

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Panadol, 500mg õhukese polümeerikatttega tabletid Paratsetamool

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 3 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Panadol ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Panadol'i võtmist
3. Kuidas Panadol'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Panadol'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Panadol ja milleks seda kasutatakse

Panadol on mittenarkootilise toimega valuvaigistav ja palavikku langetav ravim, millel on väga nõrk põletikuvastane toime.

Panadol'i kasutatakse palaviku ja nõrga valu korral.

Kui pärast 3 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Panadol'i võtmist

Ärge võtke Panadol'i:

- kui te olete paratsetamooli või selle ravimi mis tahes koostisosa (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatus ja ettevaatusabinõudEnne Panadol'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga:

- kui teil on probleeme neerude või maksaga (sh Gilberti sündroom),
- kui teil on hemolüütiline aneemia,
- kui teil on ensüüm glükoos-6-fosfaatdehüdrogenaasi puudulikkus.

Muud ravimid ja Panadol

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid.

Pidage nõu oma arstiga enne Panadol'i võtmist:

- kui te tarvitate varfariini või teisi sarnaseid ravimeid, mida kasutatakse vere vedeldamiseks,
- kui te tarvitate ravimeid, mis on teile määratud iivelduse ja oksendamise raviks (metoklopramiid, domperidoon) või vere kõrge kolesteroolitaseme alandamiseks (kolestüramiin).

Ärge võtke Panadol'i koos teiste paratsetamooli sisaldavate ravimitega.

Rasedus, imetamine ja viljakus

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Panadol'i tablette võib võtta, kui olete rase või toidate last rinnaga.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ravimil ei ole teadaolevalt tähelepanu ja keskendumisvõimet mõjutavat toimet.

3. Kuidas Panadol'i võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole millestki kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Täiskasvanud ja üle 12-aastased lapsed:

2 tabletti iga 4 tunni järel või vastavalt vajadusele. Ärge võtke Panadol tablette sagedamini kui 4-tunniste vahedega ja **mitte rohkem kui 8 tabletti (4000 mg) 24 tunni jooksul.**

Lapsed 6 – 12-aastased:

0,5...1 tablett iga 4...6 tunni järel või vastavalt vajadusele. **Ärge manustage üle 4 tableti (2000 mg) 24 tunni jooksul.**

Ärge andke Panadol tablette alla 6-aastastele lastele.

Ärge ületage ettenähtud annust.

Ilma arstiga konsulteerimata ärge andke Panadol tablette lastele kauem kui 3 päeva järjest.

Sümptomite püsimisel konsulteerige arstiga.

Kui te võtate Panadol'i rohkem kui ette nähtud

Pöörduge koheselt arsti poole, kuna on oht maksakahjustuse tekkeks.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Lõpetage ravimi võtmine ja võtke oma arstiga otsekohe ühendust:

- kui teil esineb pärast Panadol'i võtmist allergiline (ülitundlikkus) reaktsioon, mis väljendub nahalööbe või sügelemisena, millega võivad kaasneda hingamisraskused, huulte, keele-, kõri- või näoturse,
- kui teil esineb pärast Panadol'i võtmist nahalööve, ketendus või haavandid suus,
- kui teil on varem esinenud aspiriini või teiste mittesteroidsete põletikuvastaste ainete võtmisel hingamisraskusi ja te kogete sama Panadol'i võtmisel,
- kui teil esineb pärast Panadol'i võtmist seletamatuid verevalumeid või verejookse.

Sellised kõrvaltoimed esinevad harva.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Panadol'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Panadol sisaldab

Toimeaine on paratsetamool. Iga tablett sisaldab 500 mg paratsetamooli.

Abiained on: eelzelatiniseeritud tärklis, maisitärklis, povidoon, kaaliumsorbaat, talk, steariinhape, puhastatud vesi, hüpromelloos, triatsetiin.

Kuidas Panadol välja näeb ja pakendi sisu

Valged, kaetud, kapslikujulised, lamedate servadega tabletid, mille ühel küljel on sissepressitud kolmnurkne logo ja teisel küljel on poolitusjoon.

Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

PVC/ alumiiniumfooliumist blisterpakend, mis sisaldab 4, 6, 8, 10, 12, 20, 24, 30, 48, 50, 60, 64, 96 või 100 tabletti.

HDPE tabletipurk keeratava polüpropüleenist korgiga, mis sisaldab 100 tabletti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloo hoidja:

GlaxoSmithKline Export Ltd,
980 Great West Road,
Brentford, Middlesex TW8 9GS
Ühendkuningriik.

Tootjad:

GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd.
Knockbrack
Dungarvan, Co Waterford
Iirimaa

või

S.C. Europharm S.A.
2 Panselelor St.
500419 Brasov
Rumeenia

või

SmithKline Beecham S.A., Ctra. de Ajalvir, Km. 2,500, Alcalá de Henares, 28806 Madrid, Hispaania

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloo hoidja kohaliku esindaja poole:

GlaxoSmithKline Eesti OÜ
Lõõtsa 8a
Tallinn 11415
Telefon: +372 6676900

Infoleht on viimati uuendatud märtsis 2015