

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Panadol 24 mg/ml oraalisuspensio parasetamoli

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

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei lapsen olo parane kolmen päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Panadol-oraalisuspensio on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Panadol-oraalisuspensiota
3. Miten Panadol-oraalisuspensiota käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Panadol-oraalisuspension säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Panadol-oraalisuspensio on ja mihin sitä käytetään

Panadol on särky- ja kuumelääke, joka lievittää kipua ja alentaa kuumetta.

Panadol-oraalisuspensiota käytetään lasten tilapäisten särky- ja kuumetilojen yhteydessä alentamaan kuumetta ja lievittämään kipua. Tällaisia kuume- tai kiputiloja ovat mm. hampaiden puhkeamiseen liittyvä särky, päänsärky, hammassärky, korvasärky, muut yleiset särky- ja kuumetilat, vilustuminen, influenssa ja rokotuksen jälkeiset reaktiot.

Lääkärin määräyksestä valmistetta voidaan käyttää myös muiden särkytilojen hoitoon.

Käännny lääkärin puoleen, ellei lapsen olo parane kolmen päivän jälkeen tai se huononee.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Panadol-oraalisuspensiota

Älä käytä Panadol-oraalisuspensiota

- Jos lapsi on allerginen parasetamolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- Jos lapsella on sydämen vajaatoiminta, maksa- tai munuaissairaus, käytä Panadol-oraalisuspensiota vain lääkärin ohjeen mukaan.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin annat lapselle Panadol-oraalisuspensiota.

- Panadol-oraalisuspensio on tarkoitettu tilapäiseen käyttöön. Jos oireet jatkuvat pitkään tai niitä esiintyy usein, ota yhteys lääkäriin.
- Muita särkylääkeitä ei saa käyttää samanaikaisesti ilman lääkärin määräystä.
- Kuumeinen lapsi tarvitsee runsaasti nestettä, viileän huoneen ja lepoa vointinsa mukaan. Jos kuume kuitenkin nousee yli 38,5 °C tai lapsella on pään- tai lihassärkyä, voidaan oireita lievittää lääkkeellä. Jos kuume jatkuu yli 3 päivän ajan tai jos sen syy on epäselvä, on otettava yhteys lääkäriin, samoin jos kuumeeseen liittyy voimakasta kipua tai jos lapsen yleistila heikkenee.

- Sisältää parasetamolia. Paracetamolin liiallinen käyttö saattaa aiheuttaa vakavaa haittaa maksalle.
- Älä anna tästä läkettä lapselle, jos annat lapselle kivun, kuumeen, vilustumisen tai influenssan oireiden hoitoon jotakin muuta parasetamolia sisältävää resepti- tai itsehoitolääkettä.

Keskustele aina lääkärin kanssa ennen kuin annat lapselle Panadol-oraalisuspensiota, jos

- lapsella on maksa- tai munuaisongelmia
- lapsi on alipainoinen tai aliravittu.

Saatat joutua välittämään valmisteen käyttöä kokonaan tai rajoittamaan antamasi parasetamolin määrää.

Kerro heti lääkärille Panadol-oraalisuspensio hoidon aikana, jos:

Jos lapsella on vaikeita sairauksia, kuten vaikea munuaisten vajaatoiminta tai sepsis (kun bakteerit ja niiden toksiinit kulkevat verenkierrossa, mikä aiheuttaa elinvaurioita), tai jos lapsi kärsii 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 syvä ja nopea hengitystä
- uneliaisuus, pahoinvointi ja oksentelu.

Muut lääkevalmisteet ja Panadol-oraalisuspensio

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos lapsi parhaillaan käyttää tai on äskettäin käyttänyt tai saattaa käyttää muita lääkkeitä. Joskus lääkkeen vaikutus saattaa muuttua, jos samanaikaisesti käytetään muita lääkkeitä.

- Jos lapsi käyttää metoklopramidia, kolestyramiinia, kloramfenikolia, domperidonia tai probenesidia sisältäviä valmisteita, verenohennuslääkkeitä (esim. varfarini) tai epilepsialääkkeitä, neuvottele samanaikaisesta Panadol-oraalisuspensiolääkityksestä lääkärin kanssa.
- Muita parasetamolia sisältäviä valmisteita ei saa käyttää samanaikaisesti.
- Jos lapsi käytää flukloksasilliinia (antibiootti), sillä siihen liittyy riski saada vakava veren ja nestetasapainon häiriö (nimeltään metabolinen asidoosi, joka vaatii kiireellistä hoitoa (ks. kohta 2. Varoitukset ja varotoimet).

