

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Parasetamoli YA 500 mg tabletit parasetamoli

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- 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 heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Parasetamoli YA on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Parasetamoli YA -tabletteja
3. Miten Parasetamoli YA -tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Parasetamoli YA -tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Parasetamoli YA on ja mihin sitä käytetään

Parasetamoli YA on särky- ja kuumelääke, joka lievittää kipua ja alentaa kuumetta. Tätä lääkettä käytetään kipu- ja kuumetiloihin, joita ovat mm. päänsärky, hammassärky, kuukautiskivut, lihas- ja nivelkiput, vilustuminen, influenssa sekä leikkauksen jälkeiset kivut.

Lääkäri on voinut määrätä tätä lääkettä myös muiden kiputilojen hoitoon.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Parasetamoli YA -tabletteja

Älä ota Parasetamoli YA -tabletteja

- jos olet allerginen parasetamolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Parasetamoli YA -tabletteja:

- jos sinulla on maksa- tai munuaissairaus tai alkoholiongelmia
- jos käytät maksan toimintaa heikentäviä lääkeaineita (ks. kohta Muut lääkevalmisteet ja Parasetamoli YA)
- jos sinulla on nestehukka (elimistösi on kuivunut) tai olet aliravittu johtuen esimerkiksi ruokahaluttomuudesta, ravitsemushäiriöstä tai laihuushäiriöstä (anoreksia).

Ota yhteyttä lääkäriin, jos oireesi jatkuvat pitkään.

Suositusannoksia (ks. kohta Miten Parasetamoli YA -tabletteja käytetään) suurempien annosten käyttö aiheuttaa vakavan maksavaurion riskin. **Siksi parasetamolien enimmäisvuorokausiannoksia ei saa ylittää. Tämän lääkkeen kanssa ei saa samanaikaisesti käyttää muita parasetamolia sisältäviä lääkevalmisteita** (ks. kohta Muut lääkevalmisteet ja Parasetamoli YA).

Maksaan kohdistuvia haittoja saattaa ilmetä jopa ohjeen mukaisia parasetamoliannoksia käytettäessä, lyhyenkin hoitoajan jälkeen ja myös potilaille, joilla ei ole aikaisempaa maksan toimintahäiriötä.

Pitkäaikainen käyttö aiheuttaa myös munuaisvaurioiden riskin.

Mahdollisesti hengenvaarallisia ihoreaktioita on raportoitu parasetamolia sisältävien valmisteiden käytön yhteydessä. Jos sinulle kehittyy pahenevaa ihottumaa, johon voi liittyä rakkuloita tai limakalvovaurioita, lopeta heti Parasetamoli YA-lääkkeen käyttö ja hakeudu lääkärin vastaanotolle.

Lapset

Alle 4-vuotiaille lapsille valmistetta saa antaa vain lääkärin ohjeen mukaan.

Muut lääkevalmisteet ja Parasetamoli YA

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Kerro myös käyttämäsi luontaistuotteet ja ne lääkkeet, joita lääkäri ei ole määrännyt. Muista ilmoittaa lääkärille Parasetamoli YA -lääkkeen käytöstä, jos sinulle vielä hoidon kestäessä määrätään jotain muuta lääkettä.

Älä käytä muita parasetamolia sisältäviä valmisteita samanaikaisesti. Parasetamolin yliannosteluun liittyy vakavan maksavaurion riski.

Neuvottele lääkärin kanssa, jos käytät:

- varfariinia tai muita verenhennuslääkkeitä, koska niiden teho saattaa lisääntyä ja siten verenvuotoriski lisääntyä, jos parasetamolia käytetään pitkiä aikoja päivittäin. Jos käytät parasetamolia tilapäisesti suositusannoksilla, sillä ei pitäisi olla vaikutusta verenhennuslääkkeiden tehoon. Jos käytät parasetamoli päivittäin yli 2 g (mikä vastaa neljää Parasetamoli YA -tablettia), veresi hyytymistä mittaavia INR-arvoja tulee seurata tiheämmin.
- maksaa kuormittavia aineita, esimerkiksi alkoholia, barbituraatteja (uni- ja epilepsialääkkeitä) tai tsidovudiinia (HIV-infektio lääke), koska ne voivat lisätä parasetamolin haitallisuutta maksalle
- probenesidia (kihtilääke), koska se saattaa lisätä parasetamolin pitoisuutta elimistössä
- metoklopramidia ja domperidonia (pahoinvointilääkkeitä), koska ne voivat nopeuttaa parasetamolin imeytymistä
- kolestyramiinia (kolesterolilääke), koska se saattaa vähentää parasetamolin imeytymistä
- fenobarbitaalia, fenytoiinia tai karbamatsepiinia (uni- ja epilepsialääkkeitä), koska ne saattavat vähentää parasetamolin pitoisuutta elimistössä
- kloramfenikolia (antibiotti bakteeritulehdusten hoitoon), koska sen pitoisuus elimistössä saattaa muuttua parasetamolin vaikutuksesta.

