

RIFEX® 120

Fexofénadine 120 mg

RIFEX® 180

Fexofénadine 180 mg



AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNEZ SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement

En l'absence d'études cliniques, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Le passage de ce médicament dans le lait maternel est mal connu. Il est déconseillé chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Voie et mode d'administration

Voie orale.

Posologie

Réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

- Rhinite allergique saisonnière: 1 comprimé de Rifex® 120 par jour.
 - Prurit au cours de l'urticaire chronique: 1 comprimé de Rifex® 180 par jour.
- L'efficacité et l'innocuité de la fexofénadine chez l'enfant de moins de 12 ans n'ont pas été établies.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses chez la personne âgée, l'insuffisant rénal ou hépatique.

DANS TOUT LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Traitement symptomatique, surveillance des fonctions vitales. La fexofénadine n'est pas dialysable.

CONSULTEZ IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS:

- A été décrite la survenue peu fréquente de céphalées, sécheresse buccale, sensation vertigineuse, nausées, somnolence.
- De rares cas de réactions allergiques, incluant urticaire, prurit et autres réactions anaphylactiques généralisées, ont été rapportés.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

À conserver à l'abri de l'humidité, à une température inférieure à 25°C. Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

NE PAS LAISSER UN MÉDICAMENT À LA PORTÉE DES ENFANTS.

Liste II

N° de la décision d'enregistrement :

Rifex® 120 : 12/07/01A 039/268.

Rifex® 180 : 12/07/01A 040/268.

Date de révision de la notice : Novembre 2012 (V2).



IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition

RIFEX®120 : Fexofénadine (sous forme de chlorhydrate)120 mg.

RIFEX®180 : Fexofénadine (sous forme de chlorhydrate)180 mg.

Excipients: cellulose microcristalline, amidon, lactose, croscarmellose sodique, povidone, silice colloïdale dioxyde, stéarate de magnésium, Pelliculage : hypromellose, propylène glycol, talc, dioxyde de titane, isopropanol, dichlorométhane, laque jaune orangé (Uniquement pour le RIFEX®180) q.s.p. un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire: lactose.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé pelliculé. Boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

Antihistaminique par voie systémique. (R: Système respiratoire).

Détenteur de la décision d'enregistrement

Laboratoires MERINAL – Voie V30 Z.I. Oued S'mar – Alger – ALGÉRIE.

Fabricant

Laboratoires MERINAL – Voie V30 Z.I. Oued S'mar – Alger – ALGÉRIE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antihistaminique.

- Rifex® 120 est indiqué dans le traitement symptomatique de la rhinite allergique saisonnière chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.
- Rifex® 180 est indiqué dans le traitement symptomatique du prurit au cours de l'urticaire chronique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament ?

- Hypersensibilité connue à l'un des constituants de ce médicament.
 - Enfant de moins de 12 ans, en l'absence de données d'efficacité et de sécurité.
- EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

Précautions d'emploi

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

• Associations à prendre en compte

Érythromycine, kétoconazole: il n'a pas été retrouvé d'interactions cliniquement significatives pour les associations de la fexofénadine avec l'érythromycine ou le kétoconazole. Les variations observées sont uniquement de nature pharmacocinétique, avec augmentation des taux sériques de la fexofénadine.

• Associations nécessitant des précautions d'emploi

Topiques gastro-intestinaux: diminution de l'absorption digestive de la fexofénadine. Ils devront être pris à distance de la fexofénadine (plus de 2 heures, si possible).

