

## Sažetak opisa svojstava lijeka

### 1. NAZIV LIJEKA

Telfast 180 mg filmom obložene tablete

### 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna tableta sadrži 180 mg feksofenadinklorida, što odgovara količini od 168 mg feksofenadina.

Za cijeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

### 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Filmom obložene tableta.

Filmom obložena tableta oblika kapsule, boje breskve s utisnutom oznakom „018“ na jednoj strani i slovom „e“ na drugoj strani.

### 4. KLINIČKI PODACI

#### 4.1. Terapijske indikacije

Telfast 180 mg je indiciran u odraslih i djece u dobi od 12 godina i starije za ublažavanje simptoma povezanih s kroničnom idiopatskom urticarijom.

#### 4.2. Doziranje i način primjene

Doziranje

*Odrasli*

Preporučena doza feksofenadinklorida za odrasle iznosi 180 mg jednom dnevno, prije jela. Feksofenadin je farmakološki aktivni metabolit terfenadina.

*Pedijatrijska populacija*

- Djeca od 12 godina i starija

Preporučena doza feksofenadinklorida za djecu od 12 godina i stariju iznosi 180 mg jednom dnevno, prije jela.

- Djeca mlađa od 12 godina

Djelotvornost i sigurnost primjene feksofenadinklorida u dozi od 180 mg nije ispitivana u djece mlađe od 12 godina.

*Posebne skupine*

Ispitivanja u posebno rizičnim skupinama (starije osobe, bolesnici s oštećenom funkcijom bubrega ili jetre) ukazuju da nije potrebno prilagoditi dozu feksofenadinklorida u tih bolesnika.

#### 4.3. Kontraindikacije

Preosjetljivost na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.

#### **4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi**

Dostupni su ograničeni podaci za starije osobe i bolesnike s oštećenom funkcijom bubrega ili jetre. U tim posebnim skupinama feksofenadinklorid je potrebno primjenjivati s oprezom (vidjeti dio 4.2).

Bolesnike koji boluju ili su bolovali od kardiovaskularnih bolesti potrebno je upozoriti na povezanost antihistaminika, kao skupine lijekova, s nuspojavama, poput tahikardije i palpitacije (vidjeti dio 4.8).

Telfast sadrži natrij

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

#### **4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija**

Feksofenadin se ne metabolizira u jetri te stoga ne stupa u interakcije s ostalim lijekovima putem jetrenog mehanizma.

Feksofenadin je supstrat P-glikoproteina (P-gp) i transportera, polipeptida za prijenos organskih aniona (OATP). Istodobna primjena feksofenadina s P-gp inhibitorima ili induktorima može utjecati na izloženost feksofenadinu. Pri istodobnoj primjeni feksofenadinklorida s inhibitorima P-gp-a eritromicinom ili ketokonazolom, zabilježeno je dvostruko do trostruko povećanje razine feksofenadina u plazmi. Te promjene nisu bile povezane s učincima na QT interval niti s bilo kakvim porastom nuspojava u usporedbi s uzimanjem tih lijekova pojedinačno.

Kliničko ispitivanje interakcija pokazalo je da je istodobna primjena apalutamida (slabi induktor P-gp-a) i pojedinačne oralne doze od 30 mg feksofenadina rezultirala 30%-tним smanjenjem AUC-a feksofenadina.

Nisu zabilježene interakcije između feksofenadina i omeprazola. Međutim, uzimanje antacida koji sadrže gel aluminijevog ili magnezijevog hidroksida 15 minuta prije feksofenadin hidroklorida uzrokuje smanjenje biodostupnosti, najvjerojatnije zbog vezivanja u gastrointestinalnom sustavu. Preporučuje se razmak od 2 sata između uzimanja feksofenadinklorida i antacida koji sadrže aluminijev ili magnezijev hidroksid.

#### **4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje**

##### **Trudnoća**

Nema odgovarajućih podataka o primjeni feksofenadinklorida u trudnica.

Ograničena ispitivanja na životinjama nisu pokazala izravne ili neizravne štetne učinke na trudnoću, embrionalni/fetalni razvoj, porod ili postnatalni razvoj (vidjeti dio 5.3). Feksofenadinklorid se ne smije uzimati u trudnoći osim kad je to zaista neophodno.

##### **Dojenje**

Nema podataka o prolasku feksofenadinklorida u majčino mlijeko. Međutim, kad se terfenadin primjenjiva u dojilja, zabilježeno je da feksofenadin prolazi u majčino mlijeko. Zbog toga se ne preporučuje primjena feksofenadinklorida za vrijeme dojenja.

