



Mỗi viên nén bao phim chứa:

Levocarnitine ..... 330 mg  
Tá dược ..... vừa đủ

Điều kiện bảo quản: Mới khô mát, tránh ánh nắng, nhiệt độ không quá 30°C.

Tiêu chuẩn chất lượng: Dược điển Mỹ  
Chính định, chống chỉ định, cách dùng và các  
thông tin khác: Xem trong tờ hướng dẫn sử  
dụng thuốc kèm theo.

ĐE XA TÀM TAY TRẺ EM  
ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG  
TRƯỚC KHI DÙNG

Sản xuất bởi:

CÔNG TY DƯỢC PHẨM VÀ THƯƠNG MẠI PHƯƠNG ĐÔNG-(TNHH)  
TS 509, tờ bản đồ số 01, cụm CN Hap Linh, Phường Hap  
Linh, thành phố Bắc Ninh, tỉnh Bắc Ninh.

SĐK/BH: Rely No. 3  
Số lô SX (Batch No.):  
Ngày SX (M/M):  
Hạn dùng (Ex.yr.):

# ANBALUTI

Levocarnitine ..... 330 mg

BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC  
ĐÃ PHÊ DUYỆT  
23 -10- 2019  
Lần đầu:.....

Sản xuất bởi:

CÔNG TY DƯỢC PHẨM VÀ THƯƠNG MẠI PHƯƠNG ĐÔNG-(TNHH)  
TS 509, tờ bản đồ số 01, cụm CN Hap Linh, Phường Hap  
Linh, thành phố Bắc Ninh, tỉnh Bắc Ninh.



Each film coated tablet contains:

Levocarnitine ..... 330 mg

Excipients ..... 6.6

Storage: Store in a dry place, protect from light, at temperature below 30°C

Specifications: United State Pharmacopoeia

Indications, contra-indications,

dosage and other information:

Please carefully read the instruction in the leaflet

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN  
READ THE LEAFLET CAREFULLY  
BEFORE USE

Manufactured by:

PHUONG DONG TRADING AND PHARMACEUTICAL COMPANY (LTD)  
TS 509, map No 01, Hap Linh industrial group, Hap Linh ward,  
Bac Ninh town, Bac Ninh province.

Box of 10 tablets x 10 film coated tablets

# ANBALUTI

Levocarnitine ..... 330 mg

Manufactured by:

PHUONG DONG TRADING AND PHARMACEUTICAL COMPANY (LTD)  
TS 509/map NO 01, Hap Linh industrial group, Hap Linh ward,  
Bac Ninh town, Bac Ninh province

ANBALUTI  
Levocarnitine ..... 330 mg





## Hướng dẫn sử dụng thuốc

**ANBALUTI**  
**Để xa tầm tay của trẻ em**  
**Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng**

### Thành phần công thức thuốc:

Mỗi viên nén bao phim chứa:

#### Thành phần hoạt chất:

Levocarnitin ..... 330 mg

Thành phần tá dược: cellulose vi tinh thể, copovidon K28, tinh bột ngô tiền hồ hóa, crospovidon, colloidal silicon dioxide, magnesi stearat, HPMC 15 cps, HPMC 5 cps, lactose, talc, titan dioxide, PEG 6000.

**Dạng bào chế:** Viên nén bao phim

Mô tả: Viên nén bao phim dài, màu trắng, bề mặt viên nhẵn, cạnh và thành viên lanh lặn.

### 1. Đặc tính dược lực học

Nhóm dược lý: Tiêu hóa và chuyển hóa

Mã ATC: A16AA01

Levocarnitin là một hoạt chất tự nhiên, cần thiết cho sự chuyển hóa năng lượng ở động vật có vú. Levocarnitin có tác dụng vận chuyển chuỗi acid béo dài vào ty thể, từ đó cung cấp chất nền cho quá trình oxy hóa và sản xuất năng lượng. Acid béo được sử dụng làm chất nền trong tất cả các mô, trừ mô não. Trong cơ xương và cơ tim, acid béo là chất nền chính trong sản xuất năng lượng.

