

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Disperin 100 mg tabletit

asetyyilisalisyylihappo

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Disperin on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Disperin-valmistetta
3. Miten Disperin-valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Disperin-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Disperin on ja mihin sitä käytetään

Disperin-valmisteen vaikuttava aine on asetyyilisalisyylihappo, joka alentaa kuumetta sekä lievittää kipua ja tulehdusta.

Disperin-valmistetta käytetään eri syistä johtuvien särkytilojen sekä kuume- ja reumaattisten sairauksien hoitoon (esim. päänsärky, hammassärky, kuukautiskivut, hermo-, lihas- ja nivelsärkyt, vilustumistaudit).

Disperin estää veren hyytymistä jo pieninä annoksina käytettynä. Siksi sitä käytetään estämään veritulppien muodostumista mm. sydämen ja aivojen verisuoniin.

Disperin-valmistetta voidaan käyttää akuutin sydäninfarktin ensiapuna.

Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Disperin-valmistetta

Älä ota Disperin-valmistetta

- jos olet allerginen asetyyilisalisyylihapolle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6) tai muille samantyyppisille tulehduskipulääkkeille (salisylaateille)
- jos olet saanut astma-kohtauksen salisylaateista tai muista tulehduskipulääkkeistä
- jos sinulla on tai on ollut maha- tai pohjukaissuolihaava
- jos sinulla on taipumus verenvuotoihin (esim. verenvuototaudin tai verihutaleiden niukkuuden vuoksi)
- jos sinulla on vaikea maksan, munuaisten tai sydämen vajaatoiminta
- jos käytät metotreksaattia viikossa 15 mg tai enemmän.

Raskauden viimeisen kolmanneksen aikana ei pidä käyttää 100 mg ylittäviä vuorokausiannoksia.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkikihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Disperin-valmistetta

- jos käytät samanaikaisesti veren hyytymistä estäviä lääkkeitä (esim. varfariinia tai muita kumariinijohdannaisia tai hepariinia); näiden lääkkeiden vaikutukset voivat voimistua
- jos käytät muita tulehduskipulääkkeitä, kuten ibuprofeenia ja naprokseenia (kuumeseen, särkyyn tai tulehdukseen) (ks. kohta “Muut lääkevalmisteet ja Disperin”)
- jos käytät metamitsolia (kipuun ja kuumeseen) (ks. kohta “Muut lääkevalmisteet ja Disperin”)
- jos sinulla on todettu sydän-, maksa- tai munuaissairauksia. Tulehduskipulääkkeiden tavoin valmiste voi lisätä turvotustaipumusta sydämen tai munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla.
- jos sinulla on pitkäaikaisia tai usein toistuvia ruoansulatuskanavan sairauksia
- jos olet saanut allergisia oireita (esim. astmakohtauksen, ihottumia, allergista nuhaa) muista tulehduskipu- tai reumalääkkeistä
- jos sinulla on tai on ollut astma tai pitkäaikaisia hengitystiesairauksia
- jos sinulla on harvinainen glukoosi-6-fosfaattidehydrogenaasipuutos
- jos sinulla on kihti.

Kerro lääkärille myös, jos sinulla on muita sairauksia tai allergioita.

Asetyyliisilyihappo lisää vuotoriskiä, mikä on otettava huomioon kirurgisten toimenpiteiden yhteydessä. Päätöksen hoidon jatkamisesta tai keskeyttämisestä on perustuttava huolelliseen arvioon potilaan riskeistä ottaen huomioon sekä verisuonitukosten että verenvuotojen riski.

Lapset ja nuoret

Asetyyliisilyihappovalmisteita ei suositella lapsille ja nuorille kuumeisten tai kuumeettomien virusinfektioiden hoitoon ilman lääkärin määräystä, koska ne saattavat lisätä vakavan Reyen oireyhtymän riskiä erityisesti influenssa A:n, influenssa B:n ja vesirokon yhteydessä. Oireyhtymän ensioireisiin kuuluu mm. pitkään jatkuva oksentelu.

