

PAKKAUSSELOSTE: Tietoa käyttäjälle

Panadol® Pore 500 mg poretabletti parasetamoli

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

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- 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 kolmen päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Panadol Pore on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Panadol Pore poretabletteja
3. Miten Panadol Pore poretabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Panadol Pore poretablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja 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.

Käännä lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi parammaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi kolmen päivän jälkeen.

2. MITÄ SINUN ON TIEDETTÄVÄ, ENNEN KUIN KÄYTÄT PANADOL PORE PORETABLETTEJA

Älä käytä Panadol Pore poretabletteja

- Jos olet allerginen parasetamolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- Jos sinulla on maksa- tai munuaissairaus, tai alkoholiongelma, älä käytä Panadol Pore poretabletteja ilman lääkärin ohjeita.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Panadol Pore poretabletteja.

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

Muut lääkevalmisteet ja Panadol Pore poretabletit

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

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

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

Muita parasetamolia sisältäviä valmisteita ei saa käyttää samanaikaisesti.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Panadol Pore valmistetta voi käyttää raskauden aikana. Sinun tulisi käyttää mahdollisimman pientä annosta, joka vähentää kipua ja / tai kuumetta ja käyttää sitä mahdollisimman lyhyen aikaa. Ota yhteys lääkäriin, jos kipu ja/tai kuume ei vähene, tai jos sinun pitää ottaa tätä lääkettä useammin.

Ajaminen ja koneiden käyttö

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

Panadol Pore poretabletti sisältää natriumia ja sorbitolia

Jos noudatat niukasti natriumia sisältävää ruokavaliota (esim. verenpainetautiä 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

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

Suosittelun 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 liennut. 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

Parasetamolien yliannostus voi aiheuttaa vakavan maksavaurion.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteys lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09-471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

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 saa niitä.

Parasetamolivalmisteet ovat yleensä hyvin siedettyjä. Hyvin harvinaisia (alle 1:llä potilaalla kymmenestä tuhannesta) haittavaikutuksia ovat voimakkaat yliherkkyysoireet parasetamolille, ihottumat, verihutaleiden määrän väheneminen ja maksan toimintahäiriö. Keuhkoputkien supistumista saattaa esiintyä sellaisilla henkilöillä, jotka aikaisemmin ovat olleet yliherkkiä asetyylisalisyylihapolle tai muille tulehduskipulääkkeille. Hyvin harvoin on raportoitu vakavia ihoreaktioita.

Runsaan alkoholin käytön yhteydessä parasetamolivalmisteet saattavat vaikuttaa haitallisesti maksaan.

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. PANADOL PORE PORETABLETTIEN SÄILYTTÄMINEN

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos repäisyypakkauksen folio on rikki lääkettä ostettaessa.

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 Panadol Pore sisältää

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

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoost

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

12 ja 30 tabletin repäisyypakkaus pahvikotelossa.

Kaikkia pakkauskoostia ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S

Nykær 68

2605 Brøndby

Tanska

Valmistaja
GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd
Knockbrack
Dungarvan
Co. Waterford
Dungarvan
Irlanti

tai

Famar A.V.E ANTHOUSSA PLANT
Anthoussa Avenue 7
Anthoussa Attiki
15344
Kreikka

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:
GlaxoSmithKline Oy Consumer Healthcare
PL 24
02231 Espoo
Puh: 080 077 40 80
S-posti: scanda.consumer-relations@gsk.com

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 9.4.2015

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla <http://www.fimea.fi>

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Panadol® Pore 500 mg brustablett paracetamol

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

Använd 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 efter tre dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad Panadol Pore är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Panadol Pore brustabletter
3. Hur du använder Panadol Pore brustabletter
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Panadol Pore brustabletter ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och 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.

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

2. VAD DU BEHÖVER VETA INNAN DU ANVÄNDER PANADOL PORE BRUSTABLETTER

Använd inte Panadol Pore brustabletter

- Om du är allergisk mot paracetamol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- Om du har en lever- eller njursjukdom eller alkoholproblem ska du inte använda Panadol Pore-preparat utan läkares föreskrift.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Panadol Pore brustabletter.

- 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.

Andra läkemedel och Panadol Pore brustabletter

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

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 samtidig medicinering med Panadol Pore.

Andra paracetamol innehållande läkemedel får inte användas samtidigt.

Graviditet, amning och fertilitet

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.

Panadol Pore brustabletter kan användas under graviditet. Du bör använda lägsta möjliga dos som minskar din smärta och/eller din feber och använda den under kortast möjliga tid. Kontakta din läkare om smärtan och/eller febern inte avtar, eller om du behöver ta läkemedlet oftare.

Körförmåga och användning av maskiner

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

Panadol Pore brustabletter innehåller natrium och sorbitol

Personer som ordinerats en kost med låg natriumhalt (t ex vid högt blodtryck) ska 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 sockerintolerans ska du diskutera med din läkare innan du intar detta läkemedel.

3. HUR DU ANVÄNDER PANADOL PORE BRUSTABLETTER

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivningen i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

Vuxna: 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 3 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

Överdoser av paracetamol kan orsaka allvarlig leverskada.

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. 09-471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

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 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 blodplättar eller nedsatt leverfunktion. Sammandragning av luftrören kan uppträda hos personer med tidigare känslighet för acetylsalicylsyra och andra antiinflammatoriska värkmediciner. Mycket sällsynta fall av allvarliga hudreaktioner har rapporterats.

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

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även 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 PANADOL PORE BRUSTABLETTER SKA FÖRVARAS

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Använd inte detta läkemedel om folieförpackningen är trasig vid inköpstillfället.

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 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

Nykær 68

2605 Brøndby

Danmark

Tillverkare

GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd

Knockbrack

Dungarvan

Co. Waterford

Irland

eller

Famar A.V.E ANTHOUSSA PLANT

Anthoussa Avenue 7

Anthoussa Attiki

15344

Grekland

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

GlaxoSmithKline Oy Consumer Healthcare

PB 24

02231 Esbo

Telefon: 080 077 40 80

E-mail: scanda.consumer-relations@gsk.com

Denna bipacksedel ändrades senast 9.4.2015

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på <http://www.fimea.fi>