

НД РБ

4794 - 2019



СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от 11.02.2019 № 153

АО "Олайнфарм", Латвия

**Инструкция по медицинскому применению  
ГИСТАФЕН® 50 мг таблетки**

**Торговое наименование лекарственного средства  
ГИСТАФЕН® 50 мг таблетки**

**Международное непатентованное название:** Sequifenedine.

**Химическое название:** (хинуклидил-3)-ди-(o-толил)-карбинола гидрохлорид дигидрат.

**Краткая характеристика готовой лекарственной формы:**

Плоскоцилиндрические таблетки белого или почти белого цвета с фаской и риской с одной стороны таблетки.

**Состав**

**Действующее вещество:** сехифенадина гидрохлорид.

Одна таблетка содержит 50 мг сехифенадина гидрохлорида (в пересчете на безводное вещество).

**Вспомогательные вещества:** лактоза моногидрат, микрокристаллическая целлюлоза (E460), кукурузный крахмал (E1422), магния стеарат (E572), кремния диоксид коллоидный безводный (E551).

**Форма выпуска**

Таблетки.

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

**Фармакотерапевтическая группа и код ATX:** прочие антигистаминные препараты для системного применения. Код ATX: R06AX32.

**Фармакодинамика**

Действующее вещество препарата – сехифенадина гидрохлорид (далее по тексту – сехифенадин) является блокатором гистаминовых H<sub>1</sub>-рецепторов, также умеренно блокирует серотониновые H<sub>1</sub>-рецепторы, таким образом ослабляя действие медиаторов аллергии гистамина и серотонина. Гистамин вызывает клинические проявления аллергического воспаления: отек (увеличивается проницаемость капилляров), гиперемия кожи (расширение сосудов), кожный зуд и боль. Особенность сехифенадина состоит в том, что он оказывает антигистаминное действие, не только блокируя H<sub>1</sub>-рецепторы, но и снижая содержание гистамина в тканях путем ускорения его метаболизма ферментом диаминоксидазой, который расщепляет эндогенный гистамин. При аллергических заболеваниях также повышается уровень серотонина в крови. Серотонин повышает артериальное давление, вызывает бронхоспазм, увеличивает проницаемость капилляров, усиливает действие медиаторов воспаления – гистамина, брадикинина, простагландинов. Сехифенадин предотвращает или ослабляет спазмолгическое действие гистамина и серотонина на гладкую мускулатуру бронхов, кишечника, кровеносных сосудов; интоксикацию, вызванную гистамином и серотонином; нарушение проницаемости капилляров и развитие отеков. Сехифенадин оказывает выраженное противоздунное и антиэксудативное действие продолжительного характера.



Сехифенадин влияет на иммунологическую реактивность организма, снижая количество антителообразующих и розеткообразующих клеток Т-лимфоцитов в селезенке, костном мозге, лимфатических узлах, а также снижает повышенную концентрацию иммуноглобулинов классов А и G.

Сехифенадин незначительно проникает через гематоэнцефалический барьер, чем объясняется отсутствие выраженного угнетающего влияния на ЦНС, однако, в отдельных случаях, при индивидуальной повышенной чувствительности наблюдается легкий седативный эффект.

При приеме сехифенадина не наблюдаются изменения биохимических показателей крови и мочи, препарат не влияет на артериальное давление, показатели электрокардиограммы (ЭКГ), концентрацию сахара и холестерина в крови, не влияет на показатели электроэнцефалограммы.

### **Фармакокинетика**

Препарат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта. Максимальная концентрация действующего вещества в плазме крови достигается через 1-2 часа. В организме накапливается преимущественно в легких, печени, самая низкая концентрация – в головном мозге. Сехифенадин метаболизируется путем окисления, образуя фармакологически неактивный метаболит.

После приема одноразовой дозы 50 мг период полувыведения действующего вещества из плазмы крови составляет 12 часов, а после повторных доз период полувыведения укорачивается до 5,8 часов, т.е., сехифенадин не кумулируется в организме. 50 % дозы выводятся из организма с желчью, более 20 % – с мочой. Около 30 % дозы выводятся в неизмененном виде, 40-50 % в виде метаболитов.

Данные по фармакокинетике препарата у пациентов пожилого возраста и пациентов с нарушением функции печени и/или почек отсутствуют.

## **КЛИНИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА**

### **Показания к применению**

Острые и хронические аллергические заболевания: поллинозы, аллергический ринит, риносинусопатии (атопические и инфекционно-аллергические); аллергические реакции, связанные с применением лекарственных средств, пищевых продуктов, средств бытовой химии.

Аллергические и другие заболевания, сопровождающиеся кожным зудом (аллергический или атопический дерматит, васкулит кожи, нейродермит, красный плоский лишай).

Профилактика заболеваний аллергического характера (до сезонного обострения) и поддерживающая терапия.

### **Способ применения и дозы**

Таблетки Гистафена принимают внутрь после еды, запивая водой.

*Острые и хронические аллергические заболевания:* взрослым по 50-100 мг 2-3 раза в день. Обычно терапевтический эффект наступает через 1-3 дня после начала лечения. Длительность курса лечения составляет 5-15 дней. При необходимости курс лечения повторяют.

*Профилактика заболеваний аллергического характера (до сезонного обострения) и поддерживающая терапия:* взрослым по 50 мг 2 раза в день. Для профилактики рекомендуется начинать применение препарата за 2 недели до ожидаемой аллергической реакции.

Таблетки Гистафена можно сочетать с препаратами местного применения (мазь, компресс, глазные капли, капли для носа).