Muut lääkevalmisteet ja Disperin

Kerro lääkärille tai apteekkikihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Joidenkin lääkkeiden tai Disperin-valmisteen teho voi muuttua tai voit saada haittavaikutuksia, jos käytät lääkkeitä samanaikaisesti. Tällaisia lääkkeitä ovat esim.:

- tietyt veren hyytymistä estävät lääkkeet (esim. varfariini ja muut kumariinijohdannaiset tai hepariini)
- elinsiirron jälkeen hylkimistä estävät lääkkeet (esim. siklosporiini tai takrolimuusi)
- muut kipu- ja tulehduskipulääkkeet (esim. kortisonivalmisteet ja tulehduskipulääkkeet)
- tietyt syöpä- ja reumalääkkeet (metotreksaatti)
- nesteenpoisto- ja muut verenpainelääkkeet (esim. ACE:n estäjät, angiotensiini II -reseptorin salpaajat)
- tietyt masennuslääkkeet (SSRI-lääkkeet)
- tietyt diabeteslääkkeet (sulfonyyliureat, insuliini)
- tietyt epilepsialääkkeet (fenytoiini, valproaatti, fenobarbitaali, natriumvalproaatti)
- tietyt kihtilääkkeet (probenesidi)
- tietyt silmänpainetautilääkkeet (asetatsoliamidi)
- tietyt sydänlääkkeet (digoksiini)
- tietyt mielialahäiriöiden hoitoon käytettävät lääkkeet (litium)
- metamitsoli (kivun ja kuumeen lievitykseen käytetty lääkeaine): saattaa vähentää asetyyliisilyihapon vaikutusta verihituleiden aggregaatioon (verihituleiden tarttuminen toisiinsa, jolloin muodostuu verisuonitukos). Siksi tätä yhdistelmää on käytettävä varoen potilaille, jotka käyttävät pieniannoksista asetyyliisilyihappoa sydämen verisuonien suojaksi.

Muista mainita Disperin-valmisteen käytöstä seuraavien lääkärissä käyntien yhteydessä.

Disperin ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Juo lasillinen vettä tai muuta juomaa, kun otat tabletti. Ota tabletti mielellään ruokailun yhteydessä.

Alkoholin ja asetyylisalisyylihapon samanaikainen käyttö voi lisätä ruoansulatuskanavan verenvuotoriskiä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus – viimeinen kolmannes

Raskauden viimeisen kolmanneksen aikana Disperin-tabletteja ei pidä käyttää 100 mg ylläviä vuorokausiannoksia, sillä se voi vahingoittaa syntymätöntä lasta tai aiheuttaa ongelmia synnytyksessä. Se voi aiheuttaa syntymättömälle lapselle sydän- ja munuaisvaurioita. Se voi altistaa sekä äidin että lapsen verenvuodoille ja johtaa viivästyneeseen tai pitkittyneeseen synnytykseen.

Raskaus – ensimmäinen ja toinen kolmannes

Sinun ei pidä ottaa Disperin-tabletteja raskauden ensimmäisten 6 kuukauden aikana, ellei se ole ehdottoman välttämätöntä ja lääkärin ohjeistamaa. Jos tarvitset hoitoa tänä aikana tai kun yrität tulla raskaaksi, on käytettävä pienintä mahdollista annosta mahdollisimman lyhyen ajan. Jos Disperin-tabletteja käytetään usean päivän ajan 20. raskausviikosta alkaen, se voi aiheuttaa syntymättömälle lapsellesi munuaisongelmia, jotka voivat johtaa vauvaa ympäröivän lapsiveden vähäiseen määrään (oligohydramnion) tai vauvan sydämessä olevan *ductus arteriosus* -nimisen verisuonen kaventumiseen. Jos tarvitset hoitoa muutamaa päivää pidempään, lääkäri voi suositella lisäseurantaa.

