

Pakkausselostekirja: Tietoa potilaalle

Tramadol/Paracetamol Krka 37,5 mg/325 mg kalvopäällysteiset tabletit tramadolihydrokloridi/parasetamoli

Lue tämä pakkausselostekirja huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausselostekirja. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin tai apteekkienkilokunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienkilokunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteeessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteeessa kerrotaan:

1. Mitä Tramadol/Paracetamol Krka on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta
3. Miten Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Tramadol/Paracetamol Krka on ja mihin sitä käytetään

Tramadol/Paracetamol Krka on yhdistelmävalmiste, joka sisältää kahta kipua lievittävää ainetta, tramadolia ja parasetamolia.

Tramadol/Paracetamol Krka on tarkoitettu keskivaikean tai vaikea-asteisen kivun lievitykseen silloin, kun lääkäri suosittelee tramadolin ja parasetamolin yhdistelmän käyttöä.

Tramadol/Paracetamol Krka on tarkoitettu aikuisille ja yli 12-vuotiaille nuorille.

Tramadolia ja parasetamolia, joita Tramadol/Paracetamol Krka sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteeessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilokunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteita

Älä ota Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteita

- jos olet allerginen parasetamolille, tramadolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on akuutti (äkillinen) myrkytystila, joka johtuu alkoholista, unilääkkeistä, kipua lievittävistä lääkkeistä tai psykkisiin toimintoihin (mielialaan, tunteisiin ja mielentilaan) vaikuttavista lääkkeistä
- jos käytät myös monoamiinioksidaasin estäjää (tiettyjä lääkkeitä, joita käytetään masennuksen tai Parkinsonin taudin hoitoon) tai olet käytänyt niitä Tramadol/Paracetamol Krka -hoitoa edeltävän 14 päivän aikana

- jos sinulla on vaikea maksasairaus (maksan vajaatoiminta)
- jos sinulla on epilepsia, joka ei pysy riittävässä hoitotasapainossa nykyisellä lääkityksellä.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta.

Ole erityisen varovainen Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteen suhteeseen:

- jos sinulla on munuaisvaivoja
- jos sinulla on maksavaivoja tai alkoholin aiheuttama maksasairaus tai huomaat silmänvalkuaisesti ja ihosi muuttuneen keltaisiksi, mikä voi viittata keltatautiin tai sappitiehyiden ongelmiin
- jos sinulla on hengitysvaikeuksia, kuten astma, tai keuhkovaivoja
- jos olet riippuvainen jostakin muusta lääkkeestä, jota käytetään keskivaikean tai vaikean kivun hoitoon, kuten morfiinista
- jos sinulla on epilepsia tai sinulla on ollut kohtauksia tai kouristuksia
- jos sinulla on päävamma, sokki tai vaikeita päänsärkyjä, joihin on voinut liittyä oksentelua
- jos otat muita parasetamolia tai tramadolia sisältäviä lääkeitä
- jos otat kivun hoitoon muita lääkeitä, jotka sisältävät buprenorfiinia, nalbuifiinia tai pentatsosiinia
- jos tulet olemaan nukutettuna. Kerro lääkärille tai hammaslääkärille, että käytät Tramadol/Paracetamol Krka –valmistetta.

Tramadol muuttuu maksassa entsyymin vaikutuksesta. Joillakin ihmisiä on tämän entsyymin muunnot, mikä voi vaikuttaa ihmisiin eri tavoin. Jotkut ihmiset eivät ehkä saa riittävää kivunlievitystä, kun taas toiset ihmiset saavat todennäköisemmin vakavia sivuvaiktuksia. Jos huomaat jonkin seuraavista sivuvaiktuksista, sinun on lopetettava tämän lääkkeen käyttö ja käännyttää välittömästi lääkärin puoleen: hidas tai pinnallinen hengitys, sekavuus, uneliaisuus, pienet pupillit, pahoinvoindi tai oksentelu, ummetus, ruokahaluttomuus.

Lapset ja nuoret

Käyttö lapsilla, joilla on hengitysvaikeuksia:

Tramadolin käyttöä ei suositella lapsille, joilla on hengitysvaikeuksia, sillä tramadolimyrkytysoireet voivat olla vaikeampia tällaisilla lapsilla.

Muut lääkevalmisteet ja Tramadol/Paracetamol Krka

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkeitä.

Tärkeää: Tämä lääke valmiste sisältää parasetamolia ja tramadolia. Kerro lääkärille, jos käytät jotakin muuta parasetamolia tai tramadolia sisältävää lääkeettä, jotta lääkeaineiden enimmäisvuorokausiannokset eivät ylitä.

Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta **ei saa** ottaa monoamiinioksidaasin (MAO:n) estäjien kanssa (ks. kohta Älä otta Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta).

Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteen ja seuraavien lääkkeiden samanaikaista käyttöä ei suositella, koska samanaikainen käyttö voi vaikuttaa niiden tehoon:

- karbamatsepiini (epilepsian hoitoon tai tietyntyyppisen kivun hoitoon käytettävä lääke)
- buprenorfiini, nalbuifiini tai pentatsosiini (opioidityyppisiä vahvoja kipulääkeitä). Kipua lievittävä vaikutus saattaa heikentyä.

Tramadol/Paracetamol Krka voi lisätä haittavaikutusten riskiä, jos käytät myös seuraavia lääkeitä:

- triptaanit (käytetään migreenin hoitoon) tai selektiiviset serotonin takaisinoton estäjät (SSRI-lääkkeet, käytetään masennuksen hoitoon). Ota yhteyts lääkäriin, jos sinulla ilmenee sekavuutta,

levottomuutta, kuumetta, hikoilua, jäsenten tai silmien hallitsemattomia liikkeitä, tähdestä riippumattomia lihasnytkähdyksiä tai ripulia.

- rauhoittavat lääkkeet, unilääkkeet, muut kipulääkkeet, kuten morfiini ja kodeiini (käytetään myös yskänlääkkeenä), baklofeeni (lihasrelaksantti), verenpaineen alentamiseen käytettävät lääkkeet, masennuslääkkeet tai allergoiden hoitoon käytettävät lääkkeet. Ota yhteys lääkärin, jos sinulla ilmenee uneliaisuutta tai heikotusta.
- lääkkeet, jotka voivat aiheuttaa kouristuskohtauksia, kuten eräät masennuslääkkeet, psykoosilääkkeet, anestesia-aineet, mielialaan vaikuttavat lääkkeet tai bupropioni (käytetään apuna tupakoinnin lopettamisessa). Kouristusten vaara voi suurentua, jos käytät samanaikaisesti Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta. Lääkäri kertoo, sopiiko Tramadol/Paracetamol Krka sinulle.
- eräät masennuslääkkeet. Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteella voi olla yhteisvaikutuksia näiden lääkkeiden kanssa ja sinulle voi tulla oireita kuten tähdestä riippumattomia rytmisiä lihasten supistuksia (myös silmänliikkeitä säätelevien lihasten supistuksia), kiihyneisyyttä, voimakasta hikoilua, vapinaa, refleksien voimistumista, lisääntynytä lihasjännitystä tai kehon lämpötilan nousua yli 38 °C:een.
- varfariini tai fenprokumoni (verenohennuslääkeitä). Näiden lääkkeiden teho saattaa muuttua ja verenvuotoa saattaa esiintyä (ks. kohta 4).

Tramadol/Paracetamol Krka -valmisten teho saattaa muuttua, jos käytät myös seuraavia lääkeitä:

- metoklopramidi, domperidoni tai ondansetroni (lääkeitä, joita käytetään pahoinvoinnin ja oksentelun hoitoon)
- kolestyramiini (veren kolesteroliarvojen alentamiseen käytetty lääke)
- ketokonatsoli tai erytromysiimi (infektioiden hoidossa käytettyjä lääkeitä).

Tramadol/Paracetamol Krka -valmisten ja sedatiivisten lääkevalmisteiden, kuten bentsodiatsepiinien tai vastaanlaisten lääkkeiden, samanaikainen käyttö lisää uneliaisuuden, hengitysvaikeuksien (hengityslaman) ja kooman riskiä, ja se voi olla henkeä uhkaavaa. Sen vuoksi samanaikaista käyttöä voidaan harkita vain, jos muut hoitovaihtoehdot eivät ole mahdollisia.

Jos lääkäri määrää sinulle Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta samanaikaisesti sedatiivisten lääkevalmisteiden kanssa, annosta ja samanaikaisen hoidon kestoja on rajoitettava.

Kerro lääkärille kaikista käyttämistäsi sedatiivisista lääkevalmisteista, ja noudata huolellisesti lääkäristä saamiasi annostussuosituksia. Voi olla hyödyllistä kertoa läheisille ylläkuватuista käyttöön liittyvistä oireista ja merkeistä. Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu tällaisia oireita.

Tramadol/Paracetamol Krka ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Tramadol/Paracetamol Krka voidaan ottaa aterian yhteydessä tai tyhjään mahaan.

- Tramadol/Paracetamol Krka voi aiheuttaa uneliaisuutta. Alkoholi voi lisätä uneliaisuuden tunnetta. Alkoholi voimistaa opioidkipulääkkeiden rauhoittavaa vaikutusta. Vireystilaan kohdistuva vaiketus voi tehdä autolla ajamisesta ja koneiden käyttämisestä vaarallista. Vältä alkoholijuomien nauttimista ja alkoholia sisältävien lääkevalmisteiden ottamista.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

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

Raskaus

Tramadol/Paracetamol Krka on yhdistelmävalmiste, joka sisältää vaikuttavana aineena tramadolia, joten sitä ei saa käyttää raskauden aikana.