### 2. Đặc tính dược động học

Thông tin dược động học của levocarnitin dạng sử dụng trên người lớn và dạng sử dụng trên trẻ nhỏ là không khác nhau.

**Hấp thu:** Nồng độ tối đa thuốc trong huyết tương đạt được sau 3,3h uống thuốc.

**Phân bố:** Thuốc không liên kết với protein và albumin huyết tương.

**Chuyển hóa:** thuốc được chuyển hóa sang dạng TMAO và  $\gamma$ -butyrobetain trong đường tiêu hóa dưới tác động của vi khuẩn đường ruột. Thời gian bán thải của thuốc khoảng 17,4 giờ.

**Thải trừ:** thuốc thải trừ khoảng 9% qua nước tiểu dưới dạng chưa chuyển hóa. Khoảng 58-65% thuốc được chuyển hóa qua phân và nước tiểu ở cả dạng đã chuyển hóa hoặc chưa chuyển hóa. 76% liều được bài tiết qua nước tiểu trong thời gian 0-24h. Thời gian bán thải phân bố

trung bình là 0,585 giờ và thời gian bán thải, thải trừ cuối cùng trung bình là 17,4 giờ.

Tác dụng và độ an toàn của levocarnitin dùng đường uống chưa được báo cáo trên đối tượng bệnh nhân suy thận. Việc sử dụng levocarnitin đường uống ở liều cao ở những bệnh nhân bị suy giảm chức năng thận nghiêm trọng hoặc ở bệnh thận giai đoạn cuối (ESRD) có thể dẫn đến sự tích tụ các chất chuyển hóa độc hại như trimethylamin (TMA) và trimethylamin-N-oxid (TMAO), vì những chất chuyển hóa này thường được bài tiết qua nước tiểu.

Không có dữ liệu đặc biệt khi so sánh tác dụng của thuốc giữa bệnh nhân cao tuổi và các đối tượng bệnh nhân khác, tuy nhiên dựa trên các dữ liệu hiện có thì các tác dụng không mong muốn hoặc các vấn đề khác có thể gặp phải trên người cao tuổi không khác biệt so với người trưởng thành trẻ tuổi.

Thận trọng khi sử dụng thuốc trên bệnh nhân bị bệnh gan vì chưa có dữ liệu nghiên cứu đầy đủ trên đối tượng này.

### 3. Chỉ định

Chỉ định trong các trường hợp thiếu hụt carnitin nguyên phát và thứ phát.

### 4. Cách dùng, liều dùng

#### Người trưởng thành:

Liều khuyến cáo là 990 mg x 2-3 lần/ngày, điều chỉnh liều dựa trên đáp ứng trên lâm sàng của bệnh nhân.

Trẻ sơ sinh và trẻ nhỏ: Liều 50-100 mg/kg/ngày, chia thành 2 lần, liều tối đa là 3g/ngày. Liều khởi đầu khuyến cáo là 50 mg/kg/ngày, sau đó điều chỉnh liều dựa trên đáp ứng trên lâm sàng của bệnh nhân.

Trong quá trình sử dụng thuốc, theo dõi tình trạng của bệnh nhân dựa trên các thông số huyết học.

### 5. Chống chỉ định

Điều ứng với levocarnitin hoặc bất cứ thành phần nào của thuốc.

### 6. Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc

Việc sử dụng levocarnitin cho bệnh nhân tiểu đường được điều trị bằng insulin hoặc các thuốc hạ đường huyết đường uống có thể dẫn đến hạ glucose máu. Nồng độ glucose huyết tương ở những đối tượng này phải được theo dõi thường xuyên để điều chỉnh việc sử dụng thuốc hạ đường huyết ngay nếu cần.

An toàn và hiệu quả của levocarnitin đường uống chưa được đánh giá ở bệnh nhân suy thận. Sử dụng levocarnitin liều cao kéo dài ở những bệnh nhân có chức năng thận bị tổn thương nghiêm trọng hoặc ở những bệnh nhân bị suy thận mạn giai đoạn cuối (ESRD) đang chạy thận có thể dẫn đến tích tụ các chất chuyên hóa gây độc tính (TMA (trimethylamine) và TMAO (trimethylamine-N-oxide)), vì các chất này được bài tiết qua nước tiểu.

