

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

Paracet 250 mg munndreifitafla með bananabragði

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 ef um er að ræða hita og innan 5 daga ef um er að ræða verki.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki hjá barni innan 3 daga.

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. Pakningar 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.

Hjá börnum og fullorðnum þyngri en 13 kg (eldri en 2 ára): skammtímameðferð við

- hita, t.d. vegna kvefs eða inflúensu
- vægum til miðlungs miklum verkjum, t.d. höfuðverk, tannpínu, tíðaverkjum, vöðvaverkjum og liðverkjum.

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

2. Áður en byrjað er að nota Paracet

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.
- ef þú þolir ekki aspartam (þjáist af fenýlketónmigu).

Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en Paracet er notað

- ef þú hefur verið með lifrar- eða nýrnavandamál.
- ef næringarástand þitt er skert vegna misnotkunar áfengis, lystarleysis eða vannæringar. Þú gætir verið í meiri hættu á skaðlegum áhrifum á lifur og ættir að nota lægri skammta.
- við hita hjá börnum. Meðferðin skal vera skammvinn.
- við hita og verkjum af óþekktri orsök.

Við langtínameðferð (í meira en 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 notkun Paracet skal hafa samband við lækni.

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

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

Langtímanotkun getur valdið nýrnaskemmdum

Notkun annarra lyfja samhliða Paracet

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. Þetta gildir einnig um lyf sem fengin eru án lyfseðils.

Ákveðin lyf geta haft áhrif á eða orðið fyrir áhrifum frá Paracet :

- Blóðþynnningarlyf, t.d. warfarín. Regluleg og langvarandi notkun Paracet getur aukið virkni blóðþynnandi lyfja og hefur þannig í för með sér aukna blæðingarhættu. Ráðfærðu þig við lækni varðandi stærð skammta af Paracet ef þú tekur líka warfarín.
- Lyf notuð við flogaveiki, t.d. karbamazepín, barbitúrot og fenytóín.
- Rifampicín og ísóníazíð (ákveðin sýklalyf notuð við meðferð gegn berklum),
- Próbenecíð sem er notað gegn þvagsýrugigt.
- Jóhannesarjurt (jurtalyf).
- Lixisenatid sem er notað gegn sykursýki.
- Lyf sem innihalda resín t.d. kólestýramín, kólestípól og kólesevelam (lyf notuð til að lækka kólesteról í blóði) draga úr frásogi parasetamóls.

Látið 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 bakteríur og eiturefni þeirra eru í blóðrásinni sem leiðir til líffæraskaða), vannæringu, langvinna áfengissýki og ef notaðir eru hámarksdagskammtar af parasetamóli.

Ekki nota Paracet með öðrum lyfjum sem innihalda einnig parasetamól áður en leitað er ráða hjá lækni eða lyfjafræðingi.

Notkun Paracet með áfengi

Gæta skal varúðar við notkun Paracet hjá einstaklingum sem neyta mikils áfengis vegna hættu á lifrarskemmdum.

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 barn á brjósti eru ólíkleg. Leitaðu samt ráða hjá lækni varðandi notkun Paracet samhliða brjósttagjöf.

Akstur og notkun véla

Paracet hefur engin áhrif á hæfni til aksturs og 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.

Paracet inniheldur aspartam (E951)

Lyfið inniheldur 30 mg af aspartami í hverri munndreifitöflu. Aspartam breytist í fenýlalanín. Fenýlalanín getur verið skaðlegt einstaklingum með fenýlketónmigu (PKU), sem er mjög sjaldgæfur erfðagalli þar sem líkaminn nær ekki að brjóta niður amínósýruna fenýlalanín, sem safnast því upp í líkamanum.

3. Hvernig nota á Paracet

Notið lyfið alltaf eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

Leiðbeiningar fyrir opnun þynnunnar:

Lyfinu er pakkað í barnhelda, rifgataða staksammpta þynnupakkningu.



Fyrir einn skammt, rífið eftir götuðu línumni á þynnuspjaldinu og flettið svo þynnunni af til að opna og fjarlægja töfluna.

Notkun handa börnum

Hjá börnum skal reikna skammta út frá þyngd barnsins. Gefa skal u.p.b. 15 mg/kg líkamsþyngdar allt að 4 sinnum á dag. Á milli skammta skulu líða að lágmarki 4 til 6 klst. Hámarks skammtur á sólarhring er 75 mg/kg líkamsþyngdar.

Til einföldunar er leiðbeinandi skömmum skipt í þyngdarflokkum með áætluðum aldri. Veljið skammt út frá þyngd barnsins:

Börn 13-25 kg (2-7 ára): 1 munndreifitafla allt að 4 sinnum á sólarhring. Á milli skammta skulu líða að lágmarki 4 til 6 klst.