Imetys

Asetyylisalisyylihapo erittyy äidinmaitoon pieninä määrinä. Vaikka satunnaisesti otettujen pienten annosten ei ole todettu aiheuttavan haittavaikutuksia lapselle, imetyksen aikaisesta lääkkeen käytöstä on aina neuvoteltava lääkärin kanssa.

Hedelmällisyys

Valmiste kuuluu lääkeryhmään (tulehduskipulääkkeet), joka voi vaikeuttaa raskaaksi tulemistä. Tämä vaikutus kumoutuu lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Disperin-valmisteen ei ole todettu vaikuttavan haitallisesti ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

Apuaineet

Tämä lääke sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Disperin-valmistetta otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tabletissa on jakouurre osiin jakamisen helpottamiseksi, jos sinulla on vaikeuksia niellä se kokonaisena.

Tabletit on otettava runsaan nestemäärän kanssa (esimerkiksi lasi vettä) ja mielellään ruokailun yhteydessä.

Aikuiset

Eri syistä johtuvissa särky- ja kuumetiloissa 500–1 000 mg korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.

Reumaattisissa tulehdussairauksissa annostus on yksilöllinen, yleensä 3 000–5 000 mg/vrk jaettuna 3–4 annokseen.

Verisuonitukosten estoon 50–300 mg kerran vuorokaudessa.

Akuutissa sydäninfarktissa aloitusannos 250–500 mg on otettava heti, kun epäillään sydäninfarktia. Ylläpitoannos on 100 mg/vrk, ja sen kesto pitää arvioida uusiutuvan sydäninfarktin eston tarpeen mukaan.

Akuutin sydäninfarktin hoidossa ensimmäinen tabletti on purtava rikki ennen nielemistä, jolloin asetyylisalisylihapon imeytyminen nopeutuu.

Jatkuvaan käyttöön vain lääkärin ohjeen mukaan.

Käyttö lapsille

Reumaattisissa tulehdussairauksissa annostus on yksilöllinen. Lapsille särkylääkkeenä käytettäessä:

2–3 v.	12–16 kg	100–150 mg	1–3 kertaa vrk:ssa
4–6 v.	17–23 kg	200 mg	1–3 kertaa vrk:ssa
7–14 v.	24–50 kg	250–500 mg	1–3 kertaa vrk:ssa

Jatkuvaan käyttöön ja alle 2-vuotiaille lapsille vain lääkärin ohjeen mukaan. Ei suositella ensisijaiseksi kuumelääkkeeksi lapsille ja nuorille.

Maksan ja munuaisten vajaatoiminta

Asetyylisalisylihappoa ei pidä käyttää potilaille, joilla on vaikea maksan tai munuaisten vajaatoiminta. Potilailla, joilla maksan tai munuaisten toiminta on heikentynyt, asetyylisalisylihapon käytössä on noudatettava erityistä varovaisuutta.

Jos otat enemmän Disperin-valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Yliannostustapauksissa voi tajuissaan olevalle potilaalle antaa ensiapuna lääkehiltä.

Ota tämä lääkepakkaus mukaan, jos hakeudut lääkäriin tai sairaalaan.

Yliannostuksen oireina voi kohdassa 4 esitettyjen haittavaikutusten lisäksi esiintyä myös huimausta ja korvien soimista, erityisesti lapsilla ja iäkkäillä.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Mahdolliset haittavaikutukset, jotka voivat olla merkkejä vaikeasta verenvuodosta

Kerro välittömästi lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista haittavaikutuksista:

- pitkäaikainen tai voimakas verenvuoto
- veri tai kahvinpuruja muistuttavat hiukkaset oksennuksessa
- veri ulosteessa tai musta, tervamainen uloste
- aivoverenvuodon tai kallonsisäisen verenvuodon oireet, kuten tavanomaista voimakkaampi päänsärky, johon liittyy oksentelua, toispuolista heikkoutta, kourituksia ja tajunnantason heikkenemistä

- poikkeuksellinen heikkous, väsymys, kalpeus, hengästyneisyys, jotka voivat olla merkkejä verenvuodosta.