#### **4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima**

Na temelju farmakokinamičkog profila i prema prijavljenim nuspojavama nije vjerljatan utjecaj feksofenadinklorida na sposobnost upravljanja vozilima ili rada sa strojevima. U objektivnim testovima Telfast nije pokazao značajni učinak na funkciju središnjeg živčanog sustava. To znači da bolesnici mogu voziti ili obavljati radnje koje zahtijevaju koncentraciju. Međutim, kako bi se identificirali osjetljivi ljudi koji imaju neuobičajene reakcije na lijekove,

preporučuje se prije vožnje ili obavljanja složenih zadataka provjeriti individualni odgovor na lijek.

#### **4.8. Nuspojave**

Sljedeće nuspojave povezane s primjenom lijeka zabilježene u kliničkim ispitivanjima prikazane su prema organskim sustavima i u padajućem nizu prema učestalosti: vrlo često:  $\geq 1/10$ ; često:  $\geq 1/100$  i  $< 1/10$ ; manje često:  $\geq 1/1000$  i  $< 1/100$ ; rijetko:  $\geq 1/10\ 000$  i  $< 1/1000$ ; vrlo rijetko:  $< 1/10\ 000$ ; nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka). Unutar svake skupine učestalosti nuspojave su prikazane u padajućem nizu prema ozbiljnosti.

Sljedeće nuspojave zabilježene su u kliničkim ispitivanjima u odraslih, s incidencijom sličnom onoj kod placeba:

*Poremećaji živčanog sustava*

Često: glavobolja, omamljenost, omaglica

*Poremećaji oka*

Nepoznato: zamućen vid

*Poremećaji probavnog sustava*

Često: mučnina

*Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene*

Manje često: umor

Sljedeće nuspojave zabilježene su u odraslih tijekom praćenja nakon stavljanja lijeka u promet. Učestalost njihovog javljanja je nepoznata (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka):

*Poremećaji imunološkog sustava*

reakcije preosjetljivosti koje se manifestiraju kao angioedem, osjećaj stezanja u prsima, dispneja, crvenilo praćeno osjećajem vrućine i sistemska anafilaksija

*Psihijatrijski poremećaji*

nesanica, nervoza, poremećaji spavanja ili noćne more/intenzivni snovi (paronirija)

*Srčani poremećaji*

tahikardija, palpitacije

*Poremećaji probavnog sustava*

proljev

*Poremećaji kože i potkožnog tkiva*

osip, urtikarija, svrbež

Prijavljanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka, važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika traži se da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#).

## **4.9. Predoziranje**

Kod predoziranja feksofenadinkloridom zabilježeni su omaglica, omamljenost, umor i suhoća usta. Jednokratne doze do 800 mg te doze do 690 mg dvaput dnevno u trajanju od mjesec dana ili 240 mg jednom dnevno u trajanju od 1 godine, uzimali su zdravi dobrovoljci bez pojave klinički značajnih nuspojava u odnosu na placebo skupinu. Nije utvrđena maksimalna podnošljiva doza feksofenadinklorida.

Standardnim mjerama treba ukloniti svu količinu neapsorbiranog lijeka. Preporučuju se simptomatska i potporna terapija. Feksofenadinklorid se ne uklanja učinkovito iz krvi hemodializom.

## **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

### **5.1. Farmakodinamička svojstva**

Farmakoterapijska skupina: Antihistaminici za sustavnu primjenu.

ATK oznaka: R06 AX 26.

Mehanizam djelovanja

Feksofenadinklorid je H<sub>1</sub> antihistaminik bez sedativnog djelovanja. Feksofenadin je farmakološki aktivni metabolit terfenadina.

Klinička djelotvornost i sigurnost

Ispitivanja histaminom izazvanog crvenila i otoka u ljudi nakon jedne i dvije dnevne doze feksofenadinklorida, pokazala su da antihistaminski učinak postaje vidljiv u tijeku jednog sata, a maksimum se postiže za 6 sati i traje 24 sata. Tolerancija na te učinke nije zapažena nakon 28 dana liječenja. Zapažen je pozitivan terapijski odgovor, ovisan o dozi, u rasponu oralnih doza od 10 mg do 130 mg. U tom modelu antihistaminskog učinka, uočeno je da su potrebne doze od barem 130 mg za postizanje trajnijeg učinka koji bi se održao tijekom 24 sata. Maksimalna inhibicija u područjima s crvenilom i otokom kože bila je veća od 80%.