*Особенности применения лекарственного средства у пациентов с нарушениями функции почек*

Пациентам с нарушениями функции почек следует соблюдать осторожность и начинать лечение с минимальной дозы лекарственного средства (*смотреть также раздел Меры предосторожности*).

*Особенности применения лекарственного средства у пациентов с нарушениями функции печени*

Отсутствуют данные о необходимости снижения дозировки, однако следует соблюдать осторожность данной группе пациентов (*смотреть также раздел Меры предосторожности*).

*Особенности применения лекарственного средства у пациентов пожилого возраста (в возрасте до 70 лет)*

Отсутствуют данные о необходимости снижения дозировки данной группе пациентов, однако следует учитывать возможное снижение функции почек и/или печени.

Если пропущен прием, примите препарат, как только вспомните об этом, но пропустите, если приближается время следующего приема. Никогда не принимайте двойные дозы.

### **Побочные действия**

Переносимость препарата хорошая.

Частота побочных действий по системе классификации MedDRA (Медицинский словарь терминологии регламентарной деятельности):

Очень частые – ≥1/10;

Частые – ≥1/100 до <1/10;

Нечастые – ≥1/1000 до <1/100;

Редкие – ≥1/10 000 до <1/1000;

Очень редкие – <1/10 000;

Неизвестно (нельзя определить по имеющимся данным).

*Нарушения со стороны крови и лимфатической системы:* редкие – эозинофильная лейкопения.

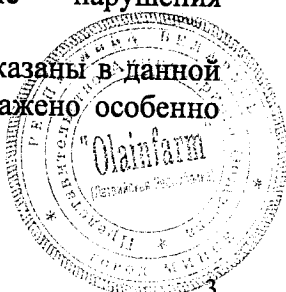
*Нарушения со стороны нервной системы:* частые – сонливость (в среднем – 13,3 %) – дозозависимая; при дозах Гистафена 150 мг в день сонливость наблюдают у 1,97 % больных, при увеличении дозы до 400 мг в день – у 24,6 % больных. В большинстве случаев сонливость уменьшается или исчезает через 2-5 дней от начала лечения. Не частые: головная боль. Редкие – возбуждение, бессонница, которые чаще встречаются при применении высоких доз препарата.

*Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:* частые – сухость во рту – у 9,5 % больных. Не частые – слабые боли в эпигастрии, диспептические расстройства у 2,4 % больных, особенно при приеме препарата натощак. У лиц с хроническими заболеваниями желудочно-кишечного тракта возможность появления побочных действий увеличивается. Побочные эффекты проходят в первые дни лечения и нет необходимости в отмене препарата или в значительном снижении дозы. Очень редкие – усиление аппетита.

*Со стороны почек и мочевыводящих путей:* редкие – слабый диуретический эффект.

*Со стороны репродуктивной системы и заболеваний груди:* редкие – нарушения менструального цикла.

Если у Вас проявились какие-либо побочные действия, которые не указаны в данной инструкции, или какое-либо из упомянутых побочных действий выражено особенно сильно, необходимо обратиться к врачу.



**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к действующему веществу или вспомогательным веществам препарата, беременность и период кормления грудью, возраст до 18 лет. Одновременный прием ингибиторов МАО.

**Передозировка**

Препарат малотоксичен. О случаях передозировки не сообщалось.

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

**Мероприятия:** проводят симптоматическую терапию. Специфический антидот не известен.

**Меры предосторожности**

Соблюдать осторожность при нарушениях функций почек (лечение начинают с минимальной дозы), тяжелых заболеваниях сердечно-сосудистой системы, желудочно-кишечного тракта, печени.

**Лактоза.** В состав таблетки входит лактоза. Препарат не следует применять пациентам с редкой наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом Lapp лактазы или мальабсорбией глюкозы/галактозы.

**Применение в период беременности и кормления грудью**

Применение в период беременности и кормления грудью противопоказано. Безопасность применения таблеток *Гистафен* у беременных не изучена.

В период кормления грудью применение антигистаминных препаратов не рекомендуется из-за возможности неблагоприятного влияния на ЦНС младенца. Необходимо решить вопрос о прекращении грудного вскармливания.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами**

Лицам, работа которых требует быстрой физической или психической реакции (напр., водители транспорта), следует предварительно установить (путем краткосрочного назначения), не оказывает ли препарат седативного или снотворного действия. Этим лицам необходимо соблюдать осторожность.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

*Гистафен* не усиливает угнетающее действие снотворных средств и алкоголя на ЦНС. Однако, в период лечения следует воздержаться от употребления алкоголя.

Пациентам, применяющим ингибиторы МАО, противопоказано применение антигистаминных препаратов.

**ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ИНФОРМАЦИЯ****Срок годности**

4 года.

**Условия хранения**

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Упаковка**

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной светозащитной и фольги алюминиевой.

2 контурные ячейковые упаковки (20 таблеток) в пачке картонной с вложенной инструкцией по медицинскому применению.



НД РБ

4794 - 2019

Условия отпуска  
По рецепту.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Производитель и владелец регистрационного удостоверения  
АО "Олайнфарм".

Адрес: ул. Рупницу 5, Олайне, LV-2114, Латвия.

*Адрес организации, принимающей на территории Республики Беларусь претензии от потребителей по качеству продукции (товара):*

Представительство АО «Олайнфарм», ул. Краснозвездная, д. 18 «Б», к. 501, Республика Беларусь.

Дата последнего обновления описания лекарственного средства: июнь 2018 г.