Vaikeat verenvuodot ovat yleensä melko harvinaisia tai harvinaisia.

Mahdolliset haittavaikutukset, jotka voivat olla merkkejä vaikeasta allergisesta reaktiosta

Kerro välittömästi lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista haittavaikutuksista:

- kasvojen, huulten, suun, kielen tai kurkun turvotus, nielemisvaikeus, hengitysvaikeus tai hengityksen vinkuminen, äkillinen verenpaineen lasku.

Vaikeat allergiset reaktiot ovat yleensä melko harvinaisia tai harvinaisia.

Muita haittavaikutuksia lueteltuna yleisyyden mukaan.

Yleiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- heitehuimaus
- korvien soiminen (tinnitus)
- nenäverenvuoto, nuha
- vatsan ja suoliston tulehdus ja kipu, ruoansulatuskanavan tulehdus ja verenvuoto
- ihottuma, kutina
- virtsa- ja sukupuolielinten verenvuoto.

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- raudanpuutosanemia
- aivoverenvuoto ja kallonsisäinen verenvuoto
- mustelmat
- nenän tukkoisuus
- ienverenvuoto, ruoansulatuskanavan haavauma
- maksan vajaatoiminta
- nokkosihottuma (urtikaria)
- yliherkkyys, lääkeaineallergia, kasvojen, huulten, suun, kielen tai kurkun turvotus.

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta):

- verenvuodosta johtuva anemia
- verenvuoto, lihaksensisäinen verenvuoto
- ruoansulatuskanavan limakalvon puhkeama (perforaatio)
- kohonneet maksaentsyymi-arvot (transaminaasit) verikokeessa
- munuaisten toimintahäiriö, akuutti munuaisten vajaatoiminta
- anafylaktinen reaktio.

Esiintymistiheys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- veren punasolujen hajoaminen, joka voi aiheuttaa anemian
- sydämen ja hengitykseen liittyvät oireet (allergisen reaktion yhteydessä)
- verenvuoto leikkauksen yhteydessä
- hengitystiesairaus
- suolitukos (intestinal diaphragm disease, IDD)
- anafylaktinen sokki.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. Yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Disperin-valmisteen säilyttäminen

Säilytä huoneenlämmössä (15–25 °C), tiiviisti suljetussa (tölkipakkaus) alkuperäispakkauksessa suojassa kosteudelta.

Tölkissä on silikageeliä sisältävä kuivausainekapseli suojaamassa tabletteja kosteudelta. Älä poista sitä. Kuivausainekapselia ei saa niellä.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Disperin sisältää

- Vaikuttava aine on asetyyliisalisyylihapo.
- Muut aineet ovat dihydroksialumiiniaminoasetaatti, magnesiumoksidi, mikrokiteinen selluloosa, kroskarmelloosinatrium, natriumlauryylisulfaatti, talkki, steariinihapo, vedetön kolloidinen piidioksidi ja tyydytetty kasviöljy.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkaus koko

Valkoinen tai melkein valkoinen, pyöreä, tasainen, viistoreunainen, päällystämätön tabletti, jossa on jakouurre. Halkaisija on 8 mm.

Pakkauskoko

100 tablettia: HDPE-tölkki, jossa kuivausainekapseli, HDPE-kierrekorkki.

Myyntiluvan haltija

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
02200 Espoo

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
24100 Salo

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 2.5.2024.

Bipacksedel: Information till användaren

Disperin 100 mg tabletter

acetylsalicylsyra

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad Disperin är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Disperin
3. Hur du tar Disperin
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Disperin ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Disperin är och vad det används för

Den aktiva substansen i Disperin är acetylsalicylsyra, som nedsätter feber samt lindrar smärta och inflammation.

Disperin används vid värk av olika orsaker och vid behandling av feber- och reumatiska sjukdomar (t.ex. huvudvärk, tandvärk, menstruationsvärk, nervsmärtor, led- och muskelvärk, förkylningssjukdomar).

