

ORALEGIC

(Fexofenadine hydrochloride 6 mg/1ml)

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng
Nếu cần thêm thông tin xin hỏi ý kiến bác sĩ, dược sĩ.

Thành phần

Mỗi 1 ml dịch thuốc có chứa:

Hoạt chất: Fexofenadine hydrochloride 6 mg.

Tổng hợp: Trinatri citrat dihydrat, acid citric monohydrat, sucralose, glycerin, gồm kanthan, tween 80, kali sorbat, hương hoa quả, nước tinh khiết vừa đủ.

Dạng bào chế: Hỗn dịch uống

Quy cách đóng gói: Ống nhựa 5 ml, hộp 10 ống, hộp 20 ống. Ống nhựa 10 ml, hộp 10 ống, hộp 20 ống.

Đặc tính được lực học

Fexofenadine là thuốc kháng histamin có hoạt tính đối kháng chọn lọc với thụ thể H1 ngoại biên. Fexofenadine là chất chuyển hóa có hoạt tính của terfenadine nhưng không còn đặc tính với tim do không ức chế kênh kali liên quan đến sự tái cực tế bào cơ tim. Fexofenadine không có tác dụng kháng cholinergic hoặc dopaminergic và không có tác dụng ức chế thụ thể alpha-1 hoặc beta adrenergic. Ở liều điều trị thuốc không gây buồn ngủ hay ảnh hưởng đến hệ thần kinh trung ương. Thuốc có tác dụng nhanh và kéo dài.

Đặc tính được động học

Hấp thu: Fexofenadine hấp thu tốt khi dùng đường uống. Sau khi uống một liều 30 mg ở người lớn khỏe mạnh, trung bình Cmax là 118,0 ng/mL và xảy ra khoảng 1 giờ. Sử dụng đồng thời 30 mg fexofenadine với bữa ăn có chất béo cao làm giảm AUC và Cmax trung bình khoảng 30% và 47% đối với người lớn khỏe mạnh.

Phân bố: Khoảng 60-70% fexofenadine gắn kết với protein huyết tương, chủ yếu là albumin và alpha 1- acid glycoprotein. Thể tích phân bố là 5,4-5,8 lít/kg. Dữ liệu thuốc qua nhau thai hoặc bài tiết vào sữa mẹ chưa được biết đến. Fexofenadine không qua hàng rào máu não.

Chuyển hóa: Khoảng 5% liều dùng của thuốc được chuyển hóa. Fexofenadine được chuyển hóa không đáng kể qua gan (0,5-1,5% liều dùng) nhờ hệ enzym cytochrome P450 thành chất không có hoạt tính. 3,5% được chuyển hóa thành sản phẩm ester methyl, chủ yếu nhờ hê vi khuẩn ruột.

Thải trừ: Thời gian bán thải của fexofenadine là 11-15 giờ ở người bình thường và thường kéo dài hơn ở người suy thận. Thuốc được thải trừ dưới dạng không đổi chủ yếu qua phổi (khoảng 50%) và khoảng 11% qua nước tiểu.

Đối tượng đặc biệt:

Dược động học ở những bệnh nhân suy thận và suy gan: Dược động học của fexofenadine hydrochloride được so sánh với những người khỏe mạnh trong một nghiên cứu riêng biệt về thiết kế tương tự.

Suy thận: Đối với suy thận nhẹ đến trung bình (độ thanh thải creatinin 41-80 mL/phút) và suy thận nặng (độ thanh thải creatinin 11-40 mL/phút), nồng độ đỉnh trong huyết tương của fexofenadine lần lượt là 87% và 117% và thời gian bán thải là 59% và 72%, dài hơn so với những người khỏe mạnh. Nồng độ đỉnh trong huyết tương ở bệnh nhân lọc máu (độ thanh thải creatinin ≤ 10 mL/phút) cao hơn 82% và thời gian bán thải dài hơn 31% so với những người khỏe mạnh. Dựa trên sự gia tăng sinh khả dụng và thời gian bán thải, nên dùng liều bắt đầu 60 mg/1 lần/ ngày ở những bệnh nhân suy giảm chức năng thận. Đối với trẻ em bị suy giảm chức năng thận, liều khuyến cáo của fexofenadine là 30 mg x 1 lần / ngày đối với bệnh nhân từ 2 đến 11 tuổi và 15 mg x 1 lần / ngày đối với bệnh nhân từ 6 tháng đến dưới 2 tuổi.

