

## **Indlægsseddel: Information til brugeren**

### **Altifex® 120 mg filmovertrukne tabletter**

fexofenadinhydrochlorid

**Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige informationer.**

Tag altid dette lægemiddel nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger, lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.
- Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 7 dage.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på [www.indlægsseddel.dk](http://www.indlægsseddel.dk)

#### **Oversigt over indlægssedlen:**

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Altifex
3. Sådan skal du tage Altifex
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelse og yderligere oplysninger

#### **1. Virkning og anvendelse**

##### Virkemåde

Fexofenadinhydrochlorid, det aktive stof i din medicin, tilhører den gruppe af lægemidler, der kaldes antihistaminer.

##### Medicinen anvendes til

Altifex 120 mg tabletter anvendes hos voksne og børn over 12 år for at lindre symptomer som nysen, løbende næse og næsekløe, kløe i øjnene, tårer i øjnene og rødme, som typisk optræder i forbindelse med høfeber (allergisk rhinitis).

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 7 dage.

#### **2. Det skal du vide, før du begynder at tage Altifex**

##### **Tag ikke Altifex:**

- hvis du er allergisk over for fexofenadinhydrochlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Altifex (angivet i punkt 6).

##### **Advarsler og forsigtighedsregler**

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du tager Altifex.

##### **Vær ekstra forsigtig med at tage Altifex :**

- hvis du er ældre.
- hvis du har nyre- eller leverproblemer.
- hvis du har eller nogensinde har haft en hjertesygdom, da denne type medicin kan føre til hurtig eller uregelmæssig hjerterytme.

## **Børn**

Dette lægemiddel anbefales ikke til børn under 12 år.

## **Brug af andre lægemidler sammen med Altifex**

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Hvis du tager apalutamid (et lægemiddel til behandling af prostatakræft), kan effekten af fexofenadin være nedsat.

Hvis du tager et middel mod mavebesvær, som indeholder aluminium eller magnesium, anbefales det, at du venter ca. 2 timer fra du har taget et sådant lægemiddel, til du tager Altifex. Midlet mod mavebesvær kan reducere den mængde af lægemiddel, der optages, og kan påvirke virkningen af Altifex.

Koncentrationen af fexofenadinhydrochlorid i blodet kan stige, hvis du tager fexofenadinhydrochlorid sammen med erythromycin, eller ketoconazol, eller sammen med en enkeltdosis af en kombination af lopinavir og ritonavir. Det er muligt, at bivirkningerne øges.

Hvis du skal have foretaget en allergitest, skal brugen af dette lægemiddel ophøre tre dage før, testen skal foretages.

## **Brug af Altifex sammen med mad og drikke**

Altifex skal tages med et glas vand før et måltid.

## **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

### *Graviditet*

Hvis du er gravid, må du kun tage Altifex efter aftale med lægen.

### *Amning*

Hvis du ammer, må du ikke tage Altifex, da fexofenadin går over i modermælken. Tal med lægen.

## **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Det er usandsynligt, at Altifex påvirker din evne til at køre bil, eller til at betjene maskiner. Du skal dog være opmærksom på, om du er årvågen og klar, inden du kører bil eller udfører opgaver, som kræver din fulde koncentration.

## **Altifex 120 mg indeholder natrium**

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. fillovertrukken tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

## **3. Sådan skal du tage Altifex**

Tag altid Altifex nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens, apotekspersonalets eller sygeplejerskens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

Tabletterne bør indtages sammen med en rigelig mængde vand (1½ dl) og før et måltid.

### *Voksne og børn over 12 år*

Den anbefalede dosis er 1 tablet én gang dagligt.

Dette lægemiddel begynder at lindre dine symptomer inden for 1 time og varer i 24 timer.

#### **Hvis du har taget for meget Altifex**

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Altifex, end der står i denne information eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Tag pakningen med.

Symptomerne på overdosering kan være svimmelhed, døsighed, træthed og mundtørhed.

#### **Hvis du har glemt at tage Altifex**

Hvis du har glemt en dosis, så tag den så snart du kommer i tanker om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over.

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

### **4. Bivirkninger**

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Bivirkningerne, som er beskrevet herunder, forekommer hos patienter, der tager fexofenadin, og de er angivet som enten almindelige eller ikke almindelige.

Kontakt omgående lægen og stop med at tage Altifex, hvis du oplever hævelse af ansigt, læber, tunge eller svælg og får problemer med at trække vejret, da dette kan være tegn på en alvorlig allergisk reaktion.

*Almindelige (kan forekomme hos op til én ud af 10 patienter):*

- Hovedpine, døsighed, svimmelhed.
- Kvalme.

*Ikke almindelige (kan forekomme hos op til én ud af 100 patienter):*

- Træthed.

*Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:*

- Allergiske hudreaktioner såsom eksem, nældefeber og kløe, uventede hævelser (ødem), trykken for brystet, kortåndethed og rødmen.
- Søvnbesvær, nervøsitet, mareridt eller overdrevne drømme.
- Hurtigt hjerteslag, hjertebanken.
- Diarré.
- Udslæt, nældefeber, kløe.
- Sløret syn

#### **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

## 5. Opbevaring

Opbevar Altifex utilgængeligt for børn.

Brug ikke Altifex efter den udløbsdato (EXP), der står på æsken og blisterkortet. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

## 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

### Altifex indeholder:

- Aktivt stof: 120 mg fexofenadinhydrochlorid svarende til 112 mg fexofenadin.
- Øvrige indholdsstoffer: mikrokrySTALLinsk cellulose, croscarmellosenatrium, majsstivelse, povidon og magnesiumstearat. Tablettens filmovertræk indeholder hypromellose (E464), titandioxid (E171), macrogoler, jernoxid, gul (E172) og jernoxid, rød (E172).

### Udseende og pakningsstørrelser

#### Udseende

Altifex 120 mg tabletter er ferskenfarvede ovale filmovertrukne tabletter, der er glatte på begge sider. 15,1 mm i længden og 6,6 mm i bredden.

#### Pakningsstørrelser

Altifex fås i pakningsstørrelser med 2, 7, 10, 15, 20, 30, 50, 100 eller 200 tabletter. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

### Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Orifarm Generics A/S  
Energivej 15  
5260 Odense S  
Danmark  
info@orifarm.com

### Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Danmark	Altifex
Norge	Altifex
Sverige	Altifex

**Denne indlægsseddel blev senest revideret 10/2023**