Imetys

Tramadolia erittyy rintamaitoon. Siksi Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta ei pidä käyttää enempää kuin kerran imetyksen aikana tai vaihtoehtoisesti sinun pitää lopettaa imetys, jos käytät Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta useammin kuin kerran.

Hedelmällisyys

Kokemukset tramadolista käytöstä ihmiselle eivät viitata siihen, että tramadolista vaikuttaisi naisten tai miesten hedelmällisyyteen. Tietoja siitä, voiko tramadol/parasetamoli-yhdistelmä vaikuttaa hedelmällisyyteen, ei ole saatavilla.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Älä aja autoa, käytä koneita tai tee muita tarkkaavaisuutta vaativia tehtäviä ennen kuin tiedät, miten Tramadol/Paracetamol Krka vaikuttaa sinun. Tramadol/Paracetamol Krka voi aiheuttaa uneliaisuutta.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Tramadol/Paracetamol Krka -valmiste tetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekkienkilökunnalta, jos olet epävarma.

Tavanomainen aloitusannos on kaksi tablettia. Tarvittaessa voidaan ottaa lisäännoksia lääkärin ohjeiden mukaisesti. Annosten välisen ajan tulee olla vähintään 6 tuntia.

Älä otta enempää kuin 2 tablettia kerta-annoksena tai enempää kuin 8 tablettia päivässä (vuorokausiannos vastaa 300 mg:aa tramadolihydrokloridia ja 2600 mg:aa parasetamolia).

Annostus on sovitettava kivun voimakkuuden ja yksilöllisen kipuhekkyytesi mukaan. Yleensä on käytettävä pienintä kipua lievittävä annosta mahdollisimman lyhyen aikaa ja mahdollisimman harvoin.

Vaikea maksasairaus (vajaatoiminta)

Vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavat potilaat eivät saa käyttää Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta. Jos sinun tapauksessasi maksan vajaatoiminta on lievä tai keskivaikea, lääkäri saattaa suositella annostusvälin pidentämistä.

Käyttö lapsille

Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta ei suositella käytettäväksi alle 12-vuotiaille lapsille.

Iäkkääät potilaat

Iäkkääillä potilailla (yli 75-vuotiailla) tramadolista erittyminen saattaa olla tavallista hitaampaa. Jos tämä koskee sinua, lääkäri saattaa suositella annostusvälin pidentämistä.

Antotapa

Niele tabletit nesteen kera. Tabletteja ei saa pureskella eikä murskata.

Käytön on oltava mahdollisimman lyhytaikaista.

Jos Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteen vaikutus on mielestäsi liian voimakas (tunnet olosi hyvin uneliaaksi tai sinulla on hengitysvaikeuksia) tai liian heikko (kipu ei lievity riittävästi), ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkienkilökuntaan. Jos oireesi eivät parane, mene lääkäriin.

Jos otat enemmän Tramadol/Paracetamol Krka -valmiste tta kuin sinun pitäisi

Yliannostuksen yhteydessä on aina välittömästi hakeuduttava lääkärin hoitoon, vaikka olosi olisikin hyvä,

koska yliannostukseen liittyy viivästyneen, vakavan maksavaurion vaara. Jos otat enemmän Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta kuin sinun pitäisi, sinulla voi ilmetä vaikea-asteisia häiriöitä elinten verensaannissa, tajunnantason häiriöitä ja jopa kooma, kouristuksia tai hengitysvaikeuksia, pahoinvointia, oksentelua, painonlaskua tai vatsakipua. Kerro tarkalleen kuinka paljon tätä lääkettä on otettu. Ota kaikki jäljellä olevat tabletit ja tämä pakkausseloste mukaan lääkäriin. Lääkkeen yliannostus voi aiheuttaa vakavia elinten toimintahäiriöitä ja voi johtaa kuolemaan.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi. Kerro tarkalleen kuinka paljon tätä lääkettä on otettu. Ota kaikki jäljellä olevat tabletit ja tämä pakkausseloste mukaan lääkäriin. Lääkkeen yliannostus voi aiheuttaa vakavia elinten toimintahäiriöitä ja voi johtaa kuolemaan.

Jos unohtat ottaa Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteita

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin.

Jos Tramadol/Paracetamol Krka -valmisten annos unohtuu, ota seuraava tabletti tavanomaiseen aikaan.

