

## MẪU HỘP



[Redacted area]  
KZ

## MẪU NHÃN DÁN TRÊN LỌ

Hỗn dịch uống 60 ml

**K\_XOFANINE**  
Fexofenadin hydrochlorid 6 mg/1ml

WHO - GMP

SDK: 

CÔNG THỨC: Mỗi lọ 60 ml chứa:  
Fexofenadin hydrochlorid ..... 360 mg  
Tá dược vừa đủ ..... 54 ml

**CHỈ ĐỊNH:**  
Fexofenadin được chỉ định dùng điều trị triệu chứng trong viêm mũi dị ứng theo mùa, mày đay mạn tính vòi họng.  
Chống chỉ định, liều lượng - cách dùng, tác dụng không mong muốn, tương tác thuốc và các thông tin khác:  
*Xin đọc trong tờ hướng dẫn sử dụng bên trong hộp.*

**LẮC KỸ TRƯỚC KHI DÙNG**

**BẢO QUẢN:** Nơi khô, nhiệt độ dưới 30°C, tránh ánh sáng.

**BẾ XA TẨM TAY CỦA TRẺ EM**

**BỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG**

**CTCP DƯỢC PHẨM TRUNG ƯƠNG 2**  
9 Trần Thành Tông - Q.Hai Bà Trưng - Hà Nội - Việt Nam  
ĐT: 04.39715439 FAX: 04.38211815  
Sản xuất tại: CTCP DƯỢC PHẨM TRUNG ƯƠNG 2  
Lô 27, KCN Quang Minh - Mê Linh - Hà Nội - Việt Nam  
ĐT: 04.39716291 FAX: 04.35251484

SDK.K.D: 01001097

CÔNG TY  
CỔ PHẦN  
DƯỢC PHẨM  
TRUNG ƯƠNG  
HAI BÀ TRƯNG - HÀ NỘI



ĐỀ XÁ TẨM TAY CỦA TRẺ EM  
ĐỌC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG TRƯỚC KHI DÙNG  
NẾU CẦN THÊM THÔNG TIN XIN HỎI Y KIẾN CỦA BÁC SĨ

WHO - GMP

Hỗn dịch uống

## K\_XOFANINE

TRÌNH BÀY: Hộp 1 lọ 60ml.

CÔNG THỨC: Mỗi lọ 60 ml chứa::

Fexofenadin hydrochlorid..... 360 mg  
Tá dược vừa đủ ..... 60 ml  
(Tá dược gồm: Sucrose, sorbitol, propylene glycol, dinatri edetat, poloxamer, xanthan gum, methylparaben, propylparaben, dinatri hydrophosphat, natri dihydrophosphat, simethicon emulsion, natri saccarin, titan dioxyd, hương phúc bồn tử, nước tinh khiết)

DƯỢC LỰC HỌC:

Fexofenadin là chất chuyển hóa của terfenadin, là chất kháng histamin có tác dụng đối kháng chọn lọc ở thụ thể H<sub>1</sub>, ngoại biên. Fexofenadin ức chế sự co thắt phế quản do kháng nguyên gây nên ở chuột lang nhạy cảm và ức chế phản ứng histamin từ đường bào màng bụng. Trên động vật thí nghiệm, không thấy tác dụng kháng cholinergic hoặc ức chế thụ thể alpha-, adrenergic. Ở liều điều trị, thuốc không gây ngủ hay ảnh hưởng đến thần kinh trung ương. Thuốc có tác dụng nhanh và kéo dài do thuốc gắn紧密 vào thụ thể H<sub>1</sub>, tạo thành phức hợp bền vững và tách ra chậm.

DƯỢC ĐỘNG HỌC:

Hấp thu: Sau khi uống một liều 30 mg hỗn dịch uống, Cmax đạt 118 nanogram / ml trong khoảng 1 giờ. Dùng thuốc cùng với bữa ăn nhiều chất béo, AUC và Cmax giảm khoảng 30% và 47%.

