

Telfast® 180 mg filmovertrukne tabletter

Fexofenadinhydrochlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at tage medicinen.

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Telfast® til Dem personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller hvis De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Øversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide, før De begynder at tage Telfast®
3. Sådan skal De tage Telfast®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Telfast® er et antihistamin. Antihistaminer lindrer symptomerne ved nældefeber.

Telfast® lindrer symptomer som kløe, rødme og hævelse af huden ved nældefeber (kronisk idiopatisk urticaria).

Lægen kan have givet dig Telfast® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE TELFAST®

Tag ikke Telfast® hvis:

De er overfølsom (allergisk) over for fexofenadinhydrochlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer.

Særlige forholdsregler:

Ældre patienter samt patienter med nedsat nyre- og leverfunktion bør rådføre sig med lægen, før behandlingen startes.

Brug af anden medicin

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også for medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet,

naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler og kosttilskud.

Virkningen af Telfast® kan nedsættes, hvis det indtages sammen med visse syreneutraliserende lægemidler, der indeholder aluminium- og magnesiumhydroxid. Telfast® og disse syreneutraliserende lægemidler skal derfor indtages med 2 timers mellemrum.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De tager nogen form for medicin.

Graviditet:

Der er kun begrænset erfaring med anvendelse under graviditet. Derfor bør Telfast® ikke anvendes under graviditet.

Amning:

Hvis De ammer, må De ikke tage Telfast®, da Telfast® bliver udskilt i modermælken.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE TELFAST®

Tag altid Telfast® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Dosering

Dosis fastsættes af lægen.

Anbefalet dosis for voksne og børn på 12 år og derover:

180 mg 1 gang daglig indtaget før et måltid.

Har De taget for meget Telfast®?

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

Symptomerne for overdosering er svimmelhed, døsighed, træthed og mundtørhed.

Har De glemt at tage Telfast®?

Hvis De har glemt at tage en dosis, skal De springe den glemte dosis over og tage næste dosis til sædvanlig tid.

4. BIVIRKNINGER

Telfast® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger:

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 til 10 ud af 10.000 patienter):

- Overfølsomhedsreaktioner med symptomer som angioødem (lokale hævelser af hud og slimhinder og andre dele af kroppen), trykken for brystet og åndenød
- Systemisk anafylaksi (kraftig allergisk reaktion)

Ikke alvorlige bivirkninger:

Almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Hovedpine
- Døsighed
- Svimmelhed
- Kvalme

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1000 patienter):

- Træthed
- Søvnløshed
- Nervøsitet
- Søvnforstyrrelser eller mareridt
- Hurtig puls
- Hjertebanken
- Diarré

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Udslæt
- Nældefeber
- Kløe
- Rødmen

Fortæl læge eller apotek, hvis De får andre bivirkninger end dem, der står her i informationen, således at bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive suppleret. Fortæl læge eller apotek, hvis De får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk>

5. OPBEVARING

Telfast® skal opbevares utilgængeligt for børn. Må ikke anvendes efter den sidste anvendelsesdato, som er angivet på emballagen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Telfast® indeholder:

Aktivt indholdsstof: Fexofenadinhydrochlorid 180 mg (svarende til fexofenadin 168 mg).

Øvrige indholdsstoffer::

Mikrokrystallinsk cellulose, prægelatineret stivelse, croscarmellosenatrium, magnesiumstearat, hypromellose, povidon, titandioxid (E 171), jernoxid (E172), silica, kolloid vandfri, macrogol 400.

Udseende og pakningsstørrelser:

Telfast® er en ferskenfarvet filmoverttrukken tablet, som er kapselformet. På den ene side står der 018.

Pakningsstørrelser:

Telfast® 180 mg, 15 filmovertrukne tabletter
Telfast® 180 mg, 30 filmovertrukne tabletter
Telfast® 180 mg, 105 filmovertrukne tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller:

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

EuroPharmaDK
Tarp Byvej 81-83
6715 Esbjerg N.

Ompakket og frigivet af:

EuroPharmaDK
Tarp Byvej 81-83
6715 Esbjerg N.

Telfast® er et registreret varemærke, der tilhører Sanofi-Aventis.