Jos lopetat Tramadol/Paracetamol Krka -valmisten oton

Jos olet käyttänyt Tramadol/Paracetamol Krka -valmistetta jo jonkin aikaa, keskustele lääkärin kanssa, jos haluat lopettaa valmisten oton, sillä elimistösi voi olla tottunut siihen. Älä lopeta tämän lääkkeen käyttöä äkillisesti, ellei lääkäri kehota sinua tekemään niin. Jos lopetat lääkkeen käytön, keskustele siitä ensin lääkärin kanssa, etenkin jos olet käyttänyt sitä pitkän aikaa. Lääkäri neuvoo sinua, milloin ja miten lääkkeen käyttö lopetetaan. Tämä saattaa tapahtua pienentämällä annosta asteittain, jotta tarpeettomien sivuvaikutusten (vierotusoireiden) mahdollisuus vähenee. Jos lopetat Tramadol/Paracetamol Krka -valmisen oton äkillisesti, voit tuntea olosi huonoksi. Sinulla voi ilmetä ahdistuneisuutta, kiihtymistä, hermostuneisuutta, uneliaisuutta, ylivilkkuutta, vapinaa ja/tai mahavaivoja.

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.

Hyvin yleiset haittavaikutukset (voivat esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä):

- pahoinvointi
- huimaus
- uneliaisuus.

Nämä ovat yleensä lieviä eivätkä ne ole häiritseviä.

Yleiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- oksentelu
- ruoansulatusongelmat (ummetus, ilmavaivat, ripuli)
- vatsakipu
- suun kuivuminen
- päänsärky
- vapina
- sekavuus
- unihäiriöt
- mielialan muutokset (ahdistuneisuus, hermostuneisuus, euphoria (liiallinen hyvänolontunne))
- lisääntynyt hikoilu
- kutina.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- korkea verenpaine, sydämen rytmin ja sykeliheyden häiriöt
- virtsaamisvaikeudet tai kipu virtsatessa, proteiinivirtsaisuus
- ihoreaktiot (nokkosihottuma, ihottumat)
- korvien soiminen
- masentuneisuus
- painajaisunet
- aistiharhat (olemattomien asioiden kuuleminen, näkeminen tai aistiminen)
- muistinmenetys
- nielemisvaikeudet
- verta ulosteessa
- vapina
- kuumat aallot
- rintakipu
- tahdosta riippumattomat lihasnykyiset
- epätavallinen pistelevä tunne (kihelmointi)
- hengenahdistus
- kohonneet maksaentsyymiärivot.

Harvinaiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1000:sta):

- lääkeriippuvuus
- kouristukset, liikkeiden hallinnan vaikeus
- näön hämärtyminen
- silmän mustuaisen supistuminen (mioosi)
- silmän mustuaisten liiallinen laajeneminen (mydriaasi)
- sekavuustila (delirium)
- ohimenevä tajunnanmenetys
- puheen häiriöt.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta):

- väärinkäyttö.

Tuntottomat haittavaikutukset (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- matala verensokeri.

Seuraavia haittavaikutuksia on ilmoitettu potilailla, jotka käyttivät pelkästään tramadolihydrokloridia tai parasetamolia sisältäviä lääkkeitä. Kerro lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin näistä haittavaikutuksista Tramadol/Paracetamol Krka -hoidon aikana:

- pyörrytys nostessa ylös makuu- tai istuma-asennosta, hidas sydämen syke, pyörtyminen, ruokalahun muutokset, lihasheikkous, hidastunut tai heikentynyt hengitys, mielialan muutokset, aktiivisuuden muutokset, havaintokyvyn muutokset, astman paheneminen.
- harvoin voi ilmetä ihottumaa, joka viittaa allergiseen reaktioon ja jonka yhteydessä esiintyy äkillistä kasvojen ja kaulan turpoamista, hengitysvaikeuksia tai verenpaineen lasku ja pyörtyminen. Jos sinulla ilmenee näitä oireita, lopeta hoito ja mene heti lääkäriin. Et saa ottaa lääketä enää uudelleen.

Harvoissa tapauksissa potilaat, jotka ovat käyttäneet tramadolia jo jonkin aikaa, saattavat tuntea olonsa huonoksi lopettaessaan käytön äkillisesti. Heille voi tulla levoton, ahdistunut, hermostunut tai epävarma olo. He voivat olla yliaktiivisia tai heillä voi olla univaikeuksia sekä maha- tai suolisto-oireita. Erittäin harvoille voi tulla paniikkikohtauksia, hallusinaatioita, epätavallisia aistimuksia, kuten kutinaa, kihelmointia ja puutumista sekä korvien soimista (tinnitus). Jos huomaat mitä tahansa näistä vaikutuksista tai muita epätavallisia oireita, kerro niistä lääkärille tai apteekkiin mahdollisimman pian.

Poikkeustapauksissa verikokeiden tuloksissa voi olla tiettyjä poikkeavuuksia, kuten verihiualeiden pieni määrä, mikä voi aiheuttaa verenvuotoa nenästä tai ikenistä.

Vakavia ihoreaktioita on ilmoitettu hyvin harvoin parasetamolia sisältävien lääkkeiden käytön yhteydessä.