Đã có báo cáo về tăng chỉ số INR khi sử dụng thuốc cùng với dẫn xuất coumarin. Cần theo dõi chỉ số INR ở bệnh nhân sử dụng dẫn xuất coumarin khi đang sử dụng levocarnitin.

Phản ứng quá mẫn

Phản ứng quá mẫn nghiêm trọng, bao gồm phát ban, nổi mề đay và phù mặt đã được báo cáo với levocarnitin đường uống. Các phản ứng quá mẫn nghiêm trọng khác, bao gồm sốc phản vệ, phù thanh quản và co thắt phế quản đã được báo cáo sau khi tiêm tĩnh mạch levocarnitin, chủ yếu ở những bệnh nhân suy thận giai đoạn cuối đang chạy thận.

Những sử dụng levocarnitin và thông báo cho cán bộ y tế ngay lập tức khi bắt đầu xuất hiện các triệu chứng của phản ứng quá mẫn.

Thuốc có chứa lactose. Bệnh nhân có các vấn đề di truyền hiếm gặp về dung nạp galactose, thiếu enzym Lapp lactase hoặc kém hấp thu glucose - galactose không nên dùng thuốc này.

### 7. Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú

**Phụ nữ có thai:** Levocarnitin không gây độc tính trên bào thai hoặc quái thai ở động vật thử nghiệm. Tuy nhiên, chưa có dữ liệu về độ an toàn của thuốc trong thai kỳ ở người. Do đó chỉ khuyến cáo sử dụng thuốc trong thời kỳ mang thai nếu lợi ích cao hơn nguy cơ.

#### *Phụ nữ cho con bú*

Không có dữ liệu levocarnitin bài tiết qua sữa mẹ. Nghiên cứu trên bò cho thấy hàm lượng levocarnitin tăng lên trong sữa bò sau khi được tiêm. Do đó cần cân nhắc nguy cơ ảnh hưởng của levocarnitin trên trẻ sơ sinh với lợi ích của việc bổ sung levocarnitin cho mẹ.

Nên thận trọng khi dùng thuốc cho đối tượng này.

Trong thời kì mang thai nên hỏi ý kiến bác sĩ hay dược sĩ trước khi dùng thuốc.

### 8. Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe, vận hành máy móc

Không ảnh hưởng.

### 9. Tương tác, tương kỵ của thuốc

Thuốc có thể làm tăng tác dụng của các thuốc chống đông máu (như warfarin).

### 10. Tác dụng không mong muốn của thuốc

Các phản ứng ngoại ý được phân loại theo tần suất và hệ cơ quan. Các loại tần suất được xác định theo quy ước như sau: Rất thường gặp ( $\geq 1/10$ ), Thường gặp ( $\geq 1/100$  đến  $< 1/10$ ), Ít gặp ( $\geq 1/1\,000$  đến  $< 1/100$ ), Hiếm gặp ( $\geq 1/10\,000$  đến  $< 1/1\,000$ ), Rất hiếm gặp ( $< 1/10\,000$ ), Chưa rõ tần suất (chưa xác định được từ những dữ liệu hiện có).

#### *- Thường gặp. $1/10 > ADR > 1/100$*

Tim mạch: Tăng huyết áp.

Tiêu hóa: Đau bụng, co thắt dạ dày, tiêu chảy.

Thần kinh: Đau đầu, buồn nôn và nôn.

#### *- Ít gặp. $1/1000 < ADR < 1/100$*

Tim mạch: Nhịp tim nhanh.

Toàn thân: Sốt, mệt mỏi, mủi cơ thể, sưng bàn tay, chân dưới và bàn chân, cảm giác ngứa ran.

Tiêu hóa: Khó chịu ở bụng, giảm vị giác và cảm nhận.

