

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

PAMOL® F 500 mg, suussa hajoava tabletti parasetamoli

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

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet 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.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane kolmen päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan

1. Mitä Pamol F 500 mg on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pamol F 500 mg -valmistetta
3. Miten Pamol F 500 mg -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pamol F 500 mg -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pamol F 500 mg on ja mihin sitä käytetään

Pamol F on kipu- ja kuumelääke. Se sisältää parasetamolia.

Sitä käytetään lievän ja kohtalaisen kivun ja/tai kuumeen, kuten päänsäryn, flunssan oireiden, hammassäryn, jäykkyyden tai kuukautiskipujen, oireenmukaiseen hoitoon.

Tämä lääke on tarkoitettu aikuisille ja yli 27 kg painaville lapsille (noin 8-vuotiaille).

Alle 27 kg painaville lapsille löytyy muita parasetamolivalmisteita, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoja.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pamol F 500 mg -valmistetta

Älä käytä Pamol F 500 mg -valmistetta

- jos olet allerginen parasetamolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on vaikea maksasairaus
- jos sinulla on fenyyliketonuria (perinnöllinen sairaus, joka havaitaan vastasyntyneellä), sillä tämä lääke sisältää aspartaamia.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Pamol F 500 mg -valmistetta seuraavissa tilanteissa:

- alle 50 kg:n paino
- maksasairaus
- alkoholismi
- krooninen aliravitsemus
- elimistön kuivuminen
- munuaissairaus
- käytät muita maksan toimintaan vaikuttavia lääkkeitä.

Kerro heti lääkärille Pamol F 500 mg -hoidon aikana, jos sinulla on vaikeita sairauksia, kuten vaikea munuaisten vajaatoiminta tai sepsis (kun bakteerit ja niiden toksinit kulkevat verenkierrassa, mikä aiheuttaa elinvaurioita), tai jos kärsit aliravitsemuksesta, kroonisesta alkoholismista tai jos käytät myös flukloksasilliiniä (antibiootti). Vakavasta sairaudesta nimeltä metabolinen asidoosi (veren ja nesteen poikkeavuus) on saatu

ilmoituksia, kun potilas on saanut parasetamoliannoksia säännöllisesti pidemmän aikaa tai kun parasetamolia on otettu flukloksasilliinin kanssa. Metabolisen asidoosin oireita voivat olla vakavat hengitysvaikeudet, joihin liittyy syvää ja nopeaa hengitystä, uneliaisuus, pahoinvointi ja oksentelu.

Saatat joutua rajoittamaan ottamasi parasetamolien määrää tai välttämään valmisteiden käyttöä kokonaan. Jos sinulla on akuutti virushepatiitti, lopeta hoitosi ja ota yhteys lääkäriin.

Tämä valmiste sisältää parasetamolia. Älä käytä muita parasetamolia sisältäviä valmisteita tämän lääkkeen käytön aikana. Näin vältät yliannostusriskin.

Lapset

Tätä lääkettä ei saa käyttää alle 27 kg painaville lapsille.

Lapsille, joita hoidetaan parasetamolilla, on perusteltua antaa lisäksi myös toista kuumetta alentavaa lääkettä vain, jos parasetamoli yksin ei tehoa. Yhdistelmähoidon saa aloittaa vain ja sitä seuraa lääkäri.

Tämä lääke sisältää mustaherukka-aromia ja saattaa houkutella lapsia. Säilytä poissa lasten ulottuvilta ja näkyvistä.

Muut lääkevalmisteet ja Pamol F 500 mg

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

Kerro aina lääkärillesi tai apteekkihenkilökunnalle, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä, ennen kuin otat Pamol F 500 mg -tabletteja:

- probenesidi (kihtilääke)
- salisyylimidi (kuumelääke)
- entsyymejä indusoivat aineet, kuten karbamatsepiini, fenobarbitoni, fenytoiini, primidoni (epilepsialääkkeitä), rifampisiini (bakteerilääke), mäkikuisma (rohdosvalmiste, joka auttaa lievittämään lievää ja kohtalaista masennusta)
- metoklopramidi ja domperidoni (käytetään pahoinvoinnin ja oksentelun hoitoon ja ehkäisyyn)
- kolestyramiini (käytetään veren korkeiden rasva-arvojen hoitoon)
- veren hyytymistä ehkäisevät aineet, kuten varfariini.
- flukloksasilliini (antibiootti), sillä siihen liittyy riski saada vakava veren ja nestetasapainon häiriö
- (nimeltään metabolinen asidoosi), joka vaatii kiireellistä hoitoa (ks. kohta 2).