Disperin hämmar blodcirkulation redan i låga doser. Därför används det för att förhindra uppkomst av blodproppar i blodkärlen bl.a. i hjärtat och hjärnan.

Disperin kan användas som första hjälp vid akut hjärtinfarkt.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

2. Vad du behöver veta innan du tar Disperin

Ta inte Disperin

- om du är allergisk mot acetylsalicylsyra eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6) eller mot andra likartade inflammationshämmande värkmediciner (salicylater)
- om du har fått astmaanfall av salicylater eller andra inflammationshämmande värkmediciner
- om du har eller har haft magsår eller sår i tolvfingertarmen
- om du har blödningsbenägenhet (t.ex. har blödarsjuka eller brist på trombocyter)
- om du har svår leversvikt, njursvikt eller hjärtsvikt
- om du använder 15 mg eller mera metotrexat per vecka.

Under tredje trimestern av graviditeten ska inte doser över 100 mg per dygn användas.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Disperin

- om du samtidigt använder läkemedel som hämmar blodets koagulationsförmåga (t.ex. warfarin, andra kumarinderivat eller heparin); effekterna av dessa läkemedel kan förstärkas
- om du använder andra inflammationshämmande värkmediciner, såsom ibuprofen och naproxen (mot feber, värk eller inflammation) (se avsnitt "Andra läkemedel och Disperin")
- om du använder metamizol (mot smärta och feber) (se avsnitt "Andra läkemedel och Disperin")
- om du har konstaterats ha hjärt-, njur- eller leversjukdom. Liksom inflammationshämmande värkmediciner kan detta läkemedel öka benägenheten för svullnader hos patienter med hjärt- eller njursvikt.
- om du har långvariga eller återkommande sjukdomar i mag-tarmkanalen
- om du har fått allergiska symtom (t.ex. astmaanfall, utslag, allergisk snuva) av andra inflammationshämmande värkmediciner eller antireumatiska läkemedel
- om du har eller har haft astma eller långvariga luftvägssjukdomar
- om du har det sällsynta tillståndet glukos-6-fosfatdehydrogenasbrist
- om du har gikt.

Berätta för läkaren också om du har andra sjukdomar eller allergier.

Acetylsalicylsyra ökar risken för blödningar, vilket ska tas i beaktande vid kirurgiska åtgärder. Beslut om fortsättning eller avslutning av användning av acetylsalicylsyra måste basera sig på en noggrann värdering av riskerna för patienten med beaktande av riskerna både för blodpropp och blödningar.

Barn och ungdomar

Barn och ungdomar rekommenderas inte att ta läkemedel som innehåller acetylsalicylsyra utan läkarordination vid behandling av virusinfektioner med eller utan feber, eftersom dessa läkemedel kan öka risken för Reyes syndrom (som är ett allvarligt tillstånd) speciellt i samband med influensa A, influensa B och vattkoppor. Tidiga symtom på detta syndrom är bl.a. långvariga kräkningar.

Andra läkemedel och Disperin

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Effekten av vissa läkemedel eller av Disperin kan förändras eller du kan få biverkningar, om de används samtidigt. Till dessa läkemedel hör t.ex.:

- vissa läkemedel som hindrar blodets koagulation (t.ex. warfarin och andra kumarinderivat eller heparin)
- läkemedel mot avstötning av organ efter transplantation (t.ex. ciklosporin och takrolimus)
- andra läkemedel mot smärta och inflammation (t.ex. kortisonläkemedel och antiinflammatoriska läkemedel)
- vissa läkemedel mot cancer och reumatism (t.ex. metotrexat)
- diuretika och andra blodtrycksmediciner (t.ex. ACE-hämmare, angiotensin II-receptorblockerare)
- vissa antidepressiva läkemedel (SSRI-läkemedel)
- vissa diabetesmediciner (sulfonylurea, insulin)
- vissa epilepsimedier (fenytoin, valproat, fenobarbital, natriumvalproat)
- vissa giktmediciner (probenecid)
- vissa glaucommediciner (acetazolamid)
- vissa hjärtmediciner (digoxin)
- vissa mediciner som används vid behandling av problem med sinnesstämningen (litium)
- metamizol (medel mot smärta och feber), kan minska effekten av acetylsalicylsyra på blodplättsaggregationen (blodkroppar som fäster ihop och bildar en blodpropp). Därför bör denna kombination användas med försiktighet hos patienter som tar en låg dos acetylsalicylsyra för hjärtskydd.