Thần kinh: Trầm cảm, chóng mặt.

Mắt: Giảm thị lực.

- Hiếm gặp ADR < 1/1000

Động kinh.

**Hướng dẫn cách xử trí ADR**

- Với trường hợp bệnh nhân gặp tác dụng phụ trên hệ tiêu hóa hoặc mệt mỏi: không cần ngừng thuốc vì các triệu chứng này sẽ biến mất trong thời gian ngắn.
- Với trường hợp bệnh nhân bị mủi cơ thể: có thể giảm liều cho bệnh nhân.
- Các trường hợp khác: ngừng dùng thuốc và điều trị triệu chứng cho bệnh nhân nếu cần.

**11. Quá liều và cách xử trí**

Chưa có báo cáo về quá liều khi sử dụng levocarnitin. LD<sub>50</sub> của levocarnitin theo đường tiêm tĩnh mạch trên chuột cống là 5,4g/kg và LD<sub>50</sub> của levocarnitin theo đường uống trên

chuột nhắt là 19,2 g/kg. Quá liều levocarnitin có thể gây tiêu chảy.

Levocarnitin có thể loại bỏ bằng cách lọc máu.

**12. Quy cách đóng gói**

Hộp 9 viên x 10 viên, kèm hướng dẫn sử dụng.

**13. Điều kiện bảo quản**

Nơi khô mát, tránh ánh sáng, nhiệt độ không quá 30°C.

**14. Hạn dùng**

36 tháng kể từ ngày sản xuất.

**15. Tiêu chuẩn chất lượng của thuốc**

Dược điển Mỹ

Sản xuất tại:

**CÔNG TY DƯỢC PHẨM VÀ THƯƠNG MẠI PHƯƠNG ĐÔNG - (TNHH)**

Địa chỉ: TS 509, tờ bản đồ số 01, cụm CN Hap Linh, phường Hap Linh, TP. Bắc Ninh, tỉnh Bắc Ninh

Điện thoại: 02223.720.838 Fax: 02223.720488

E-mail: nguoitruyenlua2@phuongdongbn.com.vn



TUQ.CỤC TRƯỞNG  
P.TRƯỞNG PHÒNG  
*Chu Quốc Chính*



## 2. Nhãn chai 60 ml.



- Nội dung, màu sắc như mẫu.

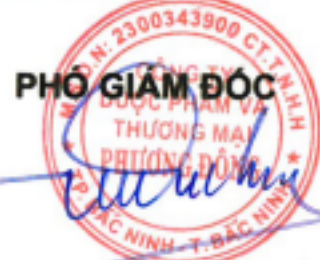


## 1. Nhãn hộp 1 chai 75ml

<p><b>THÀNH PHẦN:</b> Fexofenadine hydrochloride.....30 mg Tá dược vừa đủ.....5ml</p> <p><b>CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH, VÀ CÁC THÔNG TIN KHÁC:</b> Rin đục trong tử hường dẫn sử dụng.</p> <p><b>BẢO QUẢN:</b> Nơi khô mát, nhiệt độ không quá 30°C, tránh ánh nắng.</p> <p><b>Tiêu Chuẩn:</b> TCCS</p> <p><b>SEK:</b> Để xa tầm tay trẻ em Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.</p> <p><b>LẮC KÝ THUỐC TRƯỚC KHI DÙNG</b></p> <p>Số lô SX/ Batch No.: Ngày SX/ Mfg Date: HSD/ Exp. Date:</p> <p>Sản xuất tại: CÔNG TY DƯỢC PHẨM VÀ THƯƠNG MẠI PHƯƠNG ĐÔNG - (TNHH) TS 509, tờ bản đồ số 01, cụm CN Hap Linh, P. Hap Linh, TP. Bắc Ninh, Bắc Ninh</p>	 <p>Fexofenadine 30 mg/5ml ATDKOX</p>	<p>Box of 1 bottle of 75 ml WHO-GMP</p> <p><b>ATDKOX</b> Fexofenadine 30 mg/5ml Oral Suspension</p>	<p><b>COMPOSITION:</b> Fexofenadine hydrochloride.....30 mg Excipients q.s.f.....5ml</p> <p><b>INDICATIONS, ADMINISTRATIONS, CONTRAINDICATIONS, AND OTHER INFORMATION:</b> Please see the leaflet insert.</p> <p><b>STORAGE:</b> In a dry and cool place, temperature not exceeding 30°C, protect from the light.</p> <p><b>SPECIFICATION:</b> In house(s)</p> <p><b>REG. No:</b> VD-_____</p> <p>Keep out of reach of children Please read the leaflet carefully before use</p> <p><b>SHAKE THE BOTTLE WELL BEFORE EACH USE</b></p> <p>Manufacture by: <b>PHUONG DONG PHARMACEUTICAL AND TRADING CO., LTD</b> TS 509, Map No. 01, Hap Linh Industrial Zone, Hap Linh Ward, Bac Ninh city, Bac Ninh province</p>	<p>Hộp 1 chai x 75 ml WHO-GMP</p> <p><b>ATDKOX</b> Fexofenadine 30 mg/5ml Hỗn dịch uống</p> <p><i>OK</i></p> <p><b>PHUONG DONG PHARMACEUTICAL AND TRADING CO., LTD</b></p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## 2. Nhãn chai 75ml

