

ФЕНКАРОЛ® (PHENCAROL)

QUIFENADINE

зарегистрировано

OLAINFARM AS (Латвия)

произведено

OLAINFARM AS (Латвия)

или SOPHARMA AD (Болгария)

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТАВ И УПАКОВКА**Раствор для в/м введения** прозрачный, бесцветный.**1 мл**

хифенадин (фенкарол основание) 10 мг

Вспомогательные вещества: глутаминовая кислота – 6.26 мг, вода д/и – до 1 мл.

1 мл – ампулы (10) – упаковки контурные ячейковые (1) – пачки картонные.

2 мл – ампулы (10) – упаковки контурные ячейковые (1) – пачки картонные.

Номер и дата регистрации: ЛП-002387 от 27.02.14**Код АТХ:** R06AX31**Клинико-фармакологическая группа:**Блокатор гистаминовых H₁-рецепторов. Противоаллергический препарат**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ**

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, что 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*После в/м введения раствор быстро всасывается, C_{max} хифенадина в плазме крови достигается через 30 мин.

Хифенадин обладает низкой липофильностью, плохо проникает через ГЭБ. Самое высокое содержание активного вещества отмечено в печени, несколько меньше – в легких и почках, самое низкое – в головном мозге (меньше 0.05%, что объясняет отсутствие выраженного седативного и снотворного эффекта).

Метаболизм и выведение

Препарат метаболизируется в печени, образуя неактивные метаболиты, которые выводятся преимущественно почками.

ПОКАЗАНИЯ

В случае тяжелого течения и необходимости в/м применения антигистаминных препаратов:

- поллиноз;
- крапивница;
- ангионевротический отек (отек Квинке).

РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ

Препарат применяют в/м. Из-за раздражающего действия не следует вводить препарат п/к.

Поллиноз

По 2 мл (20 мг) 2 раза/сут в течение 3 дней, далее по 2 мл (20 мг) 1 раз/сут в течение 2 дней. Общая продолжительность лечения – 5 дней. Максимальная разовая доза – 20 мг; максимальная суточная доза – 40 мг.

Крапивница и ангионевротический отек (отек Квинке)

По 2 мл (20 мг) 2 раза/сут в течение 5 дней, далее по 2 мл (20 мг) 1 раз/сут в течение 3 дней. Общая продолжительность лечения – 8 дней. Максимальная разовая доза – 20 мг; максимальная суточная доза – 40 мг.

После купирования острых аллергических реакций рекомендуется перейти на применение препарата Фенкарол® в форме таблеток.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

Препарат переносится хорошо.

Возможно: редко – сухость во рту, тошнота, рвота, сонливость, аллергические реакции, головная боль.**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

- детский и подростковый возраст до 18 лет;
- беременность;

- период лактации (грудного вскармливания);
- индивидуальная непереносимость хифенадина;
- повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата.

С осторожностью следует применять препарат при декомпенсированных заболеваниях сердечно-сосудистой системы, ЖКТ, печени и почек.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

Не рекомендуется применять препарат при беременности.

При необходимости лечения препаратом грудное вскармливание следует прекратить.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

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

Влияние на способность к управлению транспортными средствами и механизмами

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

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Симптомы: сухость слизистых оболочек, головная боль, рвота, боли в животе и другие диспепсические явления.

Лечение: проведение симптоматической терапии. Пациенту следует принять активированный уголь, немедленно обратиться к врачу.

ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Не усиливает угнетающее действие этанола и снотворных препаратов на ЦНС.

Обладая слабыми м-холиноблокирующими свойствами, может снижать моторику ЖКТ и увеличивать всасывание медленно абсорбирующихся лекарственных средств (например, антикоагулянты непрямого действия – производные кумарина).

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОКИ ГОДНОСТИ

Препарат следует хранить в недоступном для детей, защищенном от света месте при температуре не выше 25°C. Срок годности – 2 года.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Препарат отпускается по рецепту.

ОЛАЙНФАРМ АО

Представительство в России

115193 Москва, 7-я Кожуховская ул. 20

Тел./факс: (495) 679-07-83, 679-67-83