

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**ALLEGRATAB 120 mg comprimés pelliculés**  
Chlorhydrate de fexofénadine



**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Ce médicament est disponible sans prescription médicale. Toutefois, vous devez toujours prendre Allegratab avec prudence pour en obtenir les meilleurs effets.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

### **Dans cette notice:**

1. Qu'est-ce que Allegratab et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Allegratab
3. Comment prendre Allegratab
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Allegratab
6. Informations supplémentaires

## **1. QU'EST-CE QUE ALLEGRATAB ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ**

Allegratab contient du chlorhydrate de fexofénadine, un antihistaminique.

Allegratab 120 mg est utilisé chez les adultes et les adolescents à partir de 12 ans pour soulager les symptômes de rhume des foins (rhinite allergique saisonnière) tels qu'éternuements, nez bouché, qui coule ou qui démange, yeux rouges ou larmoyants.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ALLEGRATAB**

### **Ne prenez jamais Allegratab:**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la fexofénadine ou à l'un des autres composants contenus dans Allegratab.

### **Faites attention avec Allegratab**

- Si vous avez des problèmes de foie ou de reins
- Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques, car ce médicament peut donner lieu à des battements cardiaques rapides ou irréguliers.
- Si vous êtes une personne âgée.

Si un des points ci-dessus vous concerne ou si vous n'en êtes pas sûr, parlez-en avec votre médecin avant de prendre Allegratab.

### **Prise d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Les médicaments contre l'indigestion contenant de l'aluminium ou du magnésium peuvent affecter l'action d'Allegratab, en diminuant la quantité de médicament absorbée.

Il est recommandé de respecter un délai de deux heures entre le moment où vous prenez Allegratab et le moment où vous prenez le médicament contre l'indigestion.

### **Grossesse et allaitement**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ne prenez pas Allegratab si vous êtes enceinte, sauf si c'est nécessaire.

Allegratab n'est pas recommandé pendant l'allaitement.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Il est peu probable qu'Allegratab affecte votre capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines. Assurez-vous cependant que les comprimés ne provoquent pas de somnolence ou de vertiges avant de conduire ou d'utiliser des machines.

## **3. COMMENT UTILISER ALLEGRATAB**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### ***Médicament destiné aux adultes et aux enfants à partir de 12 ans***

La dose recommandée est de 1 comprimé (120 mg) 1 fois par jour.

Le comprimé doit être pris avec un peu d'eau, avant un repas.

### **Si vous avez utilisé plus de Allegratab que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris trop de comprimés, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070 / 245 245). Les symptômes de surdosage chez des adultes sont des vertiges, une somnolence, une fatigue et une sécheresse de bouche.

### **Si vous avez oublié de prendre Allegratab**

Ne prenez pas de double dose pour compenser le comprimé oublié.

Prenez la dose suivante au moment habituel, comme prescrit par votre médecin.

### **Si vous arrêtez de prendre Allegratab**

Avertissez votre médecin si vous souhaitez arrêter de prendre Allegratab avant la fin du traitement.

Si le traitement par Allegratab est arrêté plus tôt que prévu, les symptômes peuvent réapparaître.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, Allegratab peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez le traitement par Allegratab et avertissez immédiatement votre médecin si vous présentez un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge et des difficultés à respirer car il peut s'agir de signes d'une réaction allergique sévère.

Effets indésirables fréquents (survenant chez moins de 1/10 mais plus de 1/100 personnes): maux de tête, somnolence, nausées et vertiges.

Effets indésirables peu fréquents (survenant chez moins de 1/100 mais plus de 1/1.000 personnes): fatigue/envie de dormir.

D'autres effets indésirables (fréquence indéterminée) pouvant survenir sont : difficultés à dormir (insomnies), troubles du sommeil, cauchemars, nervosité, battements cardiaques rapides ou irréguliers, diarrhée, éruptions cutanées et démangeaisons, urticaire, réactions allergiques sévères pouvant provoquer un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, rougeur du visage, oppression dans la poitrine et des difficultés à respirer.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### 5. COMMENT CONSERVER ALLEGRATAB

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser Allegratab après la date de péremption mentionnée sur l'emballage après la mention « EXP » (mois-année). La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Ce médicament ne demande aucune condition de conservation spéciale.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

#### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

##### Que contient Allegratab 120 mg

- La substance active est le chlorhydrate de fexofénadine. Chaque comprimé contient 120 mg de chlorhydrate de fexofénadine.

- Les autres composants sont:

*Noyau du comprimé:* cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

*Enrobage:* hypromellose, povidone, dioxyde de titane (E171), silice colloïdale anhydre, macrogol 400 et oxyde de fer (E172).

##### Qu'est-ce que Allegratab 120 mg et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés pelliculés Allegratab à 120 mg sont des comprimés oblongs, de couleur pêche, gravé « 012 » sur une face et « e » sur l'autre.

Allegratab est présenté en plaquettes. Chaque comprimé est emballé séparément dans une alvéole. Allegratab est disponible en emballages de 2 (uniquement échantillons), 7, 10, 15, 20, 30, 50, 100 et 200 (10 x 20) comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant**

***Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché***

Sanofi Belgium  
Leonardo Da Vincilaan 19  
1831 Diegem  
Tel.: 02/710.54.00  
e-mail : [info.belgium@sanofi.com](mailto:info.belgium@sanofi.com)

***Fabricant***

- Sanofi Winthrop Industrie  
56, route de Choisy-au-bac - 60205 Compiègne - France

-Sanofi Winthrop Industrie  
30-36 Avenue G. Eiffel - 37100 Tours – France

-Sanofi-Synthelabo Ltd Edgefield Avenue - Fawdon, Newcastle upon Tyne, Tyne & Wear, NE3 3TT – Royaume-Uni

**Numéro de l'autorisation de mise sur le marché**

BE190312

**Mode de délivrance**

Délivrance libre : boîtes de 2, 7, 10, 15, 20, 30, 50 et 100 comprimés  
Sur prescription médicale: boîte de 200 (10x20) comprimés

**Ce médicament est autorisé dans les Etats-Membres de l'EEE sous les noms suivants:**

Autriche: Allegra 120 mg-Filmtabletten  
Belgique: Allegratab 120 mg filmomhulde tabletten  
Danemark: Telfast, filmovertrukne tabletter 120 mg  
Finlande: Telfast 120 mg tabletti, kalvopäällysteinen  
Allemagne: Telfast 120 mg-Filmtabletten  
Irlande: Telfast 120 mg film-coated tablets  
Italie: Telfast 120 mg compresse rivestite con film  
Luxembourg: Allegratab 120 mg comprimés pelliculés  
Portugal: Telfast 120, comprimidos revestidos por película  
Espagne: Telfast 120 mg comprimidos recubiertos con película  
Suède: Allegra  
Royaume-Uni: Telfast 120 mg film-coated tablets



**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 11/2013.**  
**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 07/2013.**