Suy gan: Dược động học của fexofenadine ở những bệnh nhân suy gan khác nhau so với những người khỏe mạnh.

Người lớn tuổi: Ở những người lớn tuổi (≥ 65 tuổi), nồng độ fexofenadine trong huyết tương cao hơn 99% so với những người trẻ tuổi (< 65 tuổi). Thời gian bán thải trung bình của fexofenadine tương tự như ở trẻ em.

Trẻ em: Một phân tích được động học được thực hiện ở 77 trẻ em (6 tháng tuổi đến 12 tuổi) bị viêm mũi dị ứng và 136 người lớn. Ước tính độ thanh thải đường uống của fexofenadine trung bình là 44% và 36% ở trẻ em từ 6 đến 12 tuổi ($n=14$) và từ 2 đến 5 tuổi ($n=21$) so với đối tượng người lớn.

Dùng fexofenadine hydrochloride liều 15 mg cho trẻ từ 6 tháng đến dưới 2 tuổi và liều 30 mg đối với trẻ từ 2 đến 11 tuổi sẽ cho kết quả tương đương với liều 60 mg cho người lớn.

Ảnh hưởng của giới tính: Trong một số thử nghiệm, không có sự khác biệt đáng kể về mặt làm sàng về giới được quan sát thấy trong dược động học của fexofenadine hydrochloride.

Chỉ định

Viêm mũi dị ứng theo mùa (các triệu chứng như hắt hơi liên tục, ngứa mũi, chảy鼻涕 và nghẹt mũi) ở người lớn và trẻ em trên 2 tuổi.

Mày đay vô căn mạn tính: Các biểu hiện ngoài da (như ngứa, nổi các nốt sần phù theo đám hoặc rải rác) không biến chứng của mày đay vô căn mạn tính (kéo dài trên 6 tuần) ở người lớn và trẻ em trên 6 tháng tuổi. Thuốc làm giảm ngứa và số lượng mày đay.

Liều lượng và cách dùng

Liều lượng:

Viêm mũi dị ứng:

+Trẻ em từ 2-11 tuổi: Liều khuyến cáo là 30 mg (5 ml)/lần x 2 lần/ngày. Đối với bệnh nhân suy giảm chức năng thận, liều khởi đầu được khuyến cáo là 30 mg (5 ml)/lần x 1 lần/ngày.

+Người lớn và trẻ em từ 12 tuổi trở lên: Liều khuyến cáo là 60 mg (10 ml)/lần x 2 lần/ngày. Đối với bệnh nhân suy giảm chức năng thận, liều khởi đầu được khuyến cáo là 60 mg (10 ml)/lần/ngày.

Mày đay vô căn mạn tính:

+Trẻ từ 6 tháng đến 2 tuổi: Liều khuyến cáo là 15 mg (2,5 ml)/lần x 2 lần/ngày. Đối với bệnh nhân suy giảm chức năng thận, liều khởi đầu được khuyến cáo là 15 mg (2,5 ml)/lần/ngày.

+Trẻ em từ 2-11 tuổi: Liều khuyến cáo là 30 mg (5 ml)/lần x 2 lần/ngày. Đối với bệnh nhân suy giảm chức năng thận, liều khởi đầu được khuyến cáo là 30 mg (5 ml) mỗi ngày một lần.

+Người lớn và trẻ em từ 12 tuổi trở lên: Liều khuyến cáo là 60 mg (10 ml)/lần x 2 lần/ngày. Đối với bệnh nhân suy giảm chức năng thận, liều khởi đầu được khuyến cáo là 60 mg (10 ml) mỗi ngày một lần.

Người cao tuổi: Không cần điều chỉnh liều.

Người cao tuổi: Không cần điều chỉnh liều, ngoại trừ có suy giảm chức năng thận.

Cách dùng:

Lúc ký trước khi dùng

Thuốc dùng đường uống, có thể uống lúc no hay đói.