<p><b>THÀNH PHẦN:</b> Fexofenadine hydrochloride.....30 mg Tá dược vừa đủ.....5ml</p> <p><b>CHỈ ĐỊNH, CÁCH DÙNG, CHỐNG CHỈ ĐỊNH, VÀ CÁC THÔNG TIN KHÁC:</b> Rin đục trong tử hường dẫn sử dụng.</p> <p><b>BẢO QUẢN:</b> Nơi khô mát, nhiệt độ không quá 30°C, tránh ánh nắng.</p> <p><b>Tiêu Chuẩn:</b> TCCS</p> <p><b>SEK:</b> Để xa tầm tay trẻ em Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.</p> <p>Số lô SX/ Batch No.: Ngày SX/ Mfg Date: HSD/ Exp. Date:</p>	<p>Hộp 1 chai x 75 ml GMP-WHO</p> <p><b>ATDKOX</b> Fexofenadine 30 mg/5ml Hỗn dịch uống</p> <p><b>LẮC KÝ THUỐC TRƯỚC KHI DÙNG</b></p>	<p><b>COMPOSITION:</b> Fexofenadine hydrochloride.....30 mg Excipients q.s.f.....5ml</p> <p><b>INDICATIONS, ADMINISTRATIONS, CONTRAINDICATIONS, AND OTHER INFORMATION:</b> Please see the leaflet insert.</p> <p><b>STORAGE:</b> In a dry and cool place, temperature not exceeding 30°C, protect from the light.</p> <p><b>SPECIFICATION:</b> In house(s)</p> <p><b>REG. No:</b> Keep out of reach of children Please read the leaflet carefully before use</p>
<p>CÔNG TY DƯỢC PHẨM VÀ THƯƠNG MẠI PHƯƠNG ĐÔNG - (TNHH) TS 509, tờ bản đồ số 01, cụm CN Hap Linh, P. Hap Linh, TP. Bắc Ninh, Bắc Ninh</p>		



P. GIÁM ĐỐC  
DS. LA VĂN ĐỊNH

## HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC ATDKOX

*Để xa tầm tay trẻ em.  
Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.  
Lắc kỹ trước khi dùng.*

### 1. THÀNH PHẦN CÔNG THỨC THUỐC:

Mỗi 5ml hỗn dịch uống chứa:

*Thành phần hoạt chất: Fexofenadin hydrochlorid: 30 mg*

*Thành phần tá dược: Aerosil, glycerin, sucrose, sucralose, natri edetat, methylparaben, propylparaben, propylene glycol, xanthan gum, hương dâu, acid citric, natri citrat, màu Erythrosin, nước tinh khiết vừa đủ 5ml.*

### 2. DẠNG BÀO CHÉ: Hỗn dịch uống. Thuốc dạng hỗn dịch màu hồng nhạt, vị ngọt hơi đắng, có mùi hương dâu, pH từ 4,0-6,0.

