

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Paracet 60 mg og 125 mg endaþarmsstílar

parasetamól

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum eða ráðgjöf.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki innan 3 daga með hita eða 5 daga með verki.
- Leitið til læknis innan 3 daga ef sjúkdómseinkenni barnsins þíns lagast ekki.

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Paracet og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Paracet
3. Hvernig nota á Paracet
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Paracet
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Paracet og við hverju það er notað

Paracet er verkjastillandi og hitalækkandi lyf. Paracet inniheldur virka efnið parasetamól sem hefur verkjastillandi áhrif, sennilega vegna þess að það vinnur gegn myndun efna (prostaglandína) sem orsaka verki. Hitalækkandi áhrifin koma fram vegna áhrifa á hitastillandi stöðvar í heilanum.

Paracet er notað sem skammtímameðferð hjá börnum þyngri en 3 kg (0 ára) við:

- hita, t.d. vegna kvefs eða inflúensu
- vægum til miðlungsalvarlegum verkjum, eins og höfuðverk, tannverk, tíðaverk, vöðvaverk eða verkjum í liðum.

Hafa skal samband við lækni ef um háan hita er að ræða.

2. Áður en byrjað er að nota Paracet

Verið getur að læknirinn hafi ávísað lyfinu við öðrum sjúkdómi eða í öðrum skömmum en tiltekið er í þessum fylgiseðli. Ávalt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

Ekki má nota Paracet

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir parasetamóli eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- ef þú ert með alvarlega lifrabilun.

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en Paracet er notað:

- ef þú er með eða hefur verið með lifrar- eða nýrnavandamál.

- ef næringarástand þitt er skert vegna misnotkunar áfengis, lystarleysis eða vannæringar. Þú gætir verið líklegri til að fá lifrarskemmdir og ættir að nota minni skammta. Þetta á líka við ef neysla áfengis er mikil.
- við hita hjá börnum. Meðferðin skal vera skammvinn.
- við hita og verkjum af óþekktri orsök.

Við langtínameðferð (>3 mánuði) þegar Paracet er notað annan hvern dag eða oftar, getur höfuðverkur komið fram eða hann versnað, sem skal ekki meðhöndla með skammtahækkun. Ef talið er að höfuðverkur stafi af Paracet skal hafa samband við lækni.

Fylgið skammtaleiðbeiningum í þessum fylgiseðli eða fyrirmælum læknis. Of stór skammtur af Paracet getur valdið alvarlegum lifrarskemmdum.

Langtímanotkun getur valdið nýrnaskemmdum.

Notkun annarra lyfja samhliða Paracet

Látíð lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Önnur lyf geta haft áhrif á eða orðið fyrir áhrifum af Paracet:

- Lyf til varnar blóðtappa eins og warfarín. Með reglulegri notkun og samfelldum skömmum af Paracet geta áhrif blóðþynningarlyfsins aukist og þannig valdið meiri blæðingarhættu. Ræddu við lækninn þinn um skammta af Paracet ef þú notar einnig warfarín.
- Lyf notuð til að meðhöndla flogaveiki eins og karbamazepín, fenobarbital og fenytóin.
- Rifampicin og ísóniazíð (tiltekin sýklalyf notuð til að meðhöndla berkla).
- Probenecid, sem er notað við meðferð á þvagleka.
- Jóhannesarjurt (plöntulyf).
- Lixisenatid notað við sykursýki.
- Lyf sem innihalda kvoða eins og kólestýramín, kólestípol og kólesevelam (lyf fyrir hækkað kólesteról í blóði) draga úr frásogi parasetamóls.

Paracet má ekki nota á sama tíma og önnur verkjalyf sem einnig innihalda virka efnið parasetamól.

Láttu lækninn eða lyfjafræðing vita ef þú tekur:

- flucloxacillín (sýklalyf), vegna mikillar hættu á afbrigðileika í blóði og blóðvökva (blóðsýringu með miklum anjónamun (high anion gap metabolic acidosis)) sem krefst bráðameðferðar og getur sérstaklega komið fram ef nýrnastarfsemi er verulega skert, við sýklasótt (þegar bakterífur og eiturefni þeirra eru í blóðrásinni sem leiðir til líffæraskaða), vannæringu, langvinna drykkjusýki og ef notaðir eru hámarksdagskammtar af parasetamóli.

Notkun Paracet með mat,drykk eða áfengi

Nota skal lægri skammta og gæta skal varúðar við notkun Paracet hjá einstaklingum sem neyta mikils áfengis vegna hættu á lifrarskemmdum. Sjá kafla 3 „Hvernig nota á Paracet“.

Meðganga, brjósttagjöf og frjósemi

Við meðgöngu, brjósttagjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Paracet má nota á meðgöngu ef nauðsyn krefur. Þú skalt nota minnsta mögulega skammt sem minnkar verk og/eða hita og nota það í eins skamman tíma og hægt er. Leitaðu ráða hjá lækni eða ljósmóður ef verkur og/eða hiti minnkar ekki eða ef þú þarf taka lyfið oftar.

Berst yfir í brjóstamjólk, en áhrif á brjóstmylking eru ólíkleg. Leitaðu samt ráða hjá lækni varðandi notkun Paracet samhliða brjósttagjöf.

