

## **Состав**

*действующее вещество:* фенкарол;

1 таблетка содержит фенкарола гидрохлорида 50 мг;

*вспомогательные вещества:* крахмал картофельный, сахароза, кальция стеарат.

## **Лекарственная форма**

Таблетки.

*Основные физико-химические свойства:* плоскоцилиндрические таблетки белого или почти белого цвета, с фаской.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Антигистаминные средства для системного применения.

Код АТХ R06A x31.

## **Фармакодинамика**

Фенкарол является производным веществом хинуклидилкарбинолу, который уменьшает влияние гистамина на органы и системы. Фенкарол является конкурентным блокатором H<sub>1</sub>-рецепторов. Кроме того, он активирует фермент диаминооксидазу, который расщепляет около 30% эндогенного гистамина. Этим объясняется эффективность фенкарола у больных, нечувствительных к другим антигистаминным средствам. Фенкарол плохо проникает через гематоэнцефалический барьер и мало влияет на процессы дезаминирования серотонина в мозге, слабо влияет на активность моноаминоксидазы.

Противогистаминные качества фенкарола связанные с присутствием циклического ядра хинуклидина в структуре и расстоянием между группой дифенилкарбинола и атомом азота. По противогистаминной активности и длительностью действия Фенкарол преобладает димедрол. Фенкарол снижает токсическое действие гистамина, снимает или ослабляет его бронхоконструкторное действие и спазмирующее влияние на гладкие мышцы кишечника, обладает умеренным притисеротониновым и слабым холинолитическим влиянием, хорошо выражены противозудные и десенсибилизирующие качества. Фенкарол ослабляет гипотензивное действие гистамина и его влияние на проницаемость капилляров, не влияет непосредственно на сердечную деятельность и артериальное давление, не оказывает защитного действия при аконикотиновых аритмиях.

Фенкарол не угнетает центральную нервную систему, но при индивидуальной повышенной чувствительности возможен слабый седативный эффект. Препарат

практически липофильный, и его содержание в тканях мозга низкий (менее 0,05), чем объясняется отсутствие угнетающего влияния на центральную нервную систему.

### **Фармакокинетика**

Фенкарол быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и уже через 30 минут он оказывается в тканях организма. Максимальная концентрация достигается через 1 час.

Метаболиты и изменена доля фенкарола в основном выводятся с мочой, желчью и через легкие в течение 48 часов.

### **Показания**

Поллинозы, пищевая и лекарственная аллергия, другие аллергические заболевания, острая и хроническая крапивница, отек (ангионевротический) Квинке, сенная лихорадка, аллергическая ринопатия, дерматозы (экзема, псориаз, нейродермит, кожный зуд), а также инфекционно-аллергические реакции с бронхоспастическим компонентом.

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к фенкаролу или к вспомогательным веществам препарата.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Фенкарол® не усиливает угнетающего действия алкоголя и снотворных средств на центральную нервную систему, имеет слабые М-холинолитические свойства, но при пониженной моторике желудочно-кишечного тракта всасывания медленно абсорбированных медикаментов может усиливаться (например, антикоагулянты непрямого действия - кумарины).

### **Особенности применения**

Следует с осторожностью назначать препарат пациентам с тяжелыми заболеваниями сердечно-сосудистой системы, желудочно-кишечного тракта, почек и печени.

Препарат содержит сахарозу, что следует учитывать больным сахарным диабетом.

Пациентам с редкими наследственными заболеваниями, такими как

непереносимость фруктозы или недостаточность сахароз-изомальтазы, не следует применять препарат.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Лицам, чья работа требует быстрой физической или психической реакции (водители транспорта), следует предварительно установить индивидуальную чувствительность (путем непродолжительного применения) по седативному действию. Если есть повышенная чувствительность, таким лицам необходимо быть особенно осторожными при применении препарата.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Нет достаточных исследований на животных, чтобы оценить влияние лекарственного средства на беременность.

Противопоказано назначать препарат в течение первого триместра беременности. Не рекомендуется применение препарата в течение II и III триместра беременности.

Нет данных относительно проникновения препарата в грудное молоко, поэтому применение Фенкарол® противопоказано в период кормления грудью.

### **Способ применения и дозы**

Фенкарол® принимают внутрь сразу после еды.

Взрослым - по 50 мг 3-4 раза в сутки. Максимальная суточная доза 200 мг.

Продолжительность курса лечения составляет 10-15 дней.

Если вовремя не была принята очередная доза, следует продолжать курс лечения, применяя ранее назначенные дозы. В случае необходимости следует проконсультироваться с врачом.

### **Дети**

Препарат не применять детям из-за высокого содержания действующего вещества.

### **Передозировка**

О случаях передозировки не сообщалось. Суточная доза в 300 мг/сут не вызывает серьезных клинически выраженных побочных эффектов. Большие дозы могут вызвать сухость слизистых оболочек, головная боль, рвота, боль в эпигастрии и диспепсические явления.

При необходимости проводить симптоматическое лечение.  
Специфического антидота нет.

### **Побочные реакции**

Со стороны нервной системы: головокружение, головная боль.

Иногда возможен слабый седативный эффект, который проявляется в виде слабости, сонливости, замедлении ответных реакций организма.

Со стороны желудочно-кишечного тракта: сухость слизистых оболочек ротовой полости, диспепсические явления (тошнота, рвота, горечь во рту), что обычно проходят при уменьшении дозы или отмене препарата.

Со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения: чихание, затрудненное дыхание.

Со стороны психики: беспокойство.

Со стороны почек и мочевыводящих путей: протеинурия, интерстициальный нефрит.

Со стороны костно-мышечной и соединительной ткани: боль в суставах.

Со стороны органа зрения: слезотечение.

У лиц с заболеваниями желудочно-кишечного тракта возможность побочных эффектов увеличивается.

При проявлении каких-либо побочных эффектов, следует прекратить применение лекарственного средства и проконсультироваться с врачом.

### **Срок годности**

4 года.

### **Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 ° С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Упаковка**

По 10 таблеток в блистере. По 2 блистера в картонной пачке.

### **Категория отпуска**

Без рецепта.

### **Производитель**

АО «Олайнфарм»/ JSC «Olainfarm».

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

Улица Рупницу 5, Олайне, LV-2114, Латвия/5 Rupnicu street, Olaine, LV-2114, Latvia.

**Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).