Raskaus ja imetys

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

Tarvittaessa Pamol F -valmistetta voidaan käyttää raskauden aikana. Käytä pienintä mahdollista annosta, joka vähentää kipua ja/tai kuumetta, ja käytä valmistetta mahdollisimman lyhyen ajan. Ota yhteyttä lääkäriin, jos kipua ei vähene ja/tai kuume ei alene tai jos sinun on otettava lääkettä useammin.

Pamol F 500 mg sisältää aspartaamia

Tämä lääke **sisältää 40 mg aspartaamia (E951)** per tabletti. Aspartaami on fenyylylalaniinin lähde. Voi olla haitallinen henkilöille, joilla on fenyyliketonuria (PKU), harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa fenyylylalaniinia kertyy elimistöön, koska elimistö ei kykene poistamaan sitä riittävästi.

Laboratoriokokeet

Jos olet menossa verikokeisiin, joissa mitataan glukoosipitoisuutta tai virtsahappopitoisuutta, muista kertoa lääkärillesi, että käytät Pamol F 500 mg -valmistetta.

3. Miten Pamol F 500 mg -valmistetta käytetään

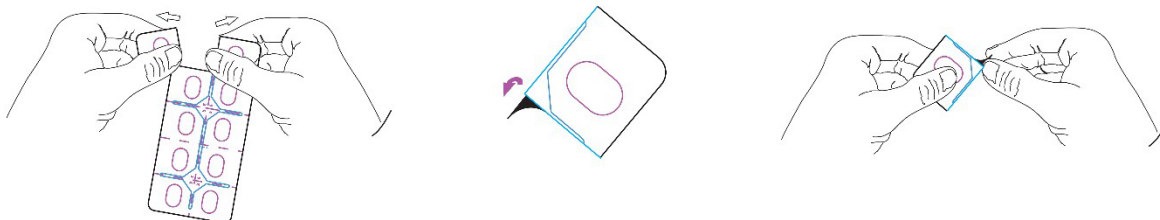
Tabletti imeskellään, sitä ei saa pureskella.

Se liukenee nopeasti suussa joutuessaan kosketuksiin syljen kanssa. Tabletti voidaan myös liuottaa puoleen lasilliseen vettä.

Antotapa

Avaamisohjeet:

Tämä lääke on pakattu avattavilla foliokansilla suljettuihin lapsiturvallisiin läpipainopakkauksiin irrotettavina yksittäisannoksina.



Irrota yksi annos taittamalla se reikäviivaa pitkin ja poista tabletin päällä oleva folio.

Annostus:

Tämä valmiste on tarkoitettu aikuisille ja yli 27 kg painaville lapsille (noin 8-vuotiaille).

Käytä pienintä tehokasta annosta mahdollisimman lyhyen aikaa. Ota 1000 mg:n annos vain jos kipu ja/tai kuume ei lievyt 500 mg:n parasetamoliannoksella.

Annos riippuu painosta. Ikäryhmät on annettu vain tiedoksi. Jos lapsen paino ei ole tiedossa, punnitse lapsi jotta voit antaa hänelle sopivimman parasetamoliannoksen. Suosittelun vuorokausiannos pitää jakaa useampaan annokseen, ylittämättä alla olevassa taulukossa ilmoitettuja enimmäisannoksia.

Paino (ikäarvio)	Maksimiannos per antokerta	Annosten välinen aika	Kokonais- vuorokausiannos
Lapset 27 kg-40 kg (ikä noin 8-12 vuotta)	500 mg (1 tabletti)	väintään 6 tuntia	2000 mg per vuorokausi (4 tablettia)
Lapset 41 kg-49 kg (ikä noin 13-15 vuotta)	500 mg (1 tabletti)	vähintään 4 tuntia	3000 mg per vuorokausi (6 tablettia)
Aikuiset ja lapset ≥ 50 kg (ikä noin 15 vuotta)	500-1000 mg (1-2 tablettia)	vähintään 4 tuntia	3000 mg per vuorokausi (6 tablettia)

Varoitus: yliannostuksen välttämiseksi huomioi kaikki parasetamolia sisältävät lääkkeet, mukaan lukien ilman reseptiä saatavat.