### 3. CHỈ ĐỊNH:

Thuốc được chỉ định điều trị triệu chứng trong viêm mũi dị ứng theo mùa, mày đay mạn tính vô căn ở trẻ em, người lớn.

### 4. CÁCH DÙNG, LIỀU DÙNG:

*Cách dùng: Thuốc dùng đường uống. Không uống với nước hoa quả. Uống trước bữa ăn.*  
*Liều dùng:*

*Viem mũi dị ứng theo mùa:*

- Liều thông thường cho người lớn và trẻ em trên 12 tuổi: 60 mg (10 ml) × 2 lần/ngày hoặc 120 mg (20 ml) × 1 lần/ngày.
- Liều thông thường cho trẻ em từ 6 – 11 tuổi: 30 mg (5 ml) × 2 lần/ngày.

*Mày đay mạn tính vô căn:*

- Liều thông thường cho người lớn và trẻ em trên 12 tuổi: 60 mg (10 ml) × 2 lần/ngày hoặc 120 mg (20 ml) × 1 lần/ngày hoặc 180 mg (30 ml) × 1 lần/ngày.
- Liều thông thường cho trẻ em từ 6 – 11 tuổi: 30 mg (5 ml) × 2 lần/ngày.

Các nghiên cứu thực hiện ở người lớn ở các nhóm nguy cơ đặc biệt (những bệnh nhân suy thận hoặc suy gan) cho thấy không cần điều chỉnh liều fexofenadin hydrochlorid ở người lớn.

### 5. CHỐNG CHỈ ĐỊNH:

Quá mẫn với bất cứ thành phần nào của thuốc.

### 6. CẢNH BÁO VÀ THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC:

- Dùng thận trọng cho trẻ bị suy thận, suy gan.
- Bệnh nhân có tiền sử bệnh tim mạch cần được cảnh báo rằng thuốc kháng histamin như một loại thuốc có liên quan đến các tác dụng ngoại ý, nhịp tim nhanh và đánh trống ngực.
- Bệnh nhân có vấn đề về di truyền không dung nạp fructose, thiếu enzym glucose – galactose hoặc sucrase – isomaltase; vì trong thành phần thuốc có sucrose nên khuyến cáo bệnh nhân không nên sử dụng thuốc này.

- Không uống rượu (ví dụ: rượu vang, bia, rượu mạnh) trong khi dùng thuốc này (propylene glycol có thể làm tăng tác dụng của rượu).

## 7. SỬ DỤNG THUỐC CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ:

- *Thời kỳ mang thai:* Không có dữ liệu về sử dụng thuốc trên phụ nữ có thai, chỉ nên dùng thuốc nếu lợi ích vượt trội so với nguy cơ.
- *Thời kỳ cho con bú:* Không có dữ liệu về hàm lượng sữa mẹ sau khi dùng thuốc. Tuy nhiên, khi dùng terfenadin cho các bà mẹ cho con bú, Fexofenadin đã được tìm thấy vào sữa mẹ. Vì vậy, fexofenadin hydrochloride không được khuyến cáo cho các bà mẹ cho con bú.

## 8. ẢNH HƯỞNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE, VẬN HÀNH MÁY MÓC:

Bệnh nhân có thể lái xe hoặc thực hiện các nhiệm vụ đòi hỏi sự tập trung. Tuy nhiên, để xác định những người nhạy cảm có phản ứng bất thường với các sản phẩm thuốc, nên kiểm tra phản ứng của từng cá nhân trước khi lái xe hoặc thực hiện các công việc phức tạp.

## 9. TƯƠNG TÁC CỦA THUỐC:

### \* Tương tác:

- Erythromycin, ketoconazole làm tăng nồng độ fexofenadin trong huyết tương nhưng không làm thay đổi khoảng QT.
- Không dùng đồng thời fexofenadin với các thuốc kháng acid chứa nhôm, magnesi vì sẽ làm giảm hấp thu fexofenadin. Nên dùng các thuốc này cách nhau khoảng 2 giờ.

