

PAKKAUSSELOSTE

Panadol 500 mg tabletti, kalvopäällysteinen parasetamoli

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heidän oireensa olisivat samat kuin sinun.
- Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä selosteessa mainittu, tai kokemasi haittavaikutus on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

Tässä pakkausselosteessa esitetään:

1. Mitä Panadol on ja mihin sitä käytetään
2. Ennen kuin käytät Panadolia
3. Miten Panadolia otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Panadolin säilyttäminen
6. Muuta tietoa

1. MITÄ PANADOL ON JA MIHIN SITÄ KÄYTETÄÄN

Panadol on särky- ja kuumelääke, joka lievittää kipua ja alentaa kuumetta.

Panadol tabletteja käytetään tilapäisten särky- ja kuumetilojen yhteydessä alentamaan kuumetta ja lievittämään kipua. Tällaisia kuume- tai kiputiloja ovat mm. hermo- ja lihassärky, päänsärky, vilustuminen, influenssa, hammassärky sekä kuukautiskivut.

Lääkärin määräyksestä valmistetta voidaan käyttää myös muiden särkytilojen hoitoon.

2. ENNEN KUIN KÄYTÄT PANADOLIA

Älä käytä Panadolia

- jos olet allerginen (yliherkkä) parasetamolille tai Panadol tabletin jollekin muulle aineelle.
- jos sinulla on maksa- tai munuaissairaus, tai alkoholiongelma, älä käytä Panadol valmisteita ilman lääkärin ohjeita.

Ole erityisen varovainen Panadolin suhteen

- muita särkylääkkeitä ei ilman lääkärin määräystä saa käyttää samanaikaisesti.
- Panadol tabletit on tarkoitettu tilapäiseen käyttöön. Jos oireet jatkuvat pitkään tai niitä esiintyy usein, ota yhteys lääkäriin.

Muiden lääkevalmisteiden samanaikainen käyttö

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Jos käytät metoklopramidia, kolestyramiinia tai probenesidia sisältäviä valmisteita, verenohennuslääkkeitä (esim. varfariini) tai epilepsialääkkeitä samanaikaisesti, neuvottele Panadol lääkityksestä lääkärin kanssa.

Muita parasetamolia sisältäviä valmisteita ei saa käyttää samanaikaisesti.

Raskaus ja imetys

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen minkään lääkkeen käyttöä raskauden tai imetyksen aikana.

Panadol 500 mg rec 02-10

Panadol tabletteja voi käyttää ohjeen mukaisin annoksin tilapäisesti myös raskauden aikana ja imetyksen yhteydessä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Panadol tabletit eivät vaikuta kykyysi ajaa autoa tai käyttää koneita.

Tärkeää tietoa Panadolin sisältämistä aineista

Tabletit sisältävät pienen määrän kaliumsorbaattia, joka voi herkille henkilöille aiheuttaa ihottumaa.

3. MITEN PANADOLIA OTETAAN

Ota Panadol tabletteja juuri sen verran kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista annostusohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tavanomainen annos aikuisille on 1-2 tablettia korkeintaan 4 kertaa päivässä.

Käyttö lapsille

Parasetamolien annos lapsille on 15 mg / painokilo korkeintaan 4 kertaa päivässä.

Yli 4-vuotiaille lapsille:

17 - 25 kg ½ tablettia korkeintaan 4 kertaa päivässä.

25 - 32 kg ½ - 1 tablettia korkeintaan 4 kertaa päivässä.

Yli 32 kg 1 tabletti korkeintaan 4 kertaa päivässä.

Alle 4-vuotiaille lapsille ja jatkuvaan käyttöön vain lääkärin ohjeen mukaan.

Alle 4-vuotiaille suositellaan Panadol peräpuikkoja tai oraalisuspensiota.

Älä ylitä suositeltuja annoksia.

Jos otat enemmän Panadolia kuin sinun pitäisi

Yliannostustapauksissa tulee ottaa heti yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen

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

4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

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

Parasetamolivalmisteet ovat yleensä hyvin siedettyjä. Hyvin harvinaisia (alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta) haittavaikutuksia ovat voimakkaat yliherkkyysoireet parasetamolille, ihottumat, veren solujen väheneminen ja maksan toimintahäiriö. Keuhkoputkien supistumista saattaa esiintyä sellaisilla henkilöillä, jotka aikaisemmin ovat yliherkkiä asetyylisalisyylihapolle tai muille tulehduskipulääkkeille.

Runsaan alkoholin käytön yhteydessä parasetamolivalmisteet saattavat vaikuttaa haitallisesti maksaan.

Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu, tai kokemasi haittavaikutus on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

5. PANADOLIN SÄILYTTÄMINEN

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä huoneenlämmössä (+ 15 - +25 °C).

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Panadol 500 mg rec 02-10

Älä käytä valmistetta, jos pakkauksen folio on rikki valmistetta ostettaessa.

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

6. MUUTA TIETOA

Mitä Panadol tabletti sisältää

- Vaikuttava aine on parasetamoli, jota on 500 mg yhdessä tabletissa.
- Muut aineet ovat maissitärkkelys, esigelatinoitu tärkkelys, povidoni, kaliumsorbaatti, talkki, steariinihappo, hypromelloosi sekä glyseroltriasetaatti. Tabletin merkintämuoste sisältää etanolia, propyleeniglykolia, shellakkaa, briljanttisinisistä (E133), natriumlaktaattia ja dimetikoniemulsiota.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Panadol tabletti on valkoinen, soikea, kalvopäällysteinen tabletti, koko 17,5 x 7,3 x 5,1 mm, jakouurre, merkintä ”Panadol”.