Phân bố: Tỷ lệ liên kết với protein huyết tương của thuốc là 60 - 70%, chủ yếu là với albumin và alpha<sub>1</sub>-acid glycoprotein. Fexofenadin không qua hàng rào máu - não.

Chuyển hóa: Xấp xỉ 5% tổng liều dùng của thuốc được chuyển hóa. Khoảng 0,5 - 1,5% được chuyển hóa ở gan nhờ hệ enzym cytochrom P450 thành chất không có hoạt tính, 3,5% được chuyển hóa thành dẫn chất ester methyl, chủ yếu nhờ hệ vi khuẩn ruột.

Thải trừ: Nửa đời thải trừ của fexofenadin khoảng 14,4 giờ sau khi dùng liều 60 mg, 2 lần/ ngày. Thuốc thải trừ chủ yếu qua phân (xấp xỉ 80%), 10% liều dùng được thải trừ qua nước tiểu dưới dạng không đổi.

Đối với bệnh nhân suy thận: Giá trị nồng độ đỉnh trong huyết tương và thời gian bán thải của Fexofenadin hydrochlorid đều lớn hơn so với người khỏe mạnh.

CHỈ ĐỊNH:

Fexofenadin được chỉ định dùng điều trị triệu chứng trong viêm mũi dị ứng theo mùa, mày đay mạn tính vô căn.

LIỀU LƯỢNG - CÁCH DÙNG: *Lắc kỹ chai trước khi uống.*

- Viêm mũi dị ứng theo mùa:

Trẻ em 2 - 11 tuổi: 5 ml (01 thìa) x 2 lần/ngày.

Người lớn và trẻ em 12 tuổi trở lên: 10 ml (02 thìa) x 2 lần/ngày.

Với bệnh nhân suy thận: Liều giảm một nửa.

- Mày đay mạn tính:

Trẻ em từ 6 tháng đến dưới 2 tuổi: 2,5 ml (1/2 thìa) x 2 lần/ngày.

Trẻ em 2 - 11 tuổi: 5 ml (01 thìa) x 2 lần/ngày

Người lớn và trẻ em 12 tuổi trở lên: 10 ml (02 thìa) x 2 lần/ngày.

Với bệnh nhân suy thận: liều giảm một nửa.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH:

Quá mẫn với fexofenadin và các thành phần khác của thuốc.

TƯƠNG TÁC THUỐC:

Dùng phối hợp fexofenadin hydrochlorid với erythromycin hoặc ketoconazole làm tăng nồng độ fexofenadin trong huyết tương, tuy nhiên sự tăng này không đưa đến ảnh hưởng trên khoáng QT.

Các thuốc kháng acid chứa nhôm và magnezi làm giảm sinh khả dụng của Fexofenadin.



**THẬN TRỌNG:**

- Tuy thuốc không có độc tính trên tim như terfenadin, nhưng vẫn cần thận trọng theo dõi khi dùng fexofenadin cho người đã có nguy cơ tim mạch hoặc đã có khoảng QT kéo dài từ trước.
- Cần khuyên người bệnh không tự dùng thêm thuốc kháng histamin nào khác khi đang sử dụng fexofenadin.
- Cần thận trọng và điều chỉnh liều thích hợp khi dùng thuốc cho người có chức năng thận bị suy giảm vì nồng độ thuốc trong huyết tương tăng do nửa đời thải trừ kéo dài. Thận trọng khi dùng thuốc cho người cao tuổi (trên 65 tuổi) thường có suy giảm chức năng thận.
- Hiệu quả và an toàn của fexofenadin hydrochlorid chưa được thiết lập ở trẻ em <2 tuổi trong điều trị viêm mũi dị ứng theo mùa và ở trẻ em <6 tháng tuổi trong điều trị mày đay mạn tính vô căn.
- Cần ngừng dùng fexofenadin ít nhất 24 - 28 giờ trước khi tiến hành các thử nghiệm kháng nguyên tím trong da.

**TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN:**

Tần số và mức độ trầm trọng của các phản ứng phụ của Fexofenadin hydrochlorid sa sánh với giả dược là tương đương.  
Tác dụng phụ thường gặp: Nhức đầu (> 3%), buồn ngủ, chóng mặt và buồn nôn (1-3%).

Các tác dụng phụ được báo cáo với tỷ lệ <1% bao gồm: mệt mỏi, mất ngủ, cảm thẳng, rối loạn giấc ngủ, ác mộng.

Hiếm gặp: chứng phát ban, nổi mề đay, ngứa và phản ứng quá mẫn như phu mạch, cứng ngực, khó thở, đỏ và sưng phần vú toàn thân.

**THÔNG BÁO CHO BÁC SĨ NHỮNG TÁC DỤNG KHÔNG MONG MUỐN GẶP PHẢI KHI SỬ DỤNG THUỐC.**

**SỬ DỤNG CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ:**

Vẫn chưa có những nghiên cứu đầy đủ và được kiểm soát về việc dùng fexofenadin nên chỉ dùng fexofenadin cho phụ nữ mang thai khi lợi ích cho mẹ vượt trội nguy cơ đối với thai nhi.  
Không rõ thuốc có bài tiết qua sữa hay không, vì vậy cần thận trọng khi dùng fexofenadin cho phụ nữ đang cho con bú.

**TÁC ĐỘNG CỦA THUỐC KHI LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC:**

Cần cù vào đặc tính được lực học và báo cáo về các phản ứng phụ thì fexofenadin hydrochlorid ít có khả năng ảnh hưởng lên khả năng lái xe và sử dụng máy móc. Những thử nghiệm khách quan cho thấy fexofenadin không có những ảnh hưởng đáng kể trên chức năng của hệ thần kinh trung ương. Điều này có nghĩa là bệnh nhân có thể lái xe và làm các công việc đòi hỏi sự tập trung. Tuy nhiên, để phát hiện những người mẫn cảm, có phản ứng bất thường với thuốc nên kiểm tra các phản ứng cá nhân trước khi lái xe hoặc thực hiện các công việc phức tạp.

**QUẢ LIỆU VÀ CÁCH XỬ TRÍ:**

Chóng mặt, buồn ngủ và khô miệng là những biểu hiện được ghi nhận khi quá liều fexofenadin hydrochlorid. Dùng liều duy nhất 800 mg của fexofenadin hydrochlorid (ở 6 người khỏe mạnh), và liều 690 mg hai lần mỗi ngày trong 1 tháng (ở 3 người khỏe mạnh) hoặc 240 mg mỗi ngày một lần trong vòng 1 năm (ở 234 người khỏe mạnh) không có các tác dụng phụ đáng kể về mặt lâm sàng so với giả dược.

Trong trường hợp quá liều, dùng những biện pháp cơ bản để loại phản thuốc chưa được hấp thu. Ngoài ra, cần điều trị triệu chứng và điều trị hỗ trợ.

**BẢO QUẢN:** Nơi khô, nhiệt độ dưới 30°C, tránh ánh sáng.

**HẠN DÙNG:** 24 tháng kể từ ngày sản xuất

Không dùng quá thời hạn ghi trên bao bì.

TUẤT CỤC TRƯỞNG  
P. TRƯỞNG PHÒNG

Minh Hùng

DƯỢC

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM TRUNG ƯƠNG 2

9 Trần Thành Tông - Q. Hai Bà Trưng - Hà Nội - VIỆT NAM

ĐT: 04.39715439

FAX: 04.38211815

Sản xuất tại: CÔNG TY CP DƯỢC PHẨM TRUNG ƯƠNG 2

Lô 27, KCN Quang Minh - Mê Linh - Hà Nội - VIỆT NAM

ĐT: 04.39716291

FAX: 04.35251484