Chống chỉ định

Chống chỉ định trên bệnh nhân có tiền sử dị ứng với bất kỳ thành phần nào của thuốc.

Thận trọng

Thận trọng khi sử dụng thuốc cho bệnh nhân suy gan, thận, người cao tuổi.

Không tự ý dùng thêm thuốc kháng histamin H1 khác khi đang sử dụng fexofenadine.

Bệnh nhân có tiền sử bệnh tim mạch cần được cảnh báo thuốc kháng histamin là một loại thuốc có liên quan đến các phản ứng phụ như nhịp tim nhanh và đánh trống ngực.



Tác dụng không mong muốn

Trong các thử nghiệm lâm sàng có kiểm soát ở trẻ em từ 6 đến 11 tuổi, tác dụng không mong muốn thường gặp nhất liên quan đến fexofenadine hydrochloride theo điều tra là đau đầu. Tỷ lệ đau đầu trong dữ liệu tổng hợp từ các thử nghiệm lâm sàng là 1% đối với bệnh nhân dùng 30 mg fexofenadine hydrochloride (673 trẻ em) và bệnh nhân dùng giả dược (700 trẻ em). Không có dữ liệu làm sàng để độ an toàn của trẻ dùng fexofenadine hydrochloride trong thời gian dài hơn hai tuần.

Trong các thử nghiệm lâm sàng có kiểm soát trong 345 trẻ em (từ 6 tháng đến 5 tuổi) bị viêm mũi dị ứng, 415 trẻ em dùng fexofenadine hydrochloride 15 mg hoặc 30 mg và 430 trẻ em dùng giả dược. Không có phản ứng bất lợi nào được ghi nhận ở trẻ em điều trị với fexofenadine và phản ứng phụ tương tự như trẻ lớn hơn và người lớn.

Ở người lớn, những tác dụng không mong muốn sau đây đã được báo cáo trong các thử nghiệm lâm sàng, với tỷ lệ tương tự như trong hợp chất:

Hệ thần kinh:

Thường gặp ($\geq 1 / 100$ đến $<1 / 10$): Đau đầu, buồn ngủ, chóng mặt.

Hệ tiêu hóa:

Thường gặp ($\geq 1 / 100$ đến $<1 / 10$): Überschreitung.

Giảm:

Không thường gặp ($\geq 1 / 1.000$ đến $<1 / 100$): Mệt mỏi.

Ở người lớn, các phản ứng không mong muốn sau đây đã được báo cáo rarer trong giám sát hàng ngày. Mặc dù không xảy ra không được biết (không thể xác định được từ dữ liệu có sẵn):

Hệ thống miễn dịch: Phản ứng quá mẫn với các biến hiện như phản ứng khô thô, đỏ bừng và sưng phồng.

Tâm thần: Mất ngủ, cảm thấy mệt mỏi.

Tim: Nhịp tim nhanh, đánh hơi, tăng áp lực.

Tiêu hóa: Tiêu chảy.

Đa và tổ chức đường hô hấp: Phát ban, nổi mày tay, ngứa.

Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc được sĩ khi gặp phải các tác dụng không mong muốn của thuốc.

Tương tác thuốc

Thuốc kháng acid chứa nhôm và magnezi đều dùng đồng thời với fexofenadine sẽ làm giảm hấp thu thuốc, vì vậy phải dùng các thuốc này cách nhau khoảng 2 giờ.

Tương tác thuốc với erythromycin và ketoconazole

Fexofenadine chuyển hóa thấp (khoảng 5%). Tuy nhiên, dùng chung fexofenadine với ketoconazole hoặc erythromycin đã làm tăng nồng độ fexofenadine trong huyết tương. Fexofenadine không ảnh hưởng đến được động học của erythromycin hoặc ketoconazole. Trong 2 nghiên cứu riêng biệt, fexofenadine hydrochloride 120 mg hai lần mỗi ngày (tổng liều 240 mg mỗi ngày) được dùng cùng với erythromycin 500 mg mỗi 8 giờ hoặc ketoconazole 400 mg mỗi ngày một lần trong điều kiện trạng thái ổn định cho các đối tượng khỏe mạnh ($n=24$, mỗi nghiên cứu). Không có sự khác biệt về các phản ứng bất lợi hoặc khoảng thời gian QTc avela quan sát thấy khi các đối tượng được dùng đồng thời fexofenadine hydrochloride hoặc kết hợp với erythromycin hoặc ketoconazole. Các phản ứng của các nghiên cứu này được总而言之 trong bảng sau:

Bảng 1: Tần số不良事件 fexofenadine sau 7 ngày dùng đồng thời fexofenadine hydrochloride 120 mg mỗi 12 giờ (hai lần liều khuyên cáo hai lần mỗi ngày) ở những người khỏe mạnh ($n=24$)

Thuốc	Cman	AUC _{0-∞}
Erythromycin (500 mg mỗi 8 giờ)	+82%	+109%
Ketoconazole (400 mg mỗi ngày)	+135%	-16%

Cơ chế của tương tác này đã được đánh giá trong các mẫu hình động và in vitro và in vivo. Những nghiên cứu này chỉ ra rằng phối hợp ketoconazole hoặc erythromycin làm tăng hấp thu da dày ruột của fexofenadine. Sự gia tăng khả năng sinh học của fexofenadine có thể là do những ảnh hưởng liên quan đến vận chuyển, như p-glycoprotein. Các nghiên cứu trên động vật in vivo cũng cho thấy ngoài việc tăng cường hấp thu, ketoconazole còn làm giảm tiết dịch dạ dày-ruột, trong khi erythromycin cũng có thể làm giảm bài tiết mật.

Tương tác với nước hoa quả:

Nước trái cây như bưởi, cam và táo có thể làm giảm khả năng sinh học của fexofenadine. Điều này được dựa trên kết quả từ 3 nghiên cứu lâm sàng sử dụng chất kích thích da để kiểm tra gây ra cùng với phân tích được động học. Sung và đỗ đà đang được dùng fexofenadine hydrochloride với bưởi hoặc cam ép sơ với nước. Dựa trên các tài liệu có thể ngoại trừ các loại nước trái cây khác như nước táo. Ý nghĩa lâm sàng của những quan sát này không được biết. Ngoài ra, dựa trên phân tích được động học kết hợp dữ liệu từ nghiên cứu nước ép bưởi và cam với đỗ đà từ nghiên cứu tương đương sinh học, tính khả năng sinh học của fexofenadine đã giảm 36%. Do đó, để tối đa hóa tác dụng của fexofenadine, nên dùng thuốc cùng với galette.

Thời kỳ mang thai và cho con bú

Thời kỳ mang thai:

Chỉ dùng fexofenadine cho phụ nữ mang thai khi lợi ích cho mẹ vượt trội nguy cơ với thai nhi để chưa có nghiên cứu đầy đủ trên người mang thai.

Thời kỳ cho con bú:

Cần thận trọng khi dùng fexofenadine cho phu nữ cho con bú do dữ liệu thuốc bài tiết qua sữa chưa được biết rõ.

Ảnh hưởng đến khả năng lái xe và vận hành máy móc:

Thuốc có thể gây mệt mỏi, đau đầu, chóng mặt vì vậy cần thận trọng khi điều khiển giao thông, vận hành máy móc.

Quá liều và xử trí:

Báo cáo về quá liều fexofenadine ít gặp và thường tin về đeo tai/khô khớp còn hạn chế. Các triệu chứng bao gồm: chóng mặt, khô miệng đã được báo cáo.

Xử trí: Sử dụng các biện pháp thông thường để loại bỏ phần thừa như rửa hít thở.

Điều trị triệu chứng và giám sát theo dõi

Lọc máu làm giảm nồng độ thuốc trong máu không đáng kể (1,7%).

Không có thuốc giải độc đặc hiệu.

Bảo quản:

Trong bao bì kín, tránh ẩm, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C.

Hạn dùng:

24 tháng kể từ ngày sản xuất.

ĐẾ XÁ TÁM TAY TRẺ EM

Nhà sản xuất

Công ty cổ phần dược phẩm CPC1 Hà Nội

Cụm công nghiệp Hè Bình Phươn, Thủ Đức, Hà Nội.