Tramadol/Paracetamol Krka -valmisteen ja verenohennuslääkkeiden (esim. fenprokumoni, varfariini) samanaikainen käyttö voi lisätä verenvuodon riskiä. Ilmoita heti lääkärille, jos sinulla ilmenee pitkittynyttä tai odottamatonta verenvuotoa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilokunnalle. 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Tramadol/Paracetamol Krka -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkuksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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

6. Pakkuksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Tramadol/Paracetamol Krka sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat tramadolihydrokloridi ja parasetamoli. Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 37,5 mg tramadolihydrokloridia, mikä vastaa 32,94 mg:aa tramadolia ja 325 mg:aa parasetamolia.
- Muut aineet ovat:
 - *tabletin ydin*: esigelatinoitu maissitärkkelys, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A), mikrokiteinen selluloosa (E460) ja magnesiumstearaatti (E470b).
 - *kalvopäällyste*: hypromelloosi (E464), makrogoli, polysorbaatti 80, titaanidioksiidi (E171) ja rautaoksiidi, keltainen (E172).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Kellanruskea, soikea, hieman kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti.

Tramadol/Paracetamol Krka on saatavilla pakkuksissa, joissa on 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90 tai

100 kalvopäällysteistä tablettia läpipainopakkauksissa.

Tramadol/Paracetamol Krka on saatavilla pakkauksissa, joissa on 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90 tai 100 kalvopäällysteistä tablettia lapsiturvallisissa läpipainopakkauksissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja

KRKA Finland Oy, Bertel Jungin aukio 5, 02600 Espoo, Suomi

Valmistaja

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenia

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 5, 27472 Cuxhaven, Saksa

Tämä pakkausseoste on tarkistettu viimeksi 6.7.2020

Bipackse del: Information till patienten

Tramadol/Paracetamol Krka 37,5 mg/325 mg filmdragerade tablett(er) tramadolhydroklorid/paracetamol

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar ta 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 dina.
- 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 bipackse del finns information om följande:

1. Vad Tramadol/Paracetamol Krka är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Tramadol/Paracetamol Krka
3. Hur du tar Tramadol/Paracetamol Krka
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Tramadol/Paracetamol Krka ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Tramadol/Paracetamol Krka är och vad det används för

Tramadol/Paracetamol Krka är en kombination av två analgetika (smärtstillande läkemedel); tramadol och paracetamol.

Tramadol/Paracetamol Krka är avsedd att användas mot måttlig till svår smärta när din läkare rekommenderar användning av en kombination av tramadol och paracetamol.

Tramadol/Paracetamol Krka är avsett för vuxna samt ungdomar äldre än 12 år.

Tramadolhydroklorid och paracetamol som finns i Tramadol/Paracetamol Krka kan också vara

godkända för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Tramadol/Paracetamol Krka

Ta inte Tramadol/Paracetamol Krka om du:

- är allergisk mot paracetamol, tramadol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- har akut (plötslig) förgiftning orsakad av alkohol, sömntabletter, smärtstillande medel eller andra läkemedel som påverkar sinnesstämning/humör och känsoliv
- även tar läkemedel som kallas monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) (en typ av läkemedel som används mot depression eller Parkinsons sjukdom), eller om du har tagit MAO-hämmare under de senaste 14 dagarna före din behandling med Tramadol/Paracetamol Krka
- lider av allvarliga leverproblem (leverinsufficiens)
- har epilepsi som inte kan kontrolleras i tillräckligt hög grad med hjälp av din nuvarande medicinering

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Tramadol/Paracetamol Krka.

Var särskilt försiktig med Tramadol/Paracetamol Krka om du:

- har njurproblem
- har problem med levern eller någon alkoholrelaterad leversjukdom eller om du har märkt att dina ögonvitor eller hud blivit gulskiftande, vilket kan tyda på guldot eller problem med gallgångarna
- har andningssvårigheter, t.ex. astma eller lungproblem
- är beroende av andra läkemedel mot måttlig till svår smärta, som t.ex. morfin
- har epilepsi eller har upplevt krampattacker eller -anfall
- nyligen har råkat ut för någon huvudskada, chock eller svår huvudvärk i kombination med eller utan kräkningar
- tar andra läkemedel som innehåller paracetamol eller tramadol
- tar andra sådana läkemedel för behandling av smärta som innehåller buprenorfin, nalbufin eller pentazocin
- ska få någon typ av narkosmedel (tala om för läkaren eller tandläkaren att du tar Tramadol/Paracetamol Krka).

Tramadol omvandlas i levern av ett enzym. Vissa personer har en variation av detta enzym och det kan påverka olika personer på olika sätt. Vissa personer får kanske inte tillräcklig smärtlindring, medan andra löper större risk för allvarliga biverkningar. Om du får någon av följande biverkningar ska du sluta ta detta läkemedel och omedelbart uppsöka läkare: långsam eller ytlig andning, förvirring, sömnighet, små pupiller, illamående eller kräkningar, förstopning, dålig aptit.

