

INDLÆGGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Telfast 120 mg filmovertrukne tabletter Fexofenadinhydrochlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

Tag altid dette lægemiddel nøjagtig som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

Den nyeste version af indlægssedlen kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Telfast
3. Sådan skal du tage Telfast
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Telfast indeholder fexofenadin, der er et antihistamin.

Telfast 120 mg anvendes hos voksne og børn over 12 år, for at lindre symptomer som nysen, rindende øjne og løbende næse med kløe eller stoppet næse, der optræder ved høfeber (sæsonbetinget allergisk rhinitis).

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE TELFAST

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Telfast

- hvis du er allergisk over for fexofenadin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Telfast (angivet i pkt. 6).

Advarsler og forsigtighedsregler

- hvis du har nedsat nyre- eller lever funktion. Tal med din læge om dette.
- hvis du har eller har haft hjerteproblemer, da denne medicin kan føre til øget puls, eller uregelmæssig hjerterytme.
- hvis du er ældre.

Hvis noget af ovenstående gælder for dig, skal du fortælle det til din læge, inden du anvender Telfast.

Brug af anden medicin sammen med Telfast

Fortæl altid lægen eller på apoteket, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

Hvis du tager medicin mod for meget mavesyre, der indeholder aluminium- eller magnesiumhydroxid, samtidigt med Telfast, kan det reducere virkningen af Telfast. Disse to typer medicin skal derfor tages med mindst to timers mellemrum.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du anvender nogen form for medicin.

Tag ikke Telfast uden lægens anvisning, hvis du er gravid.

Du må ikke amme dit barn, hvis du tager Telfast.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Telfast påvirker som regel ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Du skal dog være opmærksom på, om du bliver svimmel eller meget træt af medicinen, inden du kører bil eller betjener maskiner.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE TELFAST

Tag altid dette lægemiddel nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Voksne og børn over 12 år

Den anbefalede dosis er 1 tablet (120 mg) daglig.

Tag din tablet med et glas vand inden et måltid.

Hvis du har taget for mange Telfast

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Telfast, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Symptomer på overdosering kan være svimmelhed, døsighed, træthed og mundtørhed.

Hvis du har glemt at tage Telfast

Tag aldrig dobbelt dosis, hvis du har glemt en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

4. BIVIRKNINGER

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Hvis du oplever hævelse af læber, tunge eller hals, hævelse i ansigtet, eller åndedrætsbesvær, skal du straks kontakte din læge, da dette kan være tegn på en alvorlig allergisk reaktion.

De mest almindelige bivirkninger for Telfast (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter) er: Hovedpine, døsighed, kvalme og svimmelhed.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter): Træthed.

Følgende bivirkninger kan forekomme med ukendt hyppighed: nervøsitet, søvnløshed, søvnforstyrrelser, morbid drømme, hurtig eller uregelmæssig hjerterytme, diarré, udslæt og kløe, nældefeber, alvorlige overfølsomhedsreaktioner såsom hævelse af tunge, læber, hals eller ansigt (angioødem), rødmen, trykken for brystet og åndedrætsbesvær.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Sundhedsstyrelsens netsted: www.meldenbivirkning.dk

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke dette lægemiddel efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Denne medicin har ingen særlige opbevaringsbetingelser.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. PAKNINGSSTØRRELSER OG YDERLIGERE OPLYSNINGER

Telfast 120 mg indeholder:

Aktivt stof: fexofenadinhydrochlorid. Hver tablet indeholder 120 mg fexofenadinhydrochlorid.

Øvrige indholdsstoffer:

Tabletterne: Mikrokrystallinsk cellulose, prægelatineret stivelse, croscarmellosenatrium, magnesiumstearat.

Filmovertræk: Methylhydroxopropylcellulose, povidon, titandioxid (E 171) vandfri silica kolloid, macrogol 400 og jernoxid (E 172).

Telfast 120 mg udseende og pakningstørrelser

Telfast 120 mg filmovertrukne tabletter er ferskenfarvede, kapselformede tabletter præget "012" på den ene side, og "e" på den anden side.

Tabletterne findes i pakninger med 2, 7, 10, 15, 20, 30, 50, 100 og 200 (10 x 20) tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

sanofi-aventis Denmark A/S
Slotsmarken 13
2970 Hørsholm, Danmark

Fremstiller:

Sanofi-Synthelabo Ltd., Fawdon, Storbritannien.

Dette lægemiddel er godkendt EEAs medlemslande under følgende navne:

Austria: Telfast 120 mg-Filmtabletten
Belgium: Allegratab 120 mg filmomhulde tabletten
Denmark: Telfast, filmovertrukne tabletter 120 mg
Finland: Telfast 120 mg tabletti, kalvopäällysteinen
Germany: Telfast 120 mg-Filmtabletten
Ireland: Telfast 120 mg film-coated tablets
Italy: Telfast 120 mg compresse rivestite con film
Luxembourg: Telfast 120 mg filmomhulde tabletten
Portugal: Telfast 120, comprimidos revestidos por película
Spain: Telfast 120 mg comprimidos recubiertos con película
Sweden: Allegra
United Kingdom: Telfast 120 mg film-coated tablets

Denne indlægsseddel blev senest revideret 11/2012