

PAKKAUSSELOSTE

Panadol Hot 500 mg/annos jauhe oraaliliuosta varten parasetamoli

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Tätä lääkettä saa ilman lääkemääräystä. Silti sinun tulee käyttää Panadol Hotia huolellisesti saadaksesi siitä parhaan hyödyn.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy apteekista tarvittaessa lisätietoja ja neuvoja.
- Ota yhteyttä lääkäriin, jos oireesi pahenevat tai ne eivät lieviy kolmen päivän jälkeen.
- Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole tässä pakkausselosteessa mainittu, tai kokemasi haittavaikutus (ks. kohta 4) on vakava, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle

Tässä pakkausselosteessa esitetään:

1. Mitä Panadol Hot on ja mihin sitä käytetään
2. Ennen kuin käytät Panadol Hotia
3. Miten Panadol Hotia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Panadol Hotin säilyttäminen
6. Muuta tietoa

1. MITÄ PANADOL HOT ON JA MIHIN SITÄ KÄYTETÄÄN

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

Panadol Hot valmistetta käytetään vilustumissairauksien yhteydessä tilapäisten särky- ja kuumetilojen hoitoon, influenssaan, päänsäryn ja lihassäryn hoitoon.

2. ENNEN KUIN KÄYTÄT PANADOL HOTIA

Älä käytä Panadol Hotia

- jos olet yliherkkä (allerginen) parasetamolille tai Panadol Hotin jollekin muulle aineelle.
- jos sinulla on maksasairaus tai alkoholiongelmia, Panadol valmisteita ei saa käyttää ilman lääkärin määräystä.
- jos noudatat niukasti natriumia sisältävää ruokavaliota (esim. verenpainetautia sairastavat henkilöt), on hyvä muistaa, että yksi pussi sisältää 118 mg natriumia.
- valmiste sisältää aspartaamia (E951), josta syntyy elimistössä fenyyialaniinia, ja sen tähden henkilöiden, joilla on fenyyliketonuria ei pidä käyttää valmistetta.
- valmiste sisältää sakkaroosia ja ei siten sovi eräitä harvinaisia perinnöllisiä sokeriaineenvaihdunnansairauksia (fruktoosi-intoleranssi, glukoosi-galaktoosimalabsorptio, sakkaroosi-isomaltaasi-puutos) omaaville.
- valmiste sisältää atsoväriaineita (E110, E123 ja E151), jotka voivat aiheuttaa allergistyyppisiä reaktioita. Allergia on tavallista yleisempi niillä, jotka ovat allergisia asetyylisalisyyli-happovalmisteille.

Ole erityisen varovainen Panadol Hotin suhteen

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

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, verenhennuslääkkeitä (esim. varfariini) tai epilepsialääkkeitä samanaikaisesti, neuvottele Panadol Hot 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 Hot valmistetta voi käyttää tilapäisesti ohjeen mukaisina annoksina raskauden ja imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Panadol Hot ei vaikuta ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita.

3. MITEN PANADOL HOTIA KÄYTETÄÄN

Ota Panadol Hot-valmistetta juuri sen verran kuin annostusohjeessa sanotaan. Tarkista lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tavanomainen annos aikuisille on 1-2 annospussia 4-6 tunnin välein korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Käyttö lapsille

Parasetamolinn annos lapsille on 15 mg / painokilo korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Panadol Hot annostellaan yli 4-vuotiaille lapsille seuraavasti:

17 - 25 kg ½ annospussia korkeintaan 3 kertaa päivässä.

25 - 32 kg ½ - 1 annospussia korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Yli 32 kg 1 annospussi korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Alle 4-vuotiaille lapsille ja jatkuvaan käyttöön vain lääkärin ohjeen mukaan. Suositeltuja annoksia ei saa ylittää.

Annospussin sisältö liuotetaan lasilliseen kuumaa vettä ja juodaan lämpimänä.

Jos otat enemmän Panadol Hotia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut tai jos lapsi on vahingossa ottanut Panadol Hot-valmistetta enemmän kuin pitäisi, ota heti yhteys lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (p. 09-471 977).

Jos unohdat ottaa Panadol Hotia

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

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

4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikilla lääkkeillä, Panadol Hot-valmisteellakin voi olla 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 olleet yliherkkiä asetyylisalisyylisahapolle 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. PANADOL HOTIN SÄILYTTÄMINEN

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä valmistetta, jos annospussi 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 Hot sisältää

- Vaikuttava aine on parasetamoli, jota on 500 mg yhdessä annosjauhepussissa.
- Muut aineet ovat sakkaroosi 2 g /annospussi, aspartaami (E951), mentoli, viinihappo, vedetön natriumsitraatti ja mustaherukka-aromi. Väriaineet ovat paraoranssi (E110), amarantti (E123) ja briljanttimusta BN (E151).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Panadol Hot on vaalean purppuranvärinen, valkoisia kiteitä sisältävä mustaherukan- ja mentolinmakuinen jauhe, joka liukenee kuumaan veteen tummanpunaiseksi liuokseksi.