Barn och ungdomar

Användning hos barn med andningsbesvär:

Tramadol rekommenderas inte till barn med andningsbesvär eftersom symtomen på tramadolförgiftning kan vara värra hos dessa barn.

Andra läkemedel och Tramadol/Paracetamol Krka

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

Viktig information: Detta läkemedel innehåller paracetamol och tramadol. Tala om för läkaren om du också tar något annat läkemedel som innehåller paracetamol eller tramadol så

att du inte överskider de totala dagliga maxdoserna.

Du **får inte** använda Tramadol/Paracetamol Krka tillsammans med monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) (se avsnitt "Ta inte Tramadol/Paracetamol Krka").

Tramadol/Paracetamol Krka rekommenderas inte tillsammans med följande läkemedel, då det kan påverka läkemedlens effekt:

- karbamazepin (ett läkemedel som används för att behandla epilepsi eller vissa typer av smärta)
- buprenorförin, nalbufin eller pentazocin (starka smärtlindrande medel av opioidtyp). Den smärtstillande effekten kan minskas.

Tramadol/Paracetamol Krka kan öka risken för biverkningar om du även tar följande läkemedel:

- triptaner (används mot migrän) eller selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI-läkemedel, som används mot depression). Tala med din läkare om du upplever förvirring, rastlöshet, feber, svettningar, okoordinerade rörelser i armar, ben eller ögon, ofrivilliga muskelsammandragningar eller diarré.
- lugnande medel, sömntabletter, andra smärtstillande medel som morfin eller kodein (även som hostmedicin), baklofen (muskelavslappnande medel), läkemedel för att sänka blodtrycket, antidepressiva eller allergimediciner. Rådgör med läkaren om du känner dig dåsig eller matt.
- läkemedel som kan orsaka kramper (krampfall), som t.ex. vissa antidepressiva läkemedel, antipsykotika, bedövningsmedel, läkemedel som påverkar sinnesstämningen, eller bupropion (använts för rökavvänjning). Risken för krampfall kan öka om du tar Tramadol/Paracetamol Krka samtidigt. Din läkare kommer att tala om för dig om Tramadol/Paracetamol Krka är lämpligt för dig.
- vissa antidepressiva medel. Tramadol/Paracetamol Krka kan interagera med dessa läkemedel, och du kan få symptom som ofrivilliga rytmiska muskelsammandragningar (även i de muskler som kontrollerar ögonens rörelser), agitation (upprördhet), alltför rikliga svettningar, skakningar, överdrivna reflexrörelser, ökad muskelpänning eller en kroppstemperatur på mer än 38 °C.
- warfarin eller fenprocumon (blodförtunnande medel). Effekten hos dessa läkemedel kan förändras och blödningar kan uppstå (se avsnitt 4).

Effekten av Tramadol/Paracetamol Krka kan också förändras om du tar följande läkemedel:

- metoklopramid, domperidon eller ondansetron (läkemedel som används för att behandla illamående och kräkningar)
- kolestyramin (läkemedel som används för att sänka kolesterolhalten i blodet)
- ketokonazol eller erytromycin (läkemedel som används mot infektioner).

Samtidig användning av Tramadol/Paracetamol Krka och lugnande läkemedel såsom bensodiazepiner och liknande läkemedel ökar risken för dåsighet, andningssvårigheter (andningsdepression), koma och kan vara livshotande. På grund av detta bör samtidig användning endast övervägas av läkaren när andra behandlingsalternativ inte är möjliga.

Om din läkare skriver ut Tramadol/Paracetamol Krka tillsammans med lugnande läkemedel bör dosen och tiden läkemedlen används samtidigt begränsas av din läkare.

Informera din läkare om alla lugnande läkemedel du tar och följ läkarens doseringsrekommendationer noggrant. Det kan vara till hjälp att informera vänner eller familj att vara uppmärksamma på symptom som beskrivs ovan. Kontakta läkare om du upplever dessa symptom.

Tramadol/Paracetamol Krka med mat, dryck och alkohol

Tramadol/Paracetamol Krka kan tas med eller utan mat.

- Tramadol/Paracetamol Krka kan göra att du känner dig dåsig. Alkohol kan förstärka detta.

Alkohol: förstärker den sedativa effekten av opioidanalgetika, effekten på vakenheten kan göra bilkörs och användning av maskiner farligt, undvik intag av alkoholhaltiga drycker samt läkemedel innehållande alkohol.

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.

Graviditet

Eftersom Tramadol/Paracetamol Krka är en fast kombination av aktiva substanser, innehållande tramadol, ska läkemedlet inte användas under graviditet.