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

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

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

Voit käyttää tästä lääkevalmistetta imetyksen yhteydessä.

Panadol-oraalisuspensio sisältää sorbitolia (E420), nestemäistä maltitolia (eli hydrattua glukoosisiirappia) (E965) ja parahydroksibentsoatteja (E218 & E216)

Panadol-oraalisuspensio sisältää 150 mg sorbitolia per ml. Sorbitoli on fruktoosin lähde.

Jos lääkäri on kertonut, että lapsellasi on jokin sokeri-intoleranssi tai jos hänellä on diagnostoitu perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi (HFI), harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa elimistö ei pysty hajottamaan fruktoosia, kerro asiasta lääkärille ennen tämän lääkevalmisteen käyttöä lapsellesi.

Sorbitoli saattaa aiheuttaa vatsavaivoja. Sorbitoli ja nestemäinen maltitoli (eli hydrattu glukoosisiirappi) saattavat olla lievästi laksatiivisia. Energiasältö 2,3 kcal/g maltitolia.

Panadol-oraalisuspensio sisältää metyyli- ja propyyliparahydroksibentsoattia (E218 & E216). Nämä saattavat aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä).

3. Miten Panadol-oraalisuspensiota käytetään

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri on määärannyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on:

Käyttö lapsille

Alle kolmen kuukauden ikäisille lapsille vain lääkärin määräyksellä.

Parasetamolin annos lapsille (yli 3 kk) on 15 mg/painokilo korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.

3—4 kg	1—2 ml
5—8 kg	3—5 ml
9—12 kg	5,5—7,5 ml
13—16 kg	8—10 ml
17—20 kg	10,5—12,5 ml
21—24 kg	13—15 ml
25—30 kg	15,5—18,5 ml

Edellä painoalueittain esitetyistä annosalueista valitaan se kerta-annos, joka parhaiten vastaa lapsen painoa. Kunkin annosalueen matalampi kerta-annos vastaa painoalueen alempaa painoa ja korkeampi kerta-annos ylempää painoa.

Älä käytä enempää kuin kolme annosta vuorokaudessa. Annosväljä on oltava vähintään 4 tuntia. Älä ylitä annosteluohjetta. Käytä pienintä annosta, jota tarvitaan oireiden hoitoon ja käytä läkettä mahdollisimman lyhyen aikaa. Käännä lääkärin puoleen, ellei lapsen olo parane kolmen päivän jälkeen tai se huononee. Yli kolmen päivän yhtäjaksoiseen käyttöön vain lääkärin määräyksellä.

Panadol-oraalisuspensio annetaan lapselle suun kautta. Ravista pulloa ennen käyttöä.

MITTARUISKUN KÄYTTÖOHJELMA

Miten käytät mittaruiskua



1. Kiinnitä mittaruisku pulloon

Työnnä mittaruiskun mäntä pohjaan ja kiinnitä mittaruisku tiukasti kiinni pullon kaulaan.

2. Mittaa oikea annos

Käännä pullo ylösalaaisin ja vedä lapselle määritty annos varovasti ruiskuun. Oikea annos on valittuna, kun männän pään leveä kohta on oikean millilitramäärän kohdalla.

3. Irrota mittaruisku

Käännä pullo oikein pään ja kierrä mittaruisku varovasti irti pullon kaulasta.

Varoitukset

Älä käytä vahingoittunutta tai likaista mittaruiskua. Älä käytä mittaruiskua muihin käyttötarkoituksiin tai muihin lääkkeisiin.

Jos käytät enemmän Panadol-oraalisuspensiota kuin sinun pitäisi

Parasetamolin yliannostus saattaa johtaa hengenvaaralliseen maksavaurioon.

Jos olet antanut lapselle liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteys lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat käyttää Panadol-oraalisuspensiota

Älä anna lapselle kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan saa niitä.