Erityisryhmät:

Lääkäri muuttaa annosta potilaille, joilla on maksan tai munuaisten vajaatoiminta tai Gilbertin oireyhtymä.

Jos potilaalla on vaikea munuaisten vajaatoiminta, kahden annoksen ottamisen välillä tulee olla vähintään 8 tuntia.

Älä ota yli 4 tablettia vuorokaudessa seuraavissa tapauksissa, mikäli lääkäri ei toisin määrää:

- paino alle 50 kg
- krooninen alkoholismi
- elimistön kuivumistila
- krooninen aliravitsemus.

Jos sinusta tuntuu, että Pamol F 500 mg -valmisteen vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, ota yhteyttä lääkäriin tai apteekkiin.

Noudata annostusohjeita, jolloin kipu pysyy poissa eikä kuume uusiudu.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos oireesi pahenevat tai ne eivät lievene kolmen päivän jälkeen.

Jos otat Pamol F 500 mg -valmistetta enemmän kuin sinun pitäisi

Lopeta valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, lähimmän sairaalan ensiapuosastoon tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) jos olet ottanut tai joku muu on ottanut yliannoksen tabletteja. Yliannostuksen oireet alkavat yleensä ensimmäisen 24 tunnin aikana ja niitä ovat mm. pahoinvointi, oksentelu, ruokahaluttomuus, kalpeus ja vatsakipu.

Yliannostustapauksissa on välittömästi otettava yhteyttä lääkäriin, vaikka potilas näyttäisikin voivan hyvin, sillä on olemassa viivästyneen, vakavan ja parantumattoman maksavaurion vaara.

Jos unohdat ottaa Pamol F 500 mg -valmistetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin.

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.

Mahdollisesti esiintyviä haittavaikutuksia ovat seuraavat:

Harvinaisia haittavaikutuksia (voi esiintyä korkeintaan yhdellä tuhannesta henkilöstä):

- Maksaentsyymitasojen (transaminaasien) nousu.

Hyvin harvinaisia haittavaikutuksia (voi esiintyä korkeintaan yhdellä kymmenestä tuhannesta henkilöstä):

- Allergiset reaktiot: ihottuma tai kutiavat paukammat, kasvojen tai kielen turvotus, hengästyneisyys tai hengitysvaikeus; kyseessä voi olla vakava allerginen reaktio.

Jos sinulle tulee vaikea allerginen reaktio, lopeta Pamol F 500 mg -valmisteen käyttö ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon.

- Ihoreaktiot: Vakavia ihoreaktioita on raportoitu hyvin harvoin.

Haittavaikutuksia, joiden esiintymistiheys on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- Maksaentsyymiarvojen pieneneminen tai suureneminen (maksa on vahingoittunut)
- Verisairaudet: verihiutaleiden määrän väheneminen, josta voi aiheutua nenä- tai ienverenvuotoa, ja valkosolujen määrän väheneminen, josta voi aiheutua tulehdusalttiuden lisääntymistä.
- Vakava sairaus, joka voi lisätä veren happamuutta (metabolinen asidoosi), parasetamolialla käytävillä vaikeaa sairautta potevilla potilailla (ks. kohta 2).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. 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. Pamol F 500 mg -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat siinä näkyviä merkkejä huononemisesta.

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 Pamol F 500 mg sisältää?

- Vaikuttava aine on parasetamoli. Yksi tabletti sisältää 500 mg parasetamolia (päälystettyinä parasetamolikiteinä).
- Muut aineet ovat emäksinen butyloitu metakrylaattikopolymeeri, 30-prosenttinen polyakrylaattidispersio, piidioksidi (hydrofobinen, kolloidinen), mannitoli (rakeistettu, jauhe), krospovidoni, aspartaami (E951), mustaherukka-aromi ja magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Pamol F 500 mg -tabletit ovat valkoisia, pyöreitä, kaksoiskuperia, mustaherukantuoksuisia suussa hajoavia tabletteja, joissa on kovera uurre keskellä.