Raskaus ja imetys

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

Parasetamoli YA -tabletteja voi käyttää raskauden aikana. Käytä tätä lääkettä kuitenkin mahdollisimman lyhyen aikaa ja ota pienin annos, joka vähentää kipua ja/tai kuumetta. Ota yhteys lääkäriin, jos kipu ei vähene ja/tai kuume ei laske, tai jos sinun pitää ottaa lääkettä useammin.

Parasetamoli erittyy rintamaitoon, mutta vaikutuksia imeväiseen ei ole odotettavissa, jos äiti käyttää Parasetamoli YA -tabletteja tilapäisesti normaaleina hoitoannoksina.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Tämän lääkkeen käyttö ei vaikuta ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita turvallisesti.

3. Miten Parasetamoli YA -tabletteja käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositteltu annos aikuisille:

1-2 tablettia 4-6 tunnin välein korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Käyttö lapsille

Lasten annos määritetään lapsen painon mukaan. Suurin sallittu annos on 15 mg/painokilo korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Parasetamoli YA -tabletteja annostellaan yli 4-vuotiaille lapsille seuraavasti:

17 – 25 kg ½ tablettia korkeintaan 3 kertaa päivässä.

25 – 32 kg ½-1 tablettia korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Yli 32 kg 1 tabletti korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Tabletin voi jakaa kahteen yhtä suureen annokseen.

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

Lääkäri on voinut määrätä lääkkeen annosteluohjeeksi muun ohjeen kuin tässä mainitun. Noudata aina lääkärin ohjetta.

Suositteluja annoksia ei saa ylittää.

Jos otat enemmän Parasetamoli YA -tabletteja kuin sinun pitäisi

Suosittelua hoitoannosta ei saa ylittää, sillä parasetamolin yliannostus tai pitkään jatkunut käyttö voi aiheuttaa vakavan jopa kuolemaan johtavan maksavaurion. Erityisen alttiita jopa kuolemaan johtavalle yliannostukselle ovat iäkkäät, pienet lapset, maksasairaat, alkoholia runsaasti käyttävät, pitkäaikaista ravitsemushäiriötä sairastavat ja tiettyjä lääkkeitä käyttävät potilaat (ks. myös kohdat Varoitukset ja varotoimet sekä Muut lääkevalmisteet ja Parasetamoli YA).

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Ota yhteyttä, vaikka oireita ei olisikaan.

Yliannostuksen aiheuttama maksavaurio on havaittavissa vasta 1–4 vuorokauden kuluttua annostelusta.

Ensiapuna tulee antaa lääkehiiltä.

Jos unohdat ottaa Parasetamoli YA -tabletteja

Älä ylitä lääkärin määräämää kerta-annosta ja vuorokausiannosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

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.

Parasetamolivalmisteet ovat yleensä hyvin siedettyjä.

Harvinaisina haittavaikutuksina (alle yhdellä potilaalla 1 000:sta) on raportoitu:

- veriarvojen muutoksia, veren punasolujen hajoamista (hemolyyttinen anemia)
- allergisia reaktioita
- ihon kutinaa ja turvotusta, ihottumaa, nokkosihottumaa
- päänsärkyä

- vatsavaivoja, ripulia, pahoinvointia, oksentelua
- maksan toimintahäiriötä, maksakuoliota
- turvotusta, lämmönnousua.

Hyvin harvinaisina haittavaikutuksina (alle yhdellä potilaalla 10 000:sta) on raportoitu:

- anafylaktista shokkia (henkeä uhkaava yliherkkyysreaktio)
- vaikeita ihoreaktioita (Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi), toistuvasti samaan kohtaan ilmaantuvaa lääkeainehottumaa, ja pahenevaa ihottumaa, johon voi liittyä rakkuloita tai limakalvovaurioita
- liian alhaisia verensokeriarvoja
- maksavaurioita
- munuaisten toimintahäiriötä
- limakalvovauriota
- keuhkoputkien supistelua sellaisilla henkilöillä, jotka aikaisemmin ovat olleet yliherkkiä asetyylisalisyylihapolle tai muille tulehduskipulääkkeille.

Runsaan alkoholin käytön yhteydessä parasetamolivalmisteet saattavat vaikuttaa haitallisesti maksaan.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Parasetamoli YA -tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Parasetamoli YA sisältää

- Vaikuttava aine on parasetamoli, jota on yhdessä tabletissa 500 mg.
- Muut aineet ovat kroscarmelloosinatrium, magnesiumstearaatti, maissitärkkelys, mikrokiteinen selluloosa, povidoni K30, steariinihappo, vedetön kolloidinen piidioksidi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoost

Parasetamoli YA -tabletit ovat valkoisia tai luonnonvalkoisia, kapselinmuotoisia tabletteja, joissa on jakoura toisella puolella.