Kom ihåg att tala om att du använder Disperin i samband med följande läkarbesök.

Disperin med mat, dryck och alkohol

Drick ett glas vatten eller annan dricka, när du tar tablett. Tabletten ska tas helst i samband med måltid.

Alkohol i kombination med acetylsalicylsyra kan öka risken för blödning i mag-tarmkanalen.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Graviditet – sista trimestern

Under tredje trimestern av graviditeten ska du inte använda Disperin i doser över 100 mg per dygn, eftersom det kan skada ditt ofödda barn eller orsaka problem vid förlossningen. Det kan orsaka njur- och hjärtskador hos ditt ofödda barn. Det kan påverka moderns och barnets benägenhet att blöda och göra att förlossningen sker senare eller tar längre tid än förväntat.

Graviditet – första och andra trimestern

Du ska inte ta Disperin under graviditetens 6 första månader om det inte är absolut nödvändigt och sker på din läkares inrådan. Om du behöver behandling under den här perioden eller medan du försöker att bli gravid, ska du använda den lägsta möjliga dosen under så kort tid som möjligt. Från och med 20:e graviditetsveckan kan Disperin orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn, om du tar det under längre tid än några dagar, vilket kan leda till låga nivåer fostervatten (oligohydramnios) eller slutning av ett blodkärl (*ductus arteriosus*) i barnets hjärta. Om du behöver längre behandling än några dagar, kan din läkare rekommendera ytterligare fosterövervakning.

Amning

Acetylsalicylsyra utsöndras i bröstmjölken i små mängder. Fastän tillfälligt intag av små doser inte har visats medföra skadeverkningar på barnet, bör läkare alltid rådfrågas om användning av läkemedlet under amning.

Fertilitet

Produkten hör till en grupp av läkemedel (inflammationshämmande värkmediciner), som kan försvåra möjligheten att bli gravid. Påverkan är reversibel, dvs. upphör när man slutar använda dessa typer av läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Disperin har inte konstaterats påverka skadligt förmågan att köra eller att använda maskiner.

Innehållsämnen

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du tar Disperin

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Skåran är endast till för att du ska kunna dela tablett om du har svårt att svälja den hel.

Tabletterna ska tas med en riklig mängd vätska (t.ex. ett glas vatten) och helst i samband med måltid.

Vuxna

Vid värk- och febertillstånd av olika orsaker 500–1 000 mg högst 3 gånger per dygn.

Vid reumatiska inflammationssjukdomar är doseringen individuell, oftast 3 000–5 000 mg per dygn fördelat i 3–4 doser.

Vid prevention av blodproppar 50–300 mg per dygn.

Akut hjärtinfarkt: startdosen 250–500 mg ska tas så snart hjärtinfarkt misstänks. Underhållsdosen är 100 mg/dygn, och behandlingens längd ska utvärderas enligt behov för profylax mot återfall av hjärtinfarkt.

Vid akut hjärtinfarkt ska den första tabletten tuggas sönder före den sväljs, vilket påskyndar absorptionen av acetylsalicylsyra.

Fortsatt användning endast enligt läkarordination.

Användning för barn

Vid reumatiska inflammationssjukdomar är doseringen individuell. Som värkmedel för barn:

2–3 år	12–16 kg	100–150 mg	1–3 ggr/dygn
4–6 år	17–23 kg	200 mg	1–3 ggr/dygn
7–14 år	24–50 kg	250–500 mg	1–3 ggr/dygn

Fortsatt användning och för barn under 2 år endast enligt läkarordination. Rekommenderas inte i första hand som febernedsättande medicin för barn och ungdomar.