Pakkauskoot: 2, 4, 6, 8, 12, 16 tai 20 tablettia repäisemällä avattavissa, lapsiturvallisissa läpipainopakkauksissa irrotettavina yksittäisannoksina

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Tanska

info@orifarm.com.

Valmistaja

Ethypharm, Z.I. de Saint-Arnoult, 28170 Châteauneuf-en-Thymerais, Ranska,

Ethypharm, Chemin de la Poudrière, 76120 Grand Quevilly, Ranska,

tai Delpharm Novara S.r.l., Via Crosa, 86, 28065 Cerano (NO), Italia.

Tämä lääkevalmiste on saanut myyntiluvan ETA-jäsenmaissa seuraavilla nimillä:

Tanska: Pamol Flash

Suomi: Pamol F

Ranska: Dolflash

Italia: Tachipirina Flashtab

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 24.03.2025

Bipacksedel: Information till användaren

PAMOL® F 500 mg, munsönderfallande tablett 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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 3 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Pamol F 500 mg är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Pamol F 500 mg
3. Hur du använder Pamol F 500 mg
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pamol F 500 mg ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Pamol F 500 mg är och vad det används för

Pamol F är ett smärtstillande och febernedsättande läkemedel. Det innehåller paracetamol.

Preparatet används för symtomatisk behandling av lindrig eller måttlig smärta och/eller feber, såsom huvudvärk, förkylningssymptom, tandvärk, stelhet eller menstruationssmärta.

Detta läkemedel är avsett för vuxna och barn som väger mer än 27 kg (ungefär 8 år).

För barn som väger mindre än 27 kg finns det andra paracetamolpreparat, fråga läkare eller apotekspersonal om råd.

2. Vad du behöver veta innan du använder Pamol F 500 mg

Använd inte Pamol F 500 mg

- om du är allergisk mot paracetamol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har en allvarlig leversjukdom
- om du har fenylketonuri (ärfdig sjukdom som upptäcks hos nyfödda) eftersom detta läkemedel innehåller aspartam.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Pamol F 500 mg i följande situationer:

- vikt under 50 kg
- leversjukdom
- alkoholism
- undernäring
- uttorkning av kroppen
- njursjukdom
- om du använder andra läkemedel som påverkar leverfunktionen.

Under behandling med Pamol F 500 mg, kontakta genast läkare om du har svåra sjukdomar t.ex. svårt nedsatt njurfunktion eller sepsis (när bakterier och deras toxiner cirkulerar i blodet och orsakar organskador), vid undernäring, kronisk alkoholism eller om du samtidigt tar flukloxacillin (läkemedel mot infektioner). Allvarlig blod- och vätskerubbning s.k. metabolisk acidos har rapporterats hos patienter i dessa situationer, när

paracetamol ges i rekommenderade doser under en längre period eller när paracetamol tas tillsammans med flukloxacillin. Symtom på metabolisk acidosis kan inkludera: allvarliga andningssvårigheter med djup och snabb andning, dåsighet, illamående och kräkningar.

Du kan behöva minska mängden paracetamol som du tar eller undvika att använda denna produkt helt. Vid akut viral hepatit, avbryt behandlingen och kontakta din läkare.

Detta läkemedel innehåller paracetamol. Använd inte andra preparat som innehåller paracetamol medan du använder detta läkemedel. På så sätt undviker du risken för överdosering.

Barn: Barn som väger mindre än 27 kg får inte använda detta läkemedel.

Hos barn som behandlas med paracetamol ska kombination med andra febernedsättande (antipyretiska) ske endast om paracetamol ensamt inte är effektivt. Kombinationen ska endast påbörjas och övervakas av en läkare.