Amning

Tramadol utsöndras i bröstmjölk. Därför ska du inte ta Tramadol/Paracetamol Krka mer än en gång under amning, eller, om du tar Tramadol/Paracetamol Krka mer än en gång, ska du sluta amma.

Fertilitet

Erfarenhet av användning av tramadol hos mänskor tyder inte på att tramadol skulle ha effekt på fertiliteten hos kvinnor och män. Information gällande eventuell inverkan på fertilitet saknas för kombinationen tramadol och paracetamol.

Körförmåga och användning av maskiner

Du ska inte köra, använda maskiner eller utföra aktiviteter som kräver vakenhet innan du vet hur du påverkas av Tramadol/Paracetamol Krka. Tramadol/Paracetamol Krka kan göra att du känner dig dåsig.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du tar Tramadol/Paracetamol Krka

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Den vanliga startdosen är två tablett(er). Flera doser kan tas vid behov, i enlighet med läkarens ordination. Tidsintervallet mellan 2 doser måste vara minst 6 timmar. Ta inte mer än 2 tablett(er) per gång och högst 8 tablett(er) per dag (motsvarande 300 mg tramadolhydroklorid och 2600 mg paracetamol). Doseringen bör justeras efter smärtans intensitet och din individuella smärtkänslighet. Generellt sett ska längsta möjliga smärtstillande dos användas under så kort tid som möjligt och så sällan som möjligt.

Allvarlig leverinsufficiens (leverinsufficiens)

Patienter med allvarlig leverinsufficiens ska inte använda Tramadol/Paracetamol Krka. Om du har mild eller måttlig leverinsufficiens kan läkaren rekommendera ett förlängt dosintervall.

Användning för barn

Tramadol/Paracetamol Krka rekommenderas inte för barn under 12 år.

Äldre patienter

Hos äldre patienter (över 75 år) kan utsöndringen av tramadol vara födröjd. Om detta gäller för dig, kan läkaren rekommendera ett förlängt dosintervall.

Administreringssätt

Tabletterna ska sväljas med vätska. De får inte tuggas eller krossas.
Läkemedlet ska tas under så kort period som möjligt.

Om du tycker att effekten av Tramadol/Paracetamol Krka är för stark (om du känner dig dåsig eller har svårt att andas) eller för svag (du får inte en tillräcklig smärtlindring), kontakta läkare eller apotekspersonal. Om dina symtom inte blir bättre ska du besöka din läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Tramadol/Paracetamol Krka

Ta genast kontakt med sjukvården vid överdosering, även om du känner dig bra, då det finns en risk för en försenad allvarlig leverskada. Om du tar mer Tramadol/Paracetamol Krka än du ska kan du uppleva en allvarlig påverkan på blodflödet till inre organ, påverkad medvetangrad och koma, kramper, eller så kan du få andningssvårigheter, känna dig dålig, kräkas, förlora vikt eller uppleva magsmärter. Tala om exakt hur mycket läkemedel som tagits. Ta med dig alla återstående tabletter och denna bipacksedel till läkaren. En överdos av detta läkemedel kan orsaka en allvarlig funktionsnedsättning av inre organ, vilket kan leda till dödsfall.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta genast läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Tala om exakt hur mycket läkemedel som tagits. Ta med dig alla återstående tabletter och denna bipacksedel till läkaren. En överdos av detta läkemedel kan orsaka en allvarlig funktionsnedsättning av inre organ, vilket kan leda till dödsfall.

Om du har glömt att ta Tramadol/Paracetamol Krka

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.
Om du missar att ta en dos av Tramadol/Paracetamol Krka, ta din nästa tablett vid den normala tidpunkten.

Om du slutar att ta Tramadol/Paracetamol Krka

Om du har använt Tramadol/Paracetamol Krka under en tid ska du tala med din läkare om du vill avsluta behandlingen då din kropp kan ha vant sig vid läkemedlet. Du bör inte plötsligt sluta ta detta läkemedel såvida inte din läkare säger till dig att göra det. Om du vill sluta ta ditt läkemedel ska du först diskutera det med läkaren, särskilt om du har tagit det under lång tid. Läkaren kommer att berätta för dig när och hur du kan sluta, vilket kan ske genom att gradvis sänka dosen för att minska risken för att utveckla onödiga biverkningar (abstinenssymtom). Om du avbryter behandlingen med Tramadol/Paracetamol Krka abrupt kan du må dåligt. Du kan uppleva ångest, upprördhet, nervositet, sömnlöshet, hyperaktivitet, darrningar och/eller upprörd mage.

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.

Mycket vanliga biverkningar (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- illamående
- yrsel
- dåsighet

Dessa biverkningar är oftast milda och inte besvärande.