12 ja 30 annospussin pakkaus pahvikotelossa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S, Tanska

Valmistaja

SmithKline Beecham S.A., Madrid, Espanja

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

GlaxoSmithKline Oy Consumer Healthcare

PL 24

02231 Espoo

puh. 010 30 30 30

Finland.tuoteinfo@gsk.com

Tämä pakkausseloste on hyväksytty viimeksi 16.3.2011

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Panadol Hot 500 mg/dos pulver till oral lösning paracetamol

Läs noga igenom denna bipacksedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Detta läkemedel är receptfritt. Panadol Hot måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Du måste kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras inom tre dagar.
- 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 Hot är och vad det används för
2. Innan du använder Panadol Hot
3. Hur du använder Panadol Hot
4. Eventuella biverkningar
5. Förvaring av Panadol Hot
6. Övriga upplysningar

1. VAD PANADOL HOT ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

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

Panadol Hot används vid tillfälliga värk- och febertillstånd vid förkylningssjukdomar, vid influensa, huvudvärk och muskelvärk.

2. INNAN DU ANVÄNDER PANADOL HOT

Använd inte Panadol Hot

- om du är överkänslig (allergisk) mot paracetamol eller mot något av övriga innehållsämnen i Panadol Hot
- om du har en leversjukdom eller alkoholproblem skall du inte använda Panadol-preparat utan läkares föreskrift.
- om du har ordinerats en kost med låg natriumhalt (t ex vid högt blodtryck) skall du tänka på att en dospåse innehåller 118 mg natrium.
- preparatet innehåller aspartam (E951), som i kroppen bildas till fenylalanin och därför bör personer med fenylketonuri inte använda preparatet.
- preparatet innehåller sackaros och bör därför inte användas av personer, som lider av vissa sällsynta ärftliga sockeromsättnings sjukdomar (fruktosintolerans, glukos-galaktosmalabsorption, sackros-isomaltosbrist).
- preparatet innehåller azofärgämnen (E110, E123 och E151), som kan framkalla allergiska reaktioner. Allergi uppträder vanligast hos personer, som är överkänsliga mot asetylsalicylsyra-preparatet.

Var särskilt försiktig med Panadol Hot

- om du har en lever- eller njursjukdom
- Panadol Hot är avsedd för tillfälligt bruk. Om symtomen fortsätter länge eller ofta återkommer bör läkare kontaktas.
- Inga andra smärtstillande medel får användas samtidigt utan läkarordination.

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 Hot.

Andra paracetamol innehållande läkemedel får inte användas samtidigt.

Graviditet och amning

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Vid dosering enligt bruksanvisning kan Panadol Hot användas tillfälligt under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Panadol Hot påverkar varken förmågan att köra bil eller att använda maskiner.

3. HUR DU ANVÄNDER PANADOL HOT

Ta alltid Panadol Hot enligt anvisningar i förpackningen.
Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vanlig dos för vuxna ges 1-2 dospåsar var 4-6 timme högst 3 gånger dagligen.

Användning för barn

Paracetamol dosen till barn är 15 mg per kilo kroppsvikt högst 3 gånger dagligen.

Preparatet ges till barn över 4 år på följande sätt:

17 - 25 kg	½ dospåse högst 3 gånger dagligen.
25 - 32 kg	½ - 1 dospåse högst 3 gånger dagligen.
Över 32 kg	1 dospåse högst 3 gånger dagligen.

Till barn under 4 år och för kontinuerlig användning endast enligt läkares föreskrift.
Rekommenderade doser får inte överskridas.

Lös påsens innehåll i ett glas hett vatten och drick medan drycken är varm.

Om du tar mera Panadol Hot än vad du borde

Om du eller ditt barn av misstag har tagit Panadol Hot mer än enligt föreskrift, ska du genast kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel 09-471 977).

Om du har glömt att ta Panadol Hot

Ta inte dubbla doser för att kompensera de doser du glömt.

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

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Paracetamol preparat 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 blodplättar eller nedsatt leverfunktion. Sammandragning av lufttrören kan uppträda hos personer med känslighet för acetylsalicylsyra och andra antiinflammatoriska värkmediciner.

I anslutning till omfattande alkoholkonsumtion kan paracetamol preparat 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. FÖRVARING AV PANADOL HOT

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

Används före utgångsdatum som anges på kartongen.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte preparatet om dospåsen är trasig vid inköpstillfället.

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 varav det ingår 500 mg i en dospåse.
- Övriga innehållsämnen är sackaros 2 g/dospåse, aspartam (E951), mentol, vinsyra, vattenfri trinitriumcitrat och svart vinbärorom. Färgämnen är para-orange (E110), amarant (E123) och briljantsvart BN (E151).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Ljust purpurroött pulver, som innehåller vita kristaller och smakar svart vinbär och mentol. När pulvret löses upp i hett vatten bildas en mörkröd lösning.

Det finns 12 och 30 dospåser i förpackningen.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S, Danmark

Tillverkare

SmithKline Beecham S.A, Madrid, Spanien

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

Finland.tuoteinfo@gsk.com

Denna bipacksedel godkändes senast 16.3.2011