

Telfast[®] **180** mg

fexofénadine

Comprimé pelliculé

sanofi aventis

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Chlorhydrate de fexofénadine 180 mg

Excipients : cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 400, dioxyde de titane, silice colloïdale anhydre, povidone, oxyde de fer jaune, oxyde de fer rouge q.s.p. un comprimé pelliculé.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Comprimé pelliculé. Boîte de 15.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIHISTAMINIQUE PAR VOIE SYSTEMIQUE

(R : Système Respiratoire)

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

sanofi-aventis france

1-13, boulevard Romain Rolland

75014 Paris

FRANCE

Information médicale : N° vert 0 800 222 555

Appel depuis l'étranger : +33 1 57 63 23 23

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

30-36, avenue Gustave Eiffel

37100 Tours

FRANCE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un antihistaminique H₁. Il est indiqué dans le traitement des démangeaisons au cours de l'urticaire.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- enfant de moins de 12 ans en l'absence de données d'efficacité et de sécurité,
- antécédent d'allergie à l'un des constituants de ce médicament.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN en particulier les médicaments à base d'érythromycine ou de kétoconazole.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Si vous êtes traité par des pansements gastro-intestinaux (hydroxyde d'aluminium ou de magnésium), il convient de les prendre à distance au moins 2 heures avant ou après la prise de ce médicament.

GROSSESSE – ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement, de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre un médicament.

Par ailleurs, le passage de ce médicament dans le lait maternel est mal connu. Il est déconseillé chez la femme qui allaite.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 12 ans.

La posologie est de 1 comprimé par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

DURÉE DU TRAITEMENT

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Contactez un médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

- A été décrite la survenue peu fréquente de maux de tête, de sécheresse de la bouche, de troubles digestifs à type de nausées, de sensation vertigineuse, de somnolence.

- De rares cas de réactions allergiques avec éruptions cutanées, démangeaisons et autres réactions généralisées ont été signalées.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament doit être conservé à l'abri de l'humidité.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Mai 2006.

Pour toute demande de notice en braille, contacter notre département d'information médicale et scientifique au N° vert 0 800 222 555 ou au +33 1 57 63 23 23 (appel depuis l'étranger).

TE830A