LOPETA valmisten käyttö ja kerro asiasta välittömästi lääkärille:

- jos lapsi saa allergisen reaktion, kuten ihottumaa ja kutinaa, hengitysvaikeuksia tai huulten, kielen, kurkun tai kasvojen turvotusta.
- jos lapsen iho kesii tai lapsi saa ihottumaa tai rakkuloita.
- jos lapsi saa suun haavaumia.
- jos lapsi on saanut aikaisemmin hengitysvaikeuksia otettuaan asetyylisalisylihappovalmisteita tai muita tulehduskipulääkeitä ja hän on saanut samanlaisen reaktion tästä valmistetta käytettäessä.
- jos lapsella on vereen liittyviä ongelmia, kuten epätavallista verenvuotoa tai mustelmanmuodostusta.

Yllämainitut haittavaikutukset ovat hyvin harvinaisia (*enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta*).

Yleisyyss ”tuntematon” (*saatavissa olevat tiedot eivät riitä arviointiin*):

Vakava sairaus, joka voi lisätä veren happamuutta (metabolinen asidoosi), parasetamolia käyttävillä vaikaa sairautta potevilla potilailla (ks. kohta 2.).

Runsaan alkoholin käytön yhteydessä parasetamolivalmisteet saattavat vaikuttaa haitallisesti maksaan.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. 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. Panadol-oraalisuspension säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 30 °C. Pidä pullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Panadol-oraalisuspensio säilyy avaamisen jälkeen pakkaussessa ilmoitettuun viimeiseen käyttöpäivään asti.

Älä käytä tätä lääkettä pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämääärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos pullonkorkki on rikki tai auki lääkettä ostettaessa.

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

6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Panadol-oraalisuspensio sisältää

- Vaikuttava aine on parasetamoli, jota on 24 mg yhdessä millilitrassa Panadol-oraalisuspensiota.
- Muut aineet ovat kiteytymätön, nestemäinen sorbitoli (E420), ksantaanikumi, metyylipara-hydroksibentsoaatti (E218), propyyliparahydroksibentsoaatti (E216), vedetön sitruunahappo, natriumsitraatti, glyseroli (E422), mansikka-aromi, dinatriumedetaatti, sukraloosi, nestemäinen maltitoli (E965) ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Panadol 24 mg/ml oraalisuspensio on mansikanmakuinen, läpinäkymätön tai läpikuultava, valkoinen tai hieman ruskehtava oraalisuspensio.

60 ml, 100 ml ja 200 ml lasipullo. Pullossa on turvakorkki, joka avataan painamalla korkkia alas ja käänämällä samanaikaisesti vastapäivään. Pakkaussessa on mittaruisku.

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Haleon Denmark ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand

Tanska

Valmistaja

Farmaclair

440 Avenue du Général de Gaulle

14200 Hérouville Saint-Clair

Ranska

tai

Haleon Denmark ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand

Tanska

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Puh: 0800 77 40 80

S-posti: mystory.nd@haleon.com

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 01.04.2025

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Fimean kotisivulta <http://www.fimea.fi>

Haleon-konserni omistaa tavaramerkin, tai se on lisensoitu Haleon-konserville. ©2025 Haleon-konserni tai sen lisenssinantaja.

Bipacksedel: Information till användaren

Panadol 24 mg/ml oral suspension 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 barnet får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om barnet inte mår bättre eller om barnet mår sämre efter tre dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Panadol oral suspension är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Panadol oral suspension
3. Hur du använder Panadol oral suspension
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Panadol oral suspension ska förvaras
6. Förfäckningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Panadol oral suspension är och vad det används för

Panadol är ett läkemedel mot feber och värk med smärtstillande och febernedsättande effekt.

Panadol oral suspension används som febernedsättande och smärtstillande medel vid tillfällig värk och feber hos barn. Dessa tillstånd kan vara värk när tänderna bryter fram, till huvudvärv, tandvärv, öronvärv, andra vanliga tillstånd med feber och värv, förkylning, influensa och reaktioner på vaccinationer.

Enligt läkares föreskrift kan Panadol oral suspension användas även för behandling av andra smärtstillstånd.

Du måste tala med läkare om barnet inte mår bättre eller om barnet mår sämre efter tre dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Panadol oral suspension

Använd inte Panadol oral suspension

- Om barnet är allergisk mot paracetamol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- Om barnet har hjärtsvikt, en lever- eller njursjukdom ska du inte använda Panadol oral suspension utan läkares föreskrift.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du ger barnet Panadol oral suspension.