Pakkauskoot ovat 100, 300 ja 500 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Galena Pharma Oy, Sammonkatu 10, 70500 Kuopio, Suomi

Puh: 017 288 1250

galena@galena.fi

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Yliopiston Apteekki

PL 17

00381 Helsinki

Suomi

Puh. 0300 20200

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 13.3.2018

Bipacksedel: Information till användaren

Parasetamoli YA 500 mg tabletter paracetamol

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dig.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Parasetamoli YA är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Parasetamoli YA-tabletter
3. Hur du använder Parasetamoli YA-tabletter
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Parasetamoli YA-tabletter ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Parasetamoli YA är och vad det används för

Parasetamoli YA är en smärt- och febermedicin som lindrar smärta och sänker feber. Läkemedlet används vid tillfälliga smärt- och febertillstånd, såsom huvudvärk, tandvärk, menstruationssmärta, muskel- och ledvärk, förkylning, influensa och postoperativ smärta.

Läkaren kan också ha ordinerat detta läkemedel för behandling av andra smärttillstånd.

2. Vad du behöver veta innan du använder Parasetamoli YA-tabletter

Ta inte Parasetamoli YA-tabletter

- om du är allergisk mot paracetamol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Parasetamoli YA-tabletter:

- om du har lever- eller njursjukdom eller alkoholproblem
- om du använder läkemedel som försämrar leverfunktionen (se avsnitt Andra läkemedel och Parasetamoli YA)
- om du lider av vätskebrist (uttorkning) eller undernäring, t.ex. p.g.a. bristande aptit, näringsrubbnings eller självsvalt (anorexi).

Kontakta läkare om symptomen fortsätter länge.

Högre än rekommenderade doser (se avsnitt Hur du använder Parasetamoli YA-tabletter) medför risk för allvarlig leverskada. **Därför ska den maximala rekommenderade dygnsdosen inte överskridas. Andra läkemedel som innehåller paracetamol får inte användas samtidigt med detta läkemedel** (se avsnitt Andra läkemedel och Parasetamoli YA).

Biverkningar i form av leverskador kan förekomma även vid användning av rekommenderade paracetamoldoser, efter en kort behandlingsperiod och också hos patienter som inte har haft tidigare funktionsstörning i levern.

Långvarig användning medför också en risk för njurskador.

Möjliga livsfarliga hudreaktioner har rapporterats i samband med användning av preparat som innehåller paracetamol. Om det utvecklas hudutslag som förvärras och kan vara förknippad med blåsor eller slemhinneskador, sluta användning av Parasetamoli YA genast och sök läkarvård.

Barn

Preparatet får ges till barn under 4 år endast enligt läkarens ordination.

Andra läkemedel och Parasetamoli YA

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Tala också om vilka naturpreparat och receptfria läkemedel du använder. Kom ihåg att tala om för din läkare att du använder Parasetamoli YA om du ordineras ett annat läkemedel medan behandlingen pågår.

Använd inte samtidigt andra preparat som innehåller paracetamol. Överdoser av paracetamol innebär en risk för allvarlig leverskada.

Tala med din läkare om du använder:

- warfarin eller andra blodförtunnande medel, eftersom deras effekt, och därmed risk för blödning kan öka om paracetamol används dagligen under längre perioder. Om du använder paracetamol tillfälligt, med rekommenderade doser, borde det inte inverka på blodförtunnande läkemedels effekt. Om du använder mer än 2 g paracetamol dagligen (vilket motsvarar 4 Parasetamoli YA-tabletter), ska INR-värden som mäter blodets koagulation följas med tätare mellanrum.
- medel som belastar levern, såsom alkohol, barbiturater (sömnmedel och antiepileptika) eller zidovudin (läkemedel mot HIV-infektioner), eftersom de kan öka paracetamolets skadliga inverkan på levern
- probenecid (läkemedel mot gikt), eftersom det kan höja koncentrationen av paracetamol i kroppen
- metoklopramid och domperidon (läkemedel mot illamående), eftersom de kan påskynda absorbering av paracetamol
- kolestyramin (läkemedel mot kolesterol), eftersom det kan minska absorbering av paracetamol
- fenobarbital, fenytoin eller karbamazepin (sömnmedel och antiepileptika), eftersom de kan minska koncentrationen av paracetamol i kroppen
- kloramfenikol (antibiotikum mot bakterieinfektioner), eftersom det är möjligt att paracetamol ändrar dess koncentration i kroppen.