### \* Tương kỵ:

- Nước hoa quả (cam, bưởi, táo) có thể làm giảm sinh khả dụng của fexofenadin tới 36%.
- Tránh dùng fexofenadin với rượu vì làm tăng nguy cơ an thần (ngủ).

## 10. TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN CỦA THUỐC:

Các phản ứng có hại được phân nhóm theo tần suất: Rất thường gấp (ADR ≥ 1/10), thường gấp ( $1/100 \leq ADR < 1/10$ ), ít gặp ( $1/1000 \leq ADR < 1/100$ ), hiếm gặp ( $1/10000 \leq ADR < 1/1000$ ) và rất hiếm gặp ( $ADR < 1/10000$ )

### Thường gặp

- Thần kinh: buồn ngủ, đau đầu, mất ngủ, chóng mặt.
- Tiêu hóa: buồn nôn, khó tiêu.
- Khác: dễ bị nhiễm virus (cảm, cúm), đau bụng trong kỳ kinh nguyệt, dễ bị nhiễm khuẩn hô hấp trên, ngứa họng, ho, sốt viêm tai giữa, viêm xoang, đau lưng.

### Ít gặp

- Thần kinh: sợ hãi, rối loạn giấc ngủ, ác mộng.
- Tiêu hóa: khô miệng, đau bụng.

### Hiếm gặp

- Da: ban, mày đay, ngứa.
- Phản ứng quá mẫn: phù mạch, tức ngực, khó thở, đỏ bừng, sốc phản vệ.

**Hướng dẫn xử trí ADR:** ADR của thuốc thường nhẹ, chỉ 2,2% người bệnh phải ngừng thuốc do ADR của thuốc.

*Thông báo ngay cho bác sĩ hoặc dược sĩ những phản ứng có hại gặp phải khi sử dụng thuốc.*

## 11. QUÁ LIỆU VÀ CÁCH XỬ TRÍ:

(Bổ sung lần 1 ngày 15/12/2018)

- Thông tin về độc tính cấp của fexofenadin còn hạn chế. Nếu có các triệu chứng như buồn ngủ, chóng mặt, khô miệng thì thông báo ngay cho bác sĩ hoặc dược sỹ để có biện pháp xử trí kịp thời.
- *Xử trí:* sử dụng biện pháp thông thường để loại bỏ phần thuốc còn chưa được hấp thu ở ổng tiêu hóa. Điều trị hỗ trợ và điều trị triệu chứng. Thảm phân máu làm giảm nồng độ thuốc trong máu không đáng kể (1,7 %). Không có thuốc giải độc đặc hiệu.

**12. QUY CÁCH ĐÓNG GÓI:**

Hộp 01 chai 60 ml, kèm cốc đong.

Hộp 01 chai 75 ml, kèm cốc đong.

**13. ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN:** Bảo quản nơi khô mát, tránh ánh sáng, nhiệt độ không quá 30°C

**14. HẠN DÙNG:** 36 tháng kể từ ngày sản xuất.

**15. TIÊU CHUẨN CHẤT LƯỢNG CỦA THUỐC: TCCS**

**16. TÊN, ĐỊA CHỈ CỦA CƠ SỞ SẢN XUẤT THUỐC:**

Cơ sở sản xuất thuốc: Công ty TNHH Dược phẩm và thương mại Phương Đông-(TNHH)

Địa chỉ: TS 509, tờ bản đồ số 01, cụm CN Hap Linh, phường Hap Linh, thành phố Bắc Ninh, tỉnh Bắc Ninh, Việt Nam.

Điện thoại: 02223.720.838

Fax: 02223.720488

E-mail: nguoitruyenlua2@phuongdongbn.com.vn



TUQ.CỤC TRƯỞNG  
P.TRƯỞNG PHÒNG  
*Chu Quốc Chính*

(Bổ sung lần 1 ngày 15/12/2018)