- Panadol oral suspension är avsedd för tillfälligt bruk. Om symtomen fortsätter länge eller ofta återkommer bör läkare kontaktas.
- Inga andra smärtstillande medel får användas samtidigt utan läkarordination.
- Ett barn med feber behöver mycket vätska, rummet där barnet vistas får inte vara för varmt och behovet av vila ska anpassas efter hur barnet mår. Om barnet får feber överstigande 38,5°C, huvudvärv eller muskelrelaterade smärkor kan besvären lindras med läkemedel. Vid feber som kvarstår under mer än tre dagar samt då orsaken till febern är oklar, vid feber med svåra smärkor och om barnets allmäntillstånd försämras bör läkare konsulteras.
- Innehåller paracetamol. Om man tar för mycket paracetamol kan det orsaka allvarlig leverskada.

- Ge inte detta läkemedel om barnet tar några andra receptbelagda eller receptfria läkemedel som innehåller paracetamol för att behandla smärta, feber, symptom på förkyllning eller influensa.

Rådfråga alltid läkare innan användning av Panadol oralsuspension om barnet

- har lever- eller njurproblem
- är underviktig eller undernärd.

Du kan behöva undvika att använda produkten helt och hållet eller begränsa mängden paracetamol som du ger.

Under behandling med Panadol oralsuspension, kontakta genast läkare om:

Om barnet har svåra sjukdomar t.ex. svårt nedsatt njurfunktion eller sepsis (när bakterier och deras toxiner cirkulerar i blodet och orsakar organläckage), vid undernäring, kronisk alkoholism eller om barnet samtidigt tar flukloxacillin (läkemedel mot infektioner). Allvarlig blod- och vätskerubbning s.k. metabolisk acidosis 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.

Andra läkemedel och Panadol oral suspension

Tala om för läkare eller apotekspersonal om barnet tar, nyligen har tagit, eller kan tänkas ta andra läkemedel. Läkemedlets effekt kan ibland förändras vid samtidig användning av andra läkemedel.

- Om barnet använder metoklopramid, kolestyramin, kloramfenikol, domperidon eller probenecid innehållande preparat, antikoagulantia (t ex warfarin) eller antiepileptika rådgör med läkare om samtidig medicinering med Panadol oralsuspension.
- Andra paracetamol innehållande läkemedel får inte användas samtidigt.
- Om barnet tar 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. Varningar och försiktighet).

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.

Om så är nödvändigt kan Panadol 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.

Du kan använda denna produkt vid amning.

Panadol oral suspension innehåller sorbitol (E420), flytande maltitol (hydrogenerad glukossirap) (E965) och parahydroxibensoater (E218 & E216)

Produkten innehåller 150 mg sorbitol per ml. Sorbitol är en källa för fruktos. Om ditt barn har fått höra av en läkare att ditt barn lider av någon sockerintolerans eller om barnet är diagnostiserat med ärflik fruktosintolerans (HFI), ovanlig ärflik sjukdom, där kroppen inte kan spjälka fruktos, tala om det för läkare före du ger detta läkemedel till ditt barn.

Sorbitol kan ge obehag i mage/term. Sorbitol och flytande maltitol (hydrogenerad glukossirap) kan ha en milt laxerande effekt. Energiinnehåll är 2,3 kcal/g maltitol.

Panadol oral suspension innehåller methyl- och propylparahydroxibensoater (E218 & E216), som kan ge allergisk reaktion (eventuellt fördröjd).

3. Hur du använder Panadol oral suspension

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

Användning för barn

Till barn under tre månader endast enligt läkares ordination.

Paracetamoldosen till barn (över 3 mån) är 15 mg per kilo kroppsvikt högst 3 gånger i dygnet.

3—4 kg	1—2 ml
5—8 kg	3—5 ml
9—12 kg	5,5—7,5 ml
13—16 kg	8—10 ml
17—20 kg	10,5—12,5 ml
21—24 kg	13—15 ml
25—30 kg	15,5—18,5 ml

Från de dosområden som anges ovan per viktintervall, väljs den dos som bäst motsvarar barnets vikt. Den lägre dosen för varje dosområde motsvarar den