100 tabletin muovipullo.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S
Tanska

Valmistaja

GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd.
Dungarvan
Irlanti

tai

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH & Co. KG,
Factory site Herrenberg
Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

GlaxoSmithKline Oy Consumer Healthcare
PL 24
02231 Espoo
puh. 010 30 30 30

Tämä pakkausseloste on hyväksytty viimeksi 18.2.2010

**Panadol 500 mg filmdragerad tablett
paracetamol**

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel.

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symtom som liknar dina.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Panadol är och vad det används för
2. Innan du använder Panadol
3. Hur du tar Panadol
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Panadol ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD PANADOL ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Panadol är ett läkemedel mot feber och värk med smärtstillande och febernedsättande effekt.

Panadol tabletter används som febernedsättande och smärtstillande medel vid tillfällig feber och värk. Dessa tillstånd kan utgöras av bl.a. nerv- och muskelvärk, huvudvärk, förkylning, influensa, tandvärk och menstruationssmärter.

Enligt läkares föreskrift kan preparatet användas även för behandling av andra smärttillstånd.

2. INNAN DU ANVÄNDER PANADOL

Använd inte Panadol

- om du är allergisk (överkänslig) mot paracetamol eller mot något av övriga innehållsämnen i Panadol tablett.
- om du har en lever- eller njursjukdom eller alkoholproblem skall du inte använda Panadol-preparat utan läkares föreskrift.

Var särskilt försiktig med Panadol

- inga andra smärtstillande medel får användas samtidigt utan läkarordination.
- Panadol tabletter är avsedda för tillfälligt bruk. Om symtomen fortsätter länge eller ofta återkommer bör läkare kontaktas.

Användning av andra läkemedel

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana.

Om du använder metoklopramid, kolestyramin eller probenecid innehållande preparat, antikoagulantia (t ex warfarin) och antiepileptika rådgör med läkare om samtidigt medicinering med Panadol tabletter.

Andra paracetamol innehållande läkemedel får inte användas samtidigt.

Graviditet och amning

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Panadol tabletter kan i rekommenderade doser användas tillfälligt även under graviditet och amning.

Panadol 500 mg rec 02-10

Körförmåga och användning av maskiner

Panadol tabletter påverkar inte din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

Viktig information om något innehållsämne i Panadol tabletter

Tabletterna innehåller en liten mängd kaliumsorbat som kan framkalla hudutslag hos känsliga personer.

3. HUR DU TAR PANADOL

Ta alltid Panadol tabletter enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vanlig dos till vuxna är 1-2 tabletter högst 4 gånger dagligen.

Användning för barn Paracetamol dosen till barn är 15 mg per kilo kroppsvikt högst 4 gånger dagligen.

Barn över 4 år:

17 - 25 kg

½ tablett högst 4 gånger dagligen.

25 - 32 kg

½ - 1 tablett högst 4 gånger dagligen.

Över 32 kg

1 tablett högst 4 gånger dagligen.

Till barn under 4 år och för kontinuerlig användning endast enligt läkares föreskrift.

Till barn under 4 år rekommenderas Panadol suppositorier eller oral suspension.

Rekommenderade doser får inte överskridas.

Om du har tagit för stor mängd av Panadol

Vid överdosering bör en läkare, ett sjukhus eller Giftinformationscentralen omedelbart kontaktas.

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

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

Liksom alla läkemedel kan Panadol tabletter orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Paracetamolpreparat tolereras i allmänhet väl. Mycket sällsynta (färre än 1 av 10000 användare) biverkningar är kraftiga reaktioner på grund av överkänslighet för paracetamol, eksem, minskande antal blodkroppar eller nedsatt leverfunktion. Sammandragning av luftrören kan uppträda hos personer med känslighet för acetylsalicylsyra och andra antiinflammatoriska värkmedicin

I anslutning till omfattande alkoholkonsumtion kan paracetamolpreparat ha skadlig effekt på levern.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

5. HUR PANADOL SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i rumstemperatur (+15 - +25°C).

Används före utgångsdatum som anges i förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Använd inte preparatet om tablettpurkens folie är trasig vid inköpstillfället.

Panadol 500 mg rec 02-10

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är paracetamol som det finns 500 mg i en tablett.
- Övriga innehållsämnen är majsstärkelse, pregelatiniserad stärkelse, povidon, kaliumsorbat, talk, stearinsyra, hypromellos och glyceroltriacetat. Färgen för märkning av tablettarna innehåller etanol, propylenglycol, shellack, briljantblått (E133), natriumlaktat och dimetikonemulsion.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Panadol är en oval tablett 17,5 x 7,3 x 5,1 mm, vit, filmdragerad med skåra och märkningen ”Panadol”.

100 tabletter i plastburken.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S, Danmark

Tillverkare

GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd.

Dungarvan

Irland

eller

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH & Co. KG,

Factory site Herrenberg

Tyskland

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

GlaxoSmithKline Oy Consumer Healthcare

PB 24

02231 Esbo

Tel 010 30 30 30

Denna bipacksedel godkändes senast 18.2.2010