Graviditet och amning

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

Parasetamoli YA-tabletter kan användas under graviditet. Använd dock läkemedlet under en så kort tid som möjligt och ta minsta dos som lindrar smärta och/eller feber. Kontakta läkare om smärtan inte lindras och/eller om febern inte går ned, eller om du måste ta läkemedel oftare.

Paracetamol går över i bröstmjolk, men inga effekter på barn som ammas är att vänta om modern använder Parasetamoli YA-tabletter tillfälligt med normala behandlingsdoser.

Körförmåga och användning av maskiner

Användning av detta läkemedel påverkar inte körförmågan eller förmågan att använda maskiner på ett säkert sätt.

3. Hur du använder Parasetamoli YA-tabletter

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt anvisningar från läkare. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos för vuxna är:

1–2 tabletter med 4–6 timmars mellanrum högst 3 gånger per dag.

Användning för barn

Dosen för barn bestäms enligt barnets vikt. Maximal tillåten dos är 15 mg/kg högst tre gånger per dag. Parasetamoli YA-tabletter doseras till barn över 4 år enligt följande:

17– 5 kg ½ tablett högst 3 gånger per dag.

25–32 kg ½–1 tablett högst 3 gånger per dag.

Över 32 kg 1 tablett högst 3 gånger per dag.

Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Till barn under 4 år och för kontinuerligt bruk endast enligt läkarens anvisning.

Läkaren kan ha ordinerat läkemedlet med annan dosering än angiven här. Följ alltid läkarens ordination.

Rekommenderade doser får inte överskridas.

Om du har tagit för stor mängd av Parasetamoli YA

Den rekommenderade behandlingsdosen får inte överskridas, eftersom överdosering eller långvarig användning av paracetamol kan orsaka en allvarlig leverskada som t.o.m. kan leda till döden. Äldre personer, små barn, personer med leversjukdomar, rikligt alkoholbruk, en långvarig näringsrubbnings och patienter som använder vissa läkemedel har en särskild risk för överdosering, t.o.m. med dödlig utgång (se också avsnitt Varningar och försiktighet samt Andra läkemedel och Parasetamoli YA).

Om du har tagit för stor mängd av läkemedlet, eller om t.ex. ett barn har tagit läkemedlet av misstag, kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn. 09 471 977) för riskbedömning och ytterligare instruktioner. Ta kontakt även om det inte finns några symptom.

En leverskada orsakad av överdosering kan konstateras först 1–4 dagar efter dosering.

Medicinskt kol ska ges som första hjälp.

Om du har glömt att ta Parasetamoli YA-tabletter

Överskrid inte rekommenderad engångsdos och dygnsdos för att kompensera för glömd dos.

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.

Paracetamolpreparat är vanligen vältolererade.

Följande har rapporterats som sällsynta biverkningar (hos färre än 1 av 1 000 patienter):

- förändringar i blodvärden, sönderfall av röda blodkroppar (hemolytisk anemi)
- allergiska reaktioner
- hudklåda och svullnad, eksem, nässelutslag
- huvudvärk
- magbesvär, diarré, illamående, kräkning
- störd leverfunktion, levernekros
- svullnad, feber.

Följande har rapporterats som mycket sällsynta biverkningar (hos färre än 1 av 10 000 patienter):

- anafylaktisk chock (en livshotande överkänslighetsreaktion)
- svåra hudreaktioner (Stevens-Johnson syndrom, toxisk epidermal nekrolys), upprepade läkemedelsutslag på samma ställe, samt förvärrade utslag som kan vara förknippade med blåsor eller slemhinneskador
- lågt blodsocker
- leverskador
- störd njurfunktion
- slemhinneskador
- sammandragning av luftrör hos personer som tidigare har varit överkänsliga mot acetylsalicylsyra eller andra antiinflammatoriska läkemedel mot smärta.

I samband med rikligt intag av alkohol kan paracetamolpreparat ha en skadlig inverkan på levern.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet (se kontaktuppgifterna 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 Parasetamoli YA-tabletter ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. 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 paracetamol. Varje tablett innehåller 500 mg paracetamol.
- Övriga innehållsämnen är kroskarmellosnatrium, magnesiumstearat, majsstärkelse, mikrokristallin cellulosa, povidon K30, stearinsyra, vattenfri kolloidal kiseldioxid.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Parasetamoli YA-tabletter är vita eller naturvita kapselformade tabletter med brytskåra på ena sidan.

Förpackningsstorlekarna är 100, 300 och 500 tabletter.

Alla förpackningsstorlekar finns inte nödvändigtvis till salu.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Galena Pharma Oy, Sammonkatu 10, 70500 Kuopio, Finland

Tfn.: 017 288 1250

galena@galena.fi

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

Yliopiston Apteekki

PB 17

00381 Helsingfors

Finland

Tfn.: 0300 20200

Denna bipacksedel ändrades senast 13.3.2018.