Vanliga biverkningar (*kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare*):

- kräkningar
- matsmältningsproblem (förstopning, gaser, diarré)
- buksmärta
- muntorrhet
- huvudvärk
- skakningar
- förvirring
- sömnubbningar
- humörförändringar (ångest, nervositet, eufori (en känsla av att känna sig "hög" hela tiden))
- ökad svettning
- klåda

Mindre vanliga biverkningar (*kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare*):

- förhöjt blodtryck, hjärtrytm- och pulsstörningar
- svårigheter att urinera eller smärta vid urinering, protein i urinen
- hudreaktioner (nässelfeber, utslag)
- öronringning
- depression
- mardrömmar
- hallucinationer (att höra, se eller känna saker som inte finns)
- minnesförlust
- sväljsvårigheter
- blod i avföringen
- frossa
- blodvallningar
- bröstsmärta
- ofrivilliga muskelryckningar
- ovanlig stickande känsla ("stickningar/pirningar")
- andnöd
- förhöjda nivåer av leverenzymer

Sällsynta biverkningar (*kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare*):

- läkemedelsberoende
- ryckningar, svårigheter att utföra koordinerade rörelser
- dimsyn
- pupillföminskning (miosis)
- pupillutvidgning (mydriasis)
- delirium
- övergående medvetslöshet
- talsvårigheter

Mycket sällsynta biverkningar (*kan förekomma hos upp till 1 av 10000 användare*):

- läkemedelsmissbruk

Biverkningar som har rapporterats (*förekommer hos ett okänt antal användare*):

- sänkning av blodsockret

Följande biverkningar är kända biverkningar som rapporterats av personer som använt läkemedel som innehåller endast tramadolhydroklorid eller paracetamol. Om du upplever några av dessa medan du tar Tramadol/Paracetamol Krka ska du tala om det för din läkare:

- svimningskänsla när du reser dig från liggande eller sittande position, långsam puls, svimning, aptitförändringar, muskelsvaghets, längsammare eller svagare andning, förändringar i humöret, förändringar i aktivitetsnivån, förändringar i hur man upplever saker, förvärrad astma.
- i vissa sällsynta fall kan ett hudutslag uppkomma, som tyder på en allergisk reaktion, med plötslig svullnad av ansikte och hals, andningssvårigheter eller blodtrycksfall och svimning. Om detta drabbar dig ska du avsluta behandlingen och kontakta din läkare omedelbart. Du får inte ta läkemedlet igen.

I sällsynta fall kan personer som använt tramadol en tid känna att de mår dåligt om de avslutar behandlingen abrupt. De kan känna sig upprörda, ha ångest, nervositet eller få skakningar. De kan vara hyperaktiva, få sömnsvårigheter, samt problem med magen och tarmsystemet. Väldigt få användare får även panikattackor, hallucinationer, ovanliga upplevelser såsom klåda, stickningar, känselbortfall, och öronringningar (tinnitus). Om du upplever någon av dessa biverkningar, eller några andra ovanliga symtom, tala med läkare eller apotekspersonal så fort som möjligt.

I undantagsfall kan blodtester visa på abnormaliteter, t.ex. låga nivåer av blodplättar vilket kan leda till näsblödningar eller blödande tandkött.

Mycket sällsynta fall av allvarliga hudreaktioner har rapporterats för läkemedel som innehåller paracetamol.

Användning av Tramadol/Paracetamol Krka tillsammans med blodförtunnande läkemedel (t.ex. fenprocumon, warfarin) kan öka blödningsrisken. Förlängd blödningstid eller oväntade blödningar ska genast rapporteras till din läkare.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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 Tramadol/Paracetamol Krka ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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

- De aktiva substanserna är tramadolhydroklorid och paracetamol. Varje filmdragerad tablett innehåller 37,5 mg tramadolhydroklorid vilket motsvarar 32,94 mg tramadol, och 325 mg paracetamol.
- Övriga innehållsämnen är:
Tablettkärna: pregelatiniserad majsstärkelse, natriumstärkelseglykolat (typ A), mikrokristallin cellulosa (E460) och magnesiumstearat (E470b).
Filmdragering: hypromelos, makrogol, polysorbat 80, titandioxid (E171) och järnoxid, gul (E172).

Läke medlets utseende och förpackningsstorlek

De filmdragerade tabletterna är gulbruna, ovala, aningen bikonvexa.

Tramadol/Paracetamol Krka finns tillgängligt i förpackningar med 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90 eller 100 filmdragerade tablettter i blister.

Tramadol/Paracetamol Krka finns tillgängligt i förpackningar med 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90 eller 100 filmdragerade tablettter i barnskyddade blister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Lokalföreträdare i Finland

KRKA Finland Oy, Bertel Jungs plats 5, 02600 Esbo, Finland

Tillverkare

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, Novo mesto, Slovenien

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 5, 27472 Cuxhaven, Tyskland

Denna bipackse del ändrades senast 6.7.2020