

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

Telfast 180 mg filmom obložene tablete feksafenadinklorid

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Telfast i za što se koristi?
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Telfast?
3. Kako uzimati Telfast?
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Telfast?
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Telfast i za što se koristi?

Telfast sadrži feksafenadinklorid, koji je antihistaminik koji ne uzrokuje pospanost. Telfast 180 mg mogu uzimati odrasli i adolescenti od 12 godina nadalje, za ublažavanje simptoma povezanih s dugotrajnom alergijskom kožnom reakcijom (kronična idiopatska urtikarija), kao što su svrbež, oticanje i osip.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Telfast?

Nemojte uzimati Telfast

- ako ste alergični na feksafenadin ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se Vašem liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Telfast

- ako imate problema s jetrom ili bubrežima
- ako imate ili ste ikada imali srčanu bolest, s obzirom da ovaj lijek može uzrokovati ubrzane ili nepravilne srčane otkucaje
- ako ste starije dobi.

Ako se bilo što od ovdje navedenog odnosi na Vas ili ako niste sigurni, prije uzimanja Tefasta obratite se svome liječniku.

Drugi lijekovi i Telfast

Obavijestite Vašeg liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Obavijestite liječnika ili ljekarnika ako uzimate apalutamid (lijek za liječenje raka prostate), jer učinak feksafenadina može biti umanjen.

Lijekovi koji se uzimaju za liječenje loše probave, a sadrže aluminij i magnezij, mogu utjecati na djelovanje Telfasta smanjujući količinu apsorbiranog lijeka.
Preporučuje se napraviti razmak od oko 2 sata između uzimanja Telfasta i sredstva protiv loše probave.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate trudnoću, обратите se Vašem liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.
Ne uzimajte Telfast ako ste trudni, osim ako nije neophodno.
Telfast se ne preporučuje tijekom dojenja.

Upravljanje vozilima i strojevima

Nije vjerojatan utjecaj Telfasta na sposobnost vožnje ili upravljanja strojevima. Ipak, prije nego probate voziti ili upravljati strojevima, morate provjeriti da u vašem slučaju Telfast ne uzrokuje pospanost ili omaglicu.

Telfast sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tabletu, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Telfast?

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao Vaš liječnik.
Provjerite s Vašim liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Odrasli i djeca od 12 godina nadalje

Preporučena doza je jedna tabletta (180 mg) dnevno.
Uzmite tabletu prije obroka, s vodom.
Ovaj lijek počinje ublažavati simptome u roku od 1 sata i učinak traje 24 sata.

Ako uzmete više Telfasta nego što ste trebali

Ako uzmete previše tableta, odmah obavijestite svojeg liječnika ili najbližu službu hitne pomoći. Simptomi predoziranja u odraslih su omaglica, omamljenost, umor i suha usta.

Ako ste zaboravili uzeti Telfast

Nemojte uzeti dvostruku dozu da biste nadoknadili zaboravljenu tabletu.
Uzmite sljedeću dozu u uobičajeno vrijeme, kako Vam je propisao liječnik.

Ako prestanete uzimati Telfast

Obavijestite Vašeg liječnika ako želite prestati uzimati Telfast prije završetka terapije. Ako prestanete uzimati Telfast prije vremena, simptomi se mogu vratiti.

Ako imate bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, обратите se Vašem liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Prestanite uzimati Telfast i odmah se обратите liječniku, ako iskusite nuspojave kao što su oticanje lica, usana, jezika ili grla i otežano disanje, jer to mogu biti znakovi ozbiljne alergijske reakcije.

Sljedeće nuspojave bile su prijavljene u kliničkim ispitivanjima s učestalošću koja je bila slična učestalosti zabilježenoj u bolesnika koji nisu uzimali lijek (placebo).

Česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba): glavobolja, omamljenost, mučnina i omaglica.

Manje česte nuspojave (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba): umor.

Ostale nuspojave čija je učestalost nepoznata (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka):

- problemi sa spavanjem (nesanica),
- poremećaji spavanja,
- loši snovi,
- nervoza,
- brzi ili nepravilni srčani otkucaji,
- proljev,
- kožni osip i svrbež,
- koprivnjača,
- ozbiljne alergijske reakcije koje mogu uzrokovati oticanje lica, usana, jezika ili grla, crvenilo praćeno osjećajem vrućine, stezanje u prsima i poteškoće s disanjem
- zamućen vid.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti Vašeg liječnika ili ljekarnika. Ovo uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljinjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Telfast?

Ovaj lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i blisteru iza „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte Vašeg ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Telfast 180 mg sadrži?

Djelatna tvar je feksofenadinklorid. Jedna tableta sadrži 180 mg feksofenadinklorida.

Pomoćne tvari su:

Jezgra tablete: mikrokristalična celuloza, prethodno geliran kukuruzni škrob, umrežena karmelozanatrij, magnezijev stearat.

Film ovojnica: hipromeloza, povidon, titanijev dioksid (E171), bezvodni koloidni silicijev dioksid, makrogol 400, željezov oksid (E172).

Kako Telfast 180 mg izgleda i sadržaj pakiranja?

Telfast 180 mg filmom obložene tablete su boje breskve, oblika kapsule s oznakama "018" na jednoj strani i slovom "e" na drugoj strani.

Pakiranje sadrži 10 ili 30 tableta u blisteru.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet
Opella Healthcare France SAS
157 avenue Charles de Gaulle
92200 Neuilly-sur-Seine
Francuska

Proizvodač
Sanofi Winthrop Industrie
30-36, avenue Gustave Eiffel,
37100 Tours
Francuska

Opella Healthcare International SAS
56, route de Choisy-au-Bac,
60205 Compiègne
Francuska

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku
STADA d.o.o.
Hercegovačka 14,
10 000 Zagreb, Hrvatska
Tel: +385 1 3764 111

Način i mjesto izdavanja lijeka
Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u srpnju 2023.