Börn 26-39 kg (7-12 ára): 2 munndreifitöflur allt að 4 sinnum á sólarhring. Á milli skammta skulu líða að lágmarki 4 til 6 klst.

Hjá börnum yngri en 3 ára skal leysa munndreifitöflurnar upp í teskeið af vatni eða mjólk til að forðast það að brot úr töflunni berist í öndunarveg. Notið ekki ávaxtasafa þar sem þeir geta valdið beisku bragði. Hjá börnum eldri en 3 ára má leysa munndreifitöflurnar upp í munni.

Hjá börnum frá 40 kg og fullorðnum er mælt með 500 mg parasetamól töflum.

Hafðu samband við lækni ef einkenni versna eða ef hiti eða verkur eða batnar ekki eftir 3 daga. Paracet á ekki að nota lengur en í 3 daga hjá börnum yngri en 18 ára nema læknir hafi ráðlagt það.

Hafðu samband við lækni ef barnið finnur fyrir miklum slappleika, vill ekki borða eða drekka eða hefur misst mikinn vökva vegna uppkasta og niðurgangs.

Ekki gefa stærri skammt en ráðlagt er, þar sem það eykur hættuna á alvarlegum lifrarskemmdum. Nota skal lægsta virka skammt og í eins stuttan tíma og hægt er.

Ef tekinn er stærri skammtur af Paracet en mælt er fyrir um

Við ofskömmun Paracet geta komið fram lifrarskemmdir. Skammtar hærri en 10-12 g af parasetamóli hjá fullorðnum valda verulegri hættu á alvarlegum lifrarskemmdum, sem geta verið banvænar. Einkenni ofskömmunar geta byrjað að koma fram eftir að liðið hefur 1,5 sólarhringur eða meira. Því ef þú hefur tekið of mikið lyf eða ef þú heldur að barn hafi tekið það fyrir slysni, máttu ekki bíða, heldur hafa tafarlaust samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð, svo hægt sé að gefa móteitur.

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222).

Ef gleymist að taka nota Paracet

Ekki á að tvöfalta 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.

Mjög sjaldgæfar (getur komið fyrir hjá 1-10 af hverjum 10.000 einstaklingum):

ofnæmisviðbrögð, ofnæmisviðbrögð í húð t.d. kláði, fækkun hvítra blóðkorna og blóðflagna, blóðleysi, áhrif á lifrarstarfsemi.

Koma örsjaldan fyrir (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000 einstaklingum): krampi í berkjuvöðvum sem leiðir til öndunarferfiðleika, alvarleg ofnæmisviðbrögð (bráðaofnæmi), þrof í andliti eða hálsi (ofsabjúgur), kláði.

Örfá tilfelli alvarlegra viðbragða í húð eins og Stevens-Johnson heilkenni (ástand þar sem húðin brotnar niður og verður rauð, blóðug, blöðrur eða hrúður myndast) og húðþekjudrepslos (ástand sem veldur blöðrum og flögnum í ysta lagi húðarinnar) hafa verið tilkynnt.

Aukaverkanir með óþekktri tíðni (ekki hægt að áætla út frá fyrirliggjandi gögnum):

endurtekin lyfjaútbrot á sama stað (hringlaga eða sporöskjulaga blettir rauðrar og bólginna húðar sem koma fram á sama stað ef lyfið er tekið aftur).

Hafðu tafarlaust samband við lækni ef þú færð alvarleg húðviðbrögð eða ofnæmisviðbrögð.

Áhrif parasetamóls á lifur hafa komið fram við misnotkun áfengis.

Tilkynning aukaverkanana

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 í upprunalegum umbúðum til varnar gegn raka.

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

- Virka innihaldsefnið er parasetamól. Hver munndreiftafla inniheldur 250 mg af parasetamóli.
- Önnur innihaldsefni eru mannitól (E421), krosspóvidón, aspartam (E951), bananabragðefni, magnesíum sterat, metakrýlat samfjölliður, vatnsfrí kísilkvoða.

Lýsing á útliti Paracet og pakkningastærðir

Hvítar, kringlóttar munndreifitöflur í þynnupakkningu.

Pakkningastærðir: 12 töflur í pakka

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Karo Pharma AS
Østensjøveien 27
Postboks 6733 Etterstad
0609 Oslo
Noregur

Framleiðandi

Ethypharm
Z.I. de Saint Arnoult
28170 Châeauneuf-en-Thymerais
Frakkland

Samhliða innflutningur og merking

Heilsa ehf., Bæjarflöt 1, 112 Reykjavík.
Merking: Heilsa ehf., Reykjavík.

Pessi fylgiseðill var síðast uppfærður í ágúst 2024.