Detta läkemedel innehåller svartvinbärsarom och kan locka barn. Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Andra läkemedel och Pamol F 500 mg

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

Tala alltid om för läkare eller apotekspersonal om du använder något av följande läkemedel innan du tar Pamol F 500 mg:

- probenesid (giktmedicin)
- salicylamid (smärtstillande medicin)
- enzyminducerande medel såsom karbamazepin, fenobarbiton, fenytoin, primidon (epilepsimediciner), rifampicin (bakteriemedicin), johannesört (naturpreparat som bidrar till att lindra lindrig till måttlig depression)
- metoklopramid och domperidon (mediciner mot kräkning)
- kolestyramin (kolesterolmedicin)
- läkemedel som förhindrar blodets koagulering, såsom varfarin.
- flukloxacillin (läkemedel mot infektioner), på grund av en allvarlig risk för blod- och vätskerubbningar (s.k. metabolisk acidosis) som kräver skyndsam behandling (se avsnitt 2).

Graviditet och amning

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.

Om så är nödvändigt kan Pamol-F användas under graviditet. Du ska dock använda lägsta möjliga dos som lindrar din smärta och/eller din feber och använda läkemedlet under kortast möjliga tid. Kontakta läkare om smärtan och/eller febern inte minskar eller om du behöver ta läkemedlet oftare.

Pamol F 500 mg innehåller aspartam

Detta läkemedel **innehåller 40 mg aspartam (E951)** per tablett. Aspartam är en fenylalaninkälla. Det kan vara skadligt om du har fenylketonuri (PKU), en sällsynt, ärftlig sjukdom som leder till ansamling av höga halter av fenylalanin i kroppen.

Laboratorieprov

Kom ihåg att tala om för läkaren att du tar Pamol F 500 mg om läkaren ordinerar dig blodprov för mätning av glukos- eller urinsyrehalten.

3. Hur du använder Pamol F 500 mg

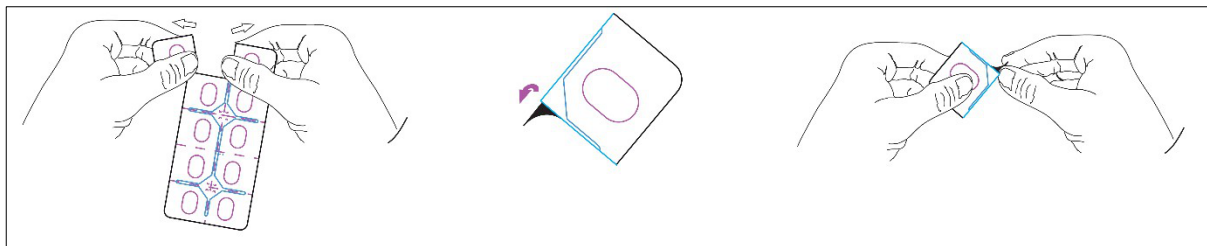
Tabletten ska sugas på, den får inte tuggas.

Den löser sig snabbt i munnen vid kontakt med saliv. Tabletten kan också lösas upp i ett halvt glas vatten.

Administeringssätt

Öppningsinstruktioner:

Detta läkemedel är förpackat i en barnsäker blisterförpackning med ett avrivbart folielock i perforerade endosblister.



Bryt loss en enkeldos längs med den perforerade linjen och riv loss folien.

Dosering:

Detta läkemedel är avsett för vuxna och barn som väger mer än 27 kg (ungefär 8 år).

Använd lägsta möjliga dos under kortast möjliga tid. Ta en 1000 mg dos endast om en 500 mg paracetamoldos inte lindrar smärta och/eller feber.

Dosen beror på kroppsvikten. Åldersgrupperna är angivna endast för information. Om du inte vet hur mycket ditt barn väger måste du väga barnet för att kunna ge den mest lämpliga paracetamoldosen. Den rekommenderade dagliga paracetamoldosen ska delas upp i flera doser utan att överskrida den högsta dygnsdosen som anges i tabellen nedanför.

Vikt (ungefärlig ålder)	Maximal dos per doseringstillfälle	Tid mellan doser	Total dygnsdos
Barn 27 kg - 40 kg (ungefär 8 - 12 år)	500 mg (1 tablett)	minst 6 timmar	2000 mg per dygn (4 tabletter)
Barn 41 kg - 49 kg (ungefär 13 - 15 år)	500 mg (1 tablett)	minst 4 timmar	3000 mg per dygn (6 tabletter)
Vuxna och barn $\geq$ 50 kg (ungefär 15 år)	500-1000 mg (1-2 tabletter)	minst 4 timmar	3000 mg per dygn (6 tabletter)

Varning: för att undvika överdosering ska alla läkemedel som innehåller paracetamol, inklusive de som fås utan recept, beaktas.