Leversvikt och njursvikt

Acetylsalicylsyra ska inte användas till patienter som har svår lever- eller njursvikt. Acetylsalicylsyra ska användas med särskild försiktighet hos patienter med nedsatt lever- eller njurfunktion.

Om du har tagit för stor mängd av Disperin

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Vid överdosering kan medicinskt kol ges som första hjälp till en patient vid medvetande.

Ta läkemedelsförpackningen med, om du uppsöker läkare eller sjukhus.

Överdoseringsymtom som kan förekomma förutom de biverkningar som presenteras i avsnitt 4 är yrsel och öronsusning, särskilt hos barn och äldre.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Möjliga biverkningar som kan vara tecken på en svår blödning

Tala omedelbart om för din läkare om du upplever någon av följande biverkningar:

- långvarig eller kraftig blödning
- blod eller kaffesumpliknande partiklar i kräkningar
- blod i avföringen eller svart, tjärliknande avföring
- symtom på hjärnblödning eller blödning inne i skallen, såsom ovanligt svår huvudvärk med kräkningar, ensidig svaghet, kramper och låg medvetandenivå
- ovanlig svaghet, trötthet, blekhet, andfåddhet, vilka kan vara tecken på blödning.

Svåra blödningar är oftast mindre vanliga eller sällsynta.

Möjliga biverkningar som kan vara tecken på en svår allergisk reaktion

Tala omedelbart om för din läkare om du upplever någon av följande biverkningar:

- svullnad i ansikte, läppar, mun, tunga eller hals, svårighet att svälja, andningssvårighet eller pipande andning, plötsligt blodtrycksfall.

Svåra allergiska reaktioner är oftast mindre vanliga eller sällsynta.

Andra biverkningar listade efter frekvens.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- yrsel
- öronsusning (tinnitus)
- näsblödning, snuva
- inflammation och smärta i mag-tarmkanalen, inflammation och blödning i matsmältningskanalen
- hudutslag, klåda
- blödning i urinvägar och könsorgan.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- järnbristanemi
- hjärnblödning och blödning inne i skallen
- blåmärken
- nästäppa
- blödning i tandkött, sår i mag-tarmkanalen
- leversvikt
- nässelutslag (urtikaria)
- överkänslighet, läkemedelsallergi, svullnad i ansikte, läppar, mun, tunga eller hals.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- anemi på grund av blödning
- blödning, intramuskulär blödning
- uppkomst av hål (perforation) i mag-tarmkanalens slemhinna
- ökade leverenzymvärden (transaminaser) i blodprov
- störningar i njurfunktionen, akut njursvikt
- anafylaktisk reaktion.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- nedbrytning av röda blodkroppar, vilket kan orsaka anemi
- hjärt- och andningssymtom (i samband med en allergisk reaktion)
- blödning under en operation
- luftvägssjukdom
- tarmobstruktion (intestinal diaphragm disease, IDD)
- anafylaktisk chock.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Disperin ska förvaras

Förvaras i rumstemperatur (15–25 °C), i väl tillsluten (burkförpackning) originalförpackning skyddad mot fukt.

I burken finns en torkmedelkapsel av silikagel som skyddar tablettorna mot fukt. Ta inte bort den. Torkmedelkapsel får inte sväljas.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är acetylsalicylsyra.
- Övriga innehållsämnen är dihydroxialuminiumaminoacetat, magnesiumoxid, mikrokristallin cellulosa, kroskarmellosnatrium, natriumlaurylsulfat, talk, stearinsyra, vattenfri kolloidal kiseldioxid och mättad växtolja.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlek

Vita eller nästan vita, runda, plana, odrajerade tabletter med fasade kanter och brytskåra. Diametern är 8 mm.

Förpackningsstorlek

100 tabletter: HDPE-burk med en torkmedelkapsel, HDPE-skruvlock.

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Tillverkare

Orion Corporation Orion Pharma
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

Denna bipacksedel ändrades senast 2.5.2024.