

Læs denne information godt igennem, før du begynder at bruge medicinen. Gem denne information, du får måske brug for at læse den igen. Ønsker du mere information, så kontakt læge eller apotek. Lægen har ordineret Telfast® filmovertrukne tabletter til dig personligt. Giv derfor ikke medicinen til andre.

- Indholdsfortegnelse:
1. Virkning og anvendelse

2. Vigtig information, som du skal læse, før du bruger Telfast® filmovertrukne tabletter

3. Sådan skal du bruge Telfast® filmovertrukne tabletter

4. Bivirkninger

5. Opbevaring

6. Yderligere information

1. Virkning og anvendelse

Lægemiddelformen er filmovertrukne tabletter med styrken 180 mg Fexofenadinhydrochlorid/tablet (svarende til 168 mg Fexofenadin/tablet). Tabletterne er ferskenfarvede, kapselformede, filmovertrukne og uden prægning.

Virkemåde: Telfast® er et antihistaminicum, dvs. et lægemiddel, som indeholder det aktive stof Fexofenadinhydrochlorid, som modvirker og lindrer overfølsomhedsreaktioner.

Anvendelse: Telfast® 180 mg/tablet anvendes til at modvirke og lindre symptomer ved urticaria (nældefeber), som f.eks. rødme, hudkløe og hævelse af huden.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Vigtig information, som du skal læse, før du bruger Telfast®.

Brug ikke Telfast® hvis:

Du er overfølsom for Fexofenadinhydrochlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Telfast®.

Særlige forholdsregler:

Ældre og patienter med nedsat nyre- og leverfunktion bør tale med lægen, før behandling igangsættes.

Brug af Telfast® sammen med mad og drikkevarer

Du kan tage Telfast® sammen med mad og drikke. Ofte er det dog en fordel at tage Telfast® før et måltid.

Graviditet og amning

Få vejledning hos lægen eller på apoteket før du tager nogen form for medicin.

Graviditet:
Du må ikke bruge Telfast® under graviditet. Erfaringer med anvendelse af Telfast® under graviditet er endnu meget begrænsede.

Amning:
Hvis du ammer må du ikke anvende Telfast®, da Telfast® bliver udskilt i modermælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Telfast® kan hos enkelte give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken. Lægemidlet påvirker normalt ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes i trafikken. Det anbefales dog, at du holder øje med evt. reaktioner på medicinen som f.eks. søvnighed og koncentrationsbesvær, før du fører motorkøretøjer eller udfører komplicerede handlinger.

Brug af anden medicin

Fortæl altid lægen eller apoteket hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også for medicin, som ikke er på recept, naturlægemidler samt stærke vitaminer og mineraler.

Effekten af Telfast® kan mindskes, såfremt medicinen indtages samtidigt med visse syreneutraliserende lægemidler, der indeholder stoffer som aluminium- og magnesiumhydroxid. Syre-neutraliserende lægemidler og Telfast® skal derfor indtages med 2-3 timers mellemrum.

3. Sådan skal du bruge Telfast®

Dosering

Dosering er individuel og angives af lægen.

Voksne og børn på 12 år og derover.
Anbefalet dosis af Telfast® er 180 mg mod nældefeber 1 gang dagligt, indtaget før et måltid.

Ældre:
Samme dosering som er angivet under voksne.

Børn under 12 år:
Telfast® bør ikke anvendes til børn. Effekt og sikkerhed er ikke undersøgt hos børn under 12 år.

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Har du taget for meget Telfast®?

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket hvis du har taget mere Telfast® end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet.

Hvis du har taget for meget Telfast®, kan du få symptomer på svimmelhed, døsighed, træthed og mundtørhed.

Har du glemt at tage Telfast®?

Har du glemt at tage den fastsatte dosis, så tag den så snart du kommer i tanke om det, eller spring den over hvis det er snarlig tid til næste dosis. Kontakt din læge eller apotek hvis du er i tvivl.

4. Bivirkninger

Telfast® kan som al anden medicin give bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger:

Sjældne bivirkninger (det forekommer hos mellem 1-10 ud af 10.000 patienter): Hævelse i mund og svælg, blodtryksfald med bevidsthedstab til følge, brystsmerte og åndenød.
Ring 112.

Ikke alvorlige bivirkninger:

Almindelige bivirkninger (det forekommer hos mellem 1-10 ud af 100 patienter): Hovedpine, døsighed, svimmelhed, kvalme, søvnløshed, nervøsitet, søvnforstyrrelser eller mareridt. I sjældne eller meget sjældne tilfælde kan der forekomme andre ikke alvorlige bivirkninger. Ønsker du information om disse bivirkninger så spørg lægen eller apoteket.

Fortæl læge eller apotek hvis du får andre bivirkninger end dem der står her, så bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Fortæl læge eller apotek hvis du får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen.

Du finder skema og vejledning under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted:

<http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>.

5. Opbevaring

Opbevar Telfast® filmovertrukne tabletter utilgængeligt for børn. Anvend ikke Telfast® efter den udløbsdato, der er anført på pakningen.

6. Yderligere information

Aflever altid eventuelle medicinrester på apoteket.

For yderligere oplysninger om dette lægemiddel og ved reklamationer kan du henvende dig til:

Abacus Medicine ApS
Vesterbrogade 149
DK-1620 København V
Tel: +45 70 22 02 12
e-mail: kundeservice@abacusmedicine.com

Ved henvendelse bør det påtrykte batchnummer oplyses.

Telfast® er et registreret varemærke, der tilhører Aventis Inc., US.

Telfast® indeholder:

Det virksomme indholdsstof i Telfast® 180 mg/tablet er:

Fexofenadin 168 mg (svarende til Fexofenadinhydrochlorid 180 mg pr. tablet).

De øvrige indholdsstoffer:

Mikrokrystallinsk cellulose, prægelatineret stivelse, croscarmellosematrium, magnesiumstearat, hydroxypropylmethylcellulose, povidon, titandioxid (E171), jernoxid (E172), kolloid vandfri silica og macrogol 400.

Telfast® filmovertrukne tabletter 180 mg/tablet markedsføres af Abacus Medicine ApS i pakningsstørrelser på bl.a. 30 og 100 tabletter.

Markedsføring i Danmark:

Abacus Medicine ApS
Vesterbrogade 149
DK-1620 København V
Tel: +45 70 22 02 12
e-mail: kundeservice@abacusmedicine.com

Revideret: 01.2007