Särskilda patientgrupper:

För patienter med nedsatt lever- eller njurfunktion eller med Gilberts syndrom kommer läkaren att justera dosen.

I fall av svår njurinsufficiens skall tiden mellan två doser vara minst 8 timmar.

Ta inte mer än 4 tabletter om dagen i följande situationer, såvida inte din läkare har ordinerat det:

- Vikt mindre än 50 kg
- Kronisk alkoholism
- Uttorkning
- Kronisk undernäring.

Om du anser att effekten av Pamol F 500 mg är för kraftig eller för svag, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Följ doseringsanvisningar så återkommer smärta eller feber inte.

Kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras efter tre dagar.

Om du har tagit för stor mängd av Pamol F 500 mg

Avbryt användningen av preparatet och kontakta omedelbart läkare, akutmottagningen på närmaste sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 0800 147 111) om du eller någon annan har tagit en överdos av tabletterna.

Symtomen på överdosering visar sig vanligtvis inom de första 24 timmarna och utgörs av bland annat illamående, kräkningar, aptitlöshet, blekhet och magont.

I fall av överdosering måste läkare kontaktas omedelbart även om patienten verkar må bra, eftersom det finns risk för fördröjd, allvarlig och obotlig leverskada.

Om du har glömt att ta Pamol F 500 mg

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Pamol F 500 mg orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar kan förekomma:

Sällsynta biverkningar (kan förekomma högst hos en av tusen användare):

- Leverenzymstegring (transaminasstegring).

Mycket sällsynta biverkningar (kan förekomma högst hos en av tiotusen användare):

- Allergiska reaktioner: utslag eller kliande bulnader, svullnad av ansikte eller tunga, andtäppa eller andningssvårigheter; det kan vara fråga om en svår allergisk reaktion.

Om du får en svår allergisk reaktion, avbryt användningen av Pamol F 500 mg och kontakta läkare omedelbart.

- Hudreaktioner: Mycket sällsynta allvarliga hudreaktioner har rapporterats.

Biverkningar med okänd förekomst (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Minskade eller ökade leverenzymnivåer (levern är skadad).
- Blodsjukdomar: Minskat antal blodplättar som kan ge näsblod eller blödande tandkött samt minskat antal vita blodkroppar som kan öka infektionsbenägenheten.
- Ett allvarligt tillstånd som kan göra blodet för surt (s.k. metabolisk acidosis) hos patienter med svår sjukdom som använder paracetamol (se avsnitt 2).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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 läkemedlets säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi,

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA

5. Hur Pamol F 500 mg ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på tryckförpackningen eller fodralet. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel om det synbart har förändrats.

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. En tablett innehåller 500 mg paracetamol (överdragna paracetamolkristaller).
- Övriga innehållsämnen är basisk butylerad metakrylatkopolymer, 30-procentig polyakrylatdispersion, kiseldioxid (hydrofobisk, kolloidal), mannitol (granulerad, pulver), krospovidon, aspartam (E951), svartvinbärsarom och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Pamol F 500 mg-tabletter är vita, runda, dubbelkonvexa munsönderfallande tabletter med en skåra på mitten och doft av svartvinbär.

Förpackningsstorlekar:

Barnsäkra blisterförpackningar förslutna med avrivbara folielock om 2, 4, 6, 8, 12, 16 eller 20 tabletter i perforerade endosblister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Danmark

info@orifarm.com

Tillverkare

Ethypharm, Z.I. de Saint-Arnoult, 28170 Châteauneuf-en-Thymerais, Frankrike,

Ethypharm, Chemin de la Poudrière, 76120 Grand Quevilly, Frankrike,

eller Delpharm Novara S.r.l., Via Crosa, 86, 28065 Cerano (NO), Italien.

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområde under namnen:

Danmark: Pamol Flash

Finland: Pamol F

Frankrike: Dolflash

Italien: Tachipirina Flashtab

Denna bipacksedel ändrades senast den 24.03.2025