U bolesnika sa sezonskim alergijskim rinitisom koji su dobivali do 240 mg feksofenadinklorida dvaput dnevno, tijekom dva tjedna nisu, u usporedbi s placebom, zapažene značajne razlike u QTc intervalima. Također nisu zapažene značajne promjene u QTc intervalima u zdravim osobama koje su dobivale feksofenadinklorid do 60 mg dvaput dnevno tijekom 6 mjeseci, 400 mg dvaput dnevno tijekom 6,5 dana i 240 mg jednom dnevno tijekom jedne godine, u usporedbi s placebom. Pri koncentracijama 32 puta većim od terapijske koncentracije u ljudi, feksofenadin nije imao učinka na vrstu kalijevih kanala zvanu „odgođeni ispravljači“ (delayed rectifier K<sup>+</sup>) kloniranih iz ljudskog srca.

U senzibiliziranih zamoraca feksofenadinklorid (5-10 mg/kg, peroralno) inhibira antigenom inducirani bronhospazam i oslobođanje histamina iz peritonealnih mastocita pri supraterapijskim koncentracijama (10-100 μM).

### **5.2. Farmakokinetička svojstva**

Apsorpcija

Feksofenadinklorid se brzo apsorbira u tijelu nakon peroralnog uzimanja s pojavom T<sub>max</sub> nakon približno 1-3 sata od uzimanja. Srednja vrijednost C<sub>max</sub> bila je oko 494 ng/ml nakon uzimanja doze od 180 mg jednom dnevno.

Distribucija

Feksofenadin se veže 60-70% za proteine plazme.

## Biotransformacija i eliminacija

Feksofenadin se neznatno metabolizira (u jetri ili izvan jetre) jer je bio jedina komponenta otkrivena u značajnoj količini u mokraći i stolici životinja i ljudi. Profil koncentracije feksofenadina u plazmi slijedi bieksponencijalni pad s krajnjim poluvijekom eliminacije u rasponu od 11 do 15 sati nakon višekratnog doziranja. Farmakokinetika jednokratne i višekratnih doza feksofenadina linearna je za peroralne doze do 120 mg dvaput dnevno. Doza od 240 mg dvaput dnevno pokazuje, nešto veći od proporcionalnog, porast površine ispod krivulje u stanju dinamičke ravnoteže (8,8%), što ukazuje da je farmakokinetika feksofenadina praktički linearna u dozama od 40 mg do 240 mg dnevno. Smatra se da je glavni put eliminacije izlučivanje putem žuči dok se do 10% unesene doze izlučuje nepromijenjeno mokraćom.

## 5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Psi su podnosili doze od 450 mg/kg dvaput dnevno tijekom šest mjeseci te nisu pokazivali znakove toksičnosti osim povremenog povraćanja. Također, u ispitivanjima jednokratne doze u pasa i glodavaca nisu, nakon autopsije, zapaženi značajni nalazi povezani s lijekom.

Studije tkivne distribucije radioaktivno označenim feksofenadinkloridom u štakora pokazale su da feksofenadinklorid ne prolazi krvno-moždanu barijeru.

U različitim ispitivanjima mutagenosti *in vitro* i *in vivo* feksofenadinklorid nije pokazivao znakove mutagenosti.

Kancerogeni potencijal feksofenadinklorida procijenjen je korištenjem studija s terfenadinom, uz potporne farmakokinetičke studije koje su pokazivale ekspoziciju feksofenadinkloridu (putem vrijednosti AUC-a u plazmi). Nisu zapaženi znaci kancerogenosti u štakora i miševa koji su dobivali terfenadin (do 150 mg/kg/dan).

U ispitivanjima reproduktivne toksičnosti u miševa, feksofenadinklorid nije narušio plodnost, nije bio teratogen, niti je utjecao na prenatalni ili postanalni razvoj.

## 6. FARMACEUTSKI PODACI

### 6.1. Popis pomoćnih tvari

*Jezgra tablete:*

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

*Film ovojnica:*

hipromeloza  
povidon  
titaničev dioksid (E 171)  
silicičev dioksid, koloidni, bezvodni  
makrogol 400  
željezov oksid (E 172).

### 6.2. Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

**6.3. Rok valjanosti**

3 godine.

**6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka**

Lijek ne zahtjeva posebne uvjete čuvanja.

**6.5. Vrsta i sadržaj spremnika**

10 ili 30 tableta u PVC/PE/PVDC/Al ili PVC/PVDC/Al blisteru, u kutiji.

**6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje**

Nema posebnih zahtjeva.

**7. Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet**

Opella Healthcare France SAS  
157 avenue Charles de Gaulle  
92200 Neuilly-sur-Seine  
Francuska

**8. Broj odobrenja za stavljanje lijeka u promet**

HR-H-099579965

**9. Datum prvog odobrenja /datum obnove odobrenja**

11.11.1999./24.07.2015.

**10. Datum revizije teksta**

Srpanj 2023.