Akstur og notkun véla

Lyfið er ekki talið hafa áhrif á hæfnina til aksturs eða notkunar véla.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

3. Hvernig nota á Paracet

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

Börn

Fyrir börn skal reikna skammtinn út miðað við þyngd barnsins.

Fyrir börn yngri en 3 mánaða: Aðeins eftir samkomulagi við lækni.

Hafðu alltaf samband við lækninn ef barnið þitt er yngra en 3 mánaða og er með hita.

Ungabörn (yngri en 1 mánaðar):

Gefið ca. 15 mg/kg líkamsþyngdar allt að 3 sinnum á sólarhring. Tími á milli skammta skal vera 8 klst. Hámarks sólarringsskammtur er 60 mg/kg líkamsþyngdar.

Til einföldunar er ráðlögðum skömmum skipt í þyngdarflokkum:

3-6 kg (yngri en 1 mánaðar): 1 x 60 mg endaþarmsstíll allt að 3 sinnum á sólarhring.

Börn (eldri en 1 mánaða):

Gefið ca. 15 mg/kg líkamsþyngdar allt að 4 sinnum á sólarhring. Tími á milli skammta skal vera 4-6 klst. Hámarks sólarringsskammtur er 75 mg/kg líkamsþyngdar.

Til einföldunar er ráðlögðum skömmum skipt í þyngdarflokkum samkvæmt áætluðum aldri:

4-6 kg (1-5 mánaða): 1 x 60 mg endaþarmsstíll allt að 4 sinnum á sólarhring.

7-12 kg (5 mánaða-2 ár): 1 x 125 mg endaþarmsstíll allt að 4 sinnum á sólarhring.

Hafðu samband við lækni eftir 3 daga ef hiti eða verkur versnar eða ef hann lagast ekki.

Hafðu samband við lækni ef barnið þitt er mjög slappt, vill ekki borða og drekka eða hefur tapað miklum vökva vegna uppkösts og niðurgangs.

Frásog parasetamóls frá endaþarmsstílum getur verið mismunandi á milli sjúklinga og er oftast verra en frásog paracetamóls frá lyfjum sem eru til inntöku, t.d. mixtúra eða munndreifitöflur.

EKKI gefa stærri skammta en mælt er með. Þetta eykur hættuna á alvarlegum liffrarskemmdum.

Nota skal minnsta virka skammt í eins stuttan tíma og mögulegt er til að ná stjórn á einkennum

Endaþarmsstílum skal stinga í endaþarm.

Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um

Við ofskömmun Paracet geta komið fram liffrarskemmdir. Skammtar hærri en 10-12 g af parasetamóli hjá fullorðnum valda verulegri hættu á alvarlegum liffrarskemmdum, sem geta verið banvænar.

Einkenni ofskömmunar geta byrjað að koma fram eftir að liðið hefur einn og hálfur sólarhringur eða meira. Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal því ekki bíða, heldur hafa strax samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222) þannig að hægt sé að gefa mótefni. Hafið samband við lækni eða lyfjafræðing varðandi aðrar upplýsingar um lyfið.

Ef gleymist að nota Paracet

EKKI Á AÐ TVÖFALDA SKAMMT TIL AÐ BÆTA UPP SKAMMT SEM GLEYMST HEFUR AÐ NOTA. NOTA SKAL NÆSTA SKAMMT Á VENJULEGUM TÍMA.

Ef hætt er að nota Paracet

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Algengar aukaverkanir (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 100 einstaklingum): Roði í slímhúð í endaþarmi.

Sjaldgæfar aukaverkanir (á milli 1-10 af hverjum 10.000 einstaklingum): Ofnæmisviðbrögð, ofnæmisviðbrögð í húð svo sem útbrot, fækkun hvítra blóðkorna og blóðflagna, blóðleysi, áhrif á lifrarstarfsemi.

Mjög sjaldgæfar aukaverkanir (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10.000 einstaklingum): Krampar í berkjuvöðvum sem leiða til mæði.

Örsjaldan hefur verið greint frá alvarlegum húðviðbrögðum.

Áhrif parasetamóls á lifur hafa komið fram við misnotkun áfengis.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is. Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

5. Hvernig geyma á Paracet

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymið við lægri hita en 25°C.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum eftir EXP.

Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Paracet endaþarmsstílar innihalda

- Virka innihaldsefnið er: Parasetamól 60 mg eða 125 mg.
- Önnur innihaldsefni eru: Hörð fita.

Lýsing á útliti Paracet og pakkningastærð

60 mg og 125 mg endaþarmsstílar: Hvítir tundurskeytalaga endaþarmsstílar.

10 stk. í hverri pakkningu.

Ekki er víst að báðar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Karo Pharma AS

Østensjøveien 27

Pósthólf 6733 Etterstad

0609 Oslo

Noregur

Framleiðandi

Recipharm Karlskoga AB
Björkbornsvägen 5
SE-691 33 Karlskoga
Svíþjóð

Vinsamlega hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa ef óskað er frekari upplýsinga um lyfið Alvogen ehf.

Sími: 522 2900

Netfang: info@alvogen.is

Pessi fylgiseðill var síðast uppfærður í ágúst 2023.