребує концентрації уваги.

Однак за наявності підвищеної чутливості рекомендується попередньо перевірити індивідуальну реакцію хворого на лікарський препарат.

Діти.

В даному дозуванні препарат не застосовують дітям молодше 12 років.

Спосіб застосування та дози. Рекомендується застосовувати такі звичайні дози:

Дорослим та дітям старше 12 років:

Дорослим та дітям старше 12 років приймати по 1 вкритій оболонкою таблетці один раз на добу, перед їдою (відповідає 180 мг фексофенадину гідрохлориду 1 раз на добу).

Групи ризику:

Необхідності в коригуванні дози для хворих літнього віку та хворих з порушенням функції нирок або печінки немає.

Таблетки, вкриті оболонкою, слід ковтати цілком, не розжовуючи та запиваючи рідиною (наприклад, 1 склянкою води).

Тривалість лікування залежить від перебігу захворювання.

Передозування.

Більшість повідомлень про передозування фексофенадину гідрохлориду недостатньо інформативні. Так, було зареєстровано запаморочення, сонливість та сухість у роті. Порівняно з плацебо одноразові дози до 800 мг та дози по 690 мг 2 рази на добу протягом одного місяця, а також по 240 мг один раз на добу протягом одного року приймалися здоровими добровольцями без будь-яких істотних з клінічної точки зору побічних ефектів.

У разі передозування слід застосовувати звичайні заходи з видалення неабсорбованих діючих речовин. Рекомендується симптоматична та підтримуюча терапія. Видалення фексофенадину гідрохлориду з крові за допомогою гемодіалізу не ефективне.

Побічні ефекти.

Іноді може спостерігатися головний біль, сонливість та нудота, в поодиноких випадках – відчуття підвищеної втоми.

Також можливі безсоння, підвищена дратівливість та порушення сну або дивні сновидіння (паронірія) з частотою < 1% (як і при плацебо).

В поодиноких випадках: екзантема, кропив`янка, свербіж та інші реакції підвищеної чутливості: набряк Квінке, відчуття здавленості у грудях, віддишка, почервоніння обличчя та системні анафілактичні реакції.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Фексофенадин не метаболізується в печінці і тому не взаємодіє з іншими лікарськими засобами шляхом цього механізму.

При одночасному призначенні з еритроміцином або кетоконазолом спостерігалось 2-3-разове збільшення концентрації фексофенадину в плазмі. Вплив на QT інтервал не був пов`язаний з цією зміною; частота побічних реакцій не збільшувалась порівняно з призначенням кожної з цих речовин окремо.

Доклінічні дослідження показали, що вищезгадане підвищення рівня фексофенадину в плазмі крові спричинено покращанням абсорбції та зниженням біліарної або шлунково-кишкової екскреції.

Взаємодія з омепразолом не спостерігалась.

Застосування антацидів, що містять гідроксиди алюмінію або магнію, за 15 хв до прийому препарату Телфаст 180 мг знижує біодоступність фексофенадину гідрохлориду через його зв`язування у шлунково-кишковому тракті. Слід дотримуватись 2-годинного інтервалу між прийомом фексофенадину гідрохлориду та антацидів, що містять гідроксиди алюмінію або магнію.

Умови зберігання. Зберігати при кімнатній температурі (не вище +25 С) у недоступних для дітей місцях. Термін придатності – 36 місяців.

Упаковка. Таблетки по 180 мг № 10; № 10 x 2 (по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці)

Категорія відпуску. Без рецепта.