

PAKKAUSSELOSTE

Panadol® Pore 500 mg poretabletti parasetamoli

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

Tätä lääkettä saa ilman lääkemääräystä. Silti sinun tulee käyttää Panadol Pore poretabletteja huolellisesti saadaksesi niistä parhaan hyödyn.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy apteekista tarvittaessa lisätietoja ja neuvoja.
- Ota yhteyttä lääkäriin, jos oireesi pahenevat tai ne eivät lievitä 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 Pore on ja mihin sitä käytetään
2. Ennen kuin käytät Panadol Pore poretabletteja
3. Miten Panadol Pore poretabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Panadol Pore poretablettien säilyttäminen
6. Muuta tietoa

1. MITÄ PANADOL PORE ON JA MIHIN SITÄ KÄYTETÄÄN

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

Panadol Pore poretabletteja 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 PANADOL PORE PORETABLETTEJA

Älä käytä Panadol Poretta

- jos olet allerginen (yliherkkä) parasetamolille tai Panadol Poreen jollekin muulle aineelle.
- jos sinulla on maksa- tai munuaissairaus, tai alkoholiintoxikoituminen, älä käytä Panadol Pore-valmistetta ilman lääkärin ohjeita.

Ole erityisen varovainen Panadol Pore poretablettien suhteen

- muita särkylääkkeitä ei ilman lääkärin määräystä saa käyttää samanaikaisesti.
- Panadol Pore poretabletti 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.

Joskus lääkkeen vaikutus saattaa muuttua, jos samanaikaisesti käytetään muita lääkkeitä.

Jos käytät metoklopramidia, kolestyramiinia tai probenesidia sisältäviä valmisteita, verenohennuslääkkeitä (esim. varfariini) tai epilepsialääkkeitä samanaikaisesti, neuvottele Panadol Pore 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 Pore poretabletteja voi käyttää ohjeen mukaisin annoksin tilapäisesti myös raskauden aikana ja imetyksen yhteydessä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Panadol Pore poretabletit eivät vaikuta kykyysi ajaa autoa tai käyttää koneita.

Tärkeää tietoa Panadol Poreen sisältämistä aineista

Jos noudatat niukasti natriumia sisältävää ruokavaliota (esim. verenpainetauti sairastavat henkilöt), on hyvä muistaa, että yksi Panadol Pore poretabletti sisältää 427 mg natriumia.

Panadol Pore poretabletti sisältää sorbitolia (E420). Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän valmisteen ottamista.

3. MITEN PANADOL PORE PORETABLETTEJA KÄYTETÄÄN

Ota Panadol Pore poretabletteja juuri sen verran kuin annostusohjeessa sanotaan. Tarkista annostusohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tavanomainen annos on aikuisille 1-2 poretablettia korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Käyttö lapsille

Yli 4-vuotiaille lapsille parasetamolien annos on 15 mg / painokilo korkeintaan 3 kertaa päivässä.

17 - 25 kg ½ poretablettia korkeintaan 3 kertaa päivässä.

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

Yli 32 kg 1 poretabletti korkeintaan 3 kertaa päivässä.

Poretabletti liuotetaan huolellisesti n. 1 dl:aan nestettä, niin että se on kokonaan liuennut. Liuos on kirkas, maku neutraali.

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 Panadol Pore poretabletteja kuin sinun pitäisi

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

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

4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkkeet, Panadol Porekin 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 olleet 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. PANADOL PORE PORETABLETTIEN SÄILYTTÄMINEN

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä Panadol Pore poretabletit huoneenlämmössä (+ 15 - +25 °C).

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä valmistetta, jos repäisy-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 Pore sisältää

- Vaikuttava aine on parasetamoli , jota on 500 mg yhdessä tabletissa.
- Muut aineet ovat natriumvetykarbonaatti, sorbitoli (E420), sakkariininatiumi, natriumlauryylisulfaatti, vedetön sitruunahappo, vedetön natriumkarbonaatti, povidoni, dimetikoni ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Panadol Pore poretabletti on valkoinen, pyöreä tabletti, halkaisija 25 mm, jakouurre.

12 ja 30 tabletin repäisy-pakkaus pahvikotelossa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S, Tanska

Valmistaja

GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd, Dungarvan, Irlanti

tai

Famar, Attiki, Kreikka

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 16.3.2011

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Panadol® Pore 500 mg brustablett paracetamol

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

Detta läkemedel är receptfritt. Panadol Pore brustabletter 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 Pore är och vad det används för
2. Innan du använder Panadol Pore brustabletter
3. Hur du använder Panadol Pore brustabletter
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Panadol Pore brustabletter ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD PANADOL PORE ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

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

Panadol Pore brustabletter 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 PORE BRUSTABLETTER

Använd inte Panadol Pore

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

Var särskilt försiktig med Panadol Pore brustablett

- inga andra smärtstillande medel får användas samtidigt utan läkarordination.
- Panadol Pore brustabletter 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.

Läkemedlets effekt kan förändras vid samtidig användning av andra läkemedel.

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

Andra paracetamol innehållande läkemedel får inte användas samtidigt.

Graviditet och amning

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

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

Körförmåga och användning av maskiner

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

Viktig information om några innehållsämnen i Panadol Pore

Personer som ordinerats en kost med låg natriumhalt (t ex vid högt blodtryck) skall tänka på att en brustablett innehåller 427 mg natrium.

Panadol Pore brustablett innehåller sorbitol (E420). Om din läkare berättat för dig att du har någon form av socker-intolerans ska du diskutera med din läkare innan du intar detta läkemedel.

3. HUR DU ANVÄNDER PANADOL PORE BRUSTABLETTER

Ta alltid Panadol Pore brustabletter enligt anvisningar i förpackningen.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vanlig dos till vuxna är 1-2 brustabletter högst 3 gånger dagligen.

Användning för barn

Paracetamoldosen till barn över 4 år är 15 mg per kilo kroppsvikt högst 3 gånger dagligen.

Barn över 4 år:

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

Brustabletten löses omsorgsfullt i ca 1 dl vätska tills den är helt upplöst. Lösningen är klar och har neutral smak.

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

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

Rekommenderade doser får inte överskridas.

Om du har tagit för stor mängd av Panadol Pore brustabletter

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

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

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Paracetamolpreparat tolereras i allmänhet väl. Mycket sällsynta (färre än 1 patient 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 PORE BRUSTABLETTER SKA FÖRVARAS

Förvara Panadol Pore brustabletter i rumstemperatur (+15 - +25 °C).

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte preparatet om folieförpackningen 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 som det finns 500 mg i en tablett.
- Övriga innehållsämnen är natriumvätekarbonat, sorbitol (E420), sackarinnatrium, natriumlaurylsulfat, vattenfri citronsyra, vattenfritt natriumkarbonat, povidon, dimetikon och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Panadol Pore brustablett är vit, rund tablett, diameter 25 mm, med delskåra.

Det finns 12 och 30 tabletter i stripsförpackningen.

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

Famar, Attiki, Grekland

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 16.3.2011