<u>Фенкарол</u>



Код АТХ:

• <u>R06AX</u>

Международное непатентованное название (Действующее вещество):

• Хифенадин

Полезные ссылки:

Цена в Яндексе Горздрав Столички Апрель Госреестр Википедия $\frac{MHH}{MH}$ PJC VIDAL Mail.Ru Drugs.com $\frac{ahrJ}{MH}$

Форма выпуска:

 \Diamond **Таблетки** белого или почти белого цвета, круглые, плоскоцилиндрические, с фаской.

	1 таб.
хифенадина гидрохлорид	10 мг

Вспомогательные вещества: крахмал картофельный - 14.5 мг, сахароза - 25 мг, кальция стеарат - 0.5 мг.

10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные.

 \Diamond **Таблетки** белого или почти белого цвета, круглые, плоскоцилиндрические, с фаской.

	1 таб.	
хифенадина гидрохлорид	25 мг	

Вспомогательные вещества: крахмал картофельный - 40.5 мг, сахароза - 33.5 мг, кальция стеарат - 1 мг.

10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2) - пачки картонные.

Фармакотерапевтическая группа:

• Интермедианты

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Блокатор гистаминовых H₁-рецепторов. Предупреждает развитие и облегчает течение аллергических реакций. Оказывает противоаллергическое, антиэкссудативное и противозудное действие, предотвращая развитие аллергического воспаления в ткани. Ослабляет действие гистамина, уменьшает его влияние на проницаемость сосудов (снижая проницаемость, оказывает противоотечный эффект), снижает его бронхоспастическое действие и спазмогенное влияние на гладкую мускулатуру кишечника, ослабляет гипотензивное действие гистамина. Хифенадин уменьшает содержание гистамина в тканях (связано со способностью активировать диаминооксидазу - фермент, инактивирующий гистамин). При курсовом лечении антигистаминное действие хифенадина не снижается. Обладает умеренным антисеротониновым действием, проявляет слабую м-холиноблокирующую активность. Не оказывает угнетающего влияния на ЦНС.

Фармакокинетика

Всасывание и распределение

Хифенадин быстро абсорбируется из ЖКТ, абсорбция составляет 45%, и уже через 30 мин обнаруживается в тканях организма. C_{max} в плазме крови достигается через 1 ч. Обладает низкой липофильностью, плохо проникает через ГЭБ. Наиболее высокая концентрация активного вещества обнаружена в печени, несколько меньшая - в легких и почках, самая низкая - в головном мозге (менее 0.05%, что объясняет отсутствие угнетающего влияния на ЦНС).

Метаболизм и выведение

Хифенадин метаболизируется в печени.

Метаболиты выводятся почками и кишечником. Через кишечник выводится неабсорбированная часть препарата.

Показания к применению:

_	$\Pi \cap$	пг	ш	40	3.

- острая и хроническая крапивница;
- ангионевротический отек;
- аллергический ринит;
- дерматозы (в т.ч. экзема, псориаз, атопический дерматит, кожный зуд).

Относится к болезням:

- Аллергический ринит
- Аллергия
- Ангина
- Ангионевротический отек
- Дерматит
- Зуд
- Крапивница
- Поллиноз
- Псориаз
- Ринит
- Экзема

Противопоказания:

- беременность;
- период лактации (грудного вскармливания);
- детский возраст до 3-х лет (для данной лекарственной формы);
- дефицит сахаразы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюкозо/галактозная мальабсорбция, т.к. препарат содержит сахарозу;
- повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Способ применения и дозы:

Препарат принимают внутрь после еды.

Схема дозирования препарата совпадает при всех индикациях к применению. На дозирование хифенадина может оказывать влияние выраженность аллергической реакции, индивидуальная чувствительность пациента, а также выраженность возможных побочных эффектов.

Взрослым назначают по 25-50 мг 3-4 раза/сут. Максимальная суточная доза - 200 мг. Курс лечения - 10-20 дней. При необходимости курс лечения повторяют.

Детям в возрасте от **3** до **7** лет - по 10 мг 2 раза/сут; в возрасте от **7** до **12** лет - по 10-15 мг 2-3 раза/сут; старше **12** лет - по 25 мг 2-3 раза/сут. Курс лечения - 10-15 дней.

Побочное действие:

Со стороны пищеварительной системы: сухость слизистой оболочки полости рта, тошнота, рвота.

Со стороны ЦНС: сонливость, головная боль.

Прочие: аллергические реакции.

Передозировка:

Симптомы: сухость слизистых оболочек, головная боль, рвота, боли в животе и другие симптомы диспепсии.

Лечение: промывание желудка, прием активированного угля, проведение симптоматической терапии.

При передозировке пациент должен обратиться к врачу.

Применение при беременности и кормлении грудью:

Не рекомендуется применять при беременности. При необходимости применения во время беременности следует тщательно взвесить соотношение предполагаемой пользы для матери и риска для плода.

При необходимости лечения препаратом грудное вскармливание необходимо прекратить.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Обладая слабыми м-холиноблокирующими свойствами, препарат может снижать моторику ЖКТ, что способствует увеличению всасывания медленно абсорбирующихся препаратов (например, антикоагулянтов непрямого действия - кумаринов).

Особые указания и меры предосторожности:

С осторожностью следует назначать препарат при заболеваниях ЖКТ, печени и почек.

Отсутствие выраженного м-холиноблокирующего эффекта позволяет назначать препарат пациентам, которым противопоказаны антигистаминные препараты, обладающие м-холиноблокирующей активностью.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Лицам, профессия которых требует повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций следует предварительно определить (путем краткосрочного назначения), не оказывает ли препарат седативного эффекта.

При нарушениях функции почек

С осторожностью следует назначать препарат при заболеваниях почек.

Фенкарол

Фармакологическая база данных (http://drugs.thead.ru)

При нарушениях функции печени

С осторожностью следует назначать препарат при заболеваниях печени.

Применение в детском возрасте

Препарат назначают детям в возрасте 3 лет и старше.

Условия хранения:

Препарат следует хранить в недоступном для детей, сухом, защищенном от света месте.

Срок годности:

4 года.

Условия отпуска в аптеке:

Без рецепта.

Источник: http://drugs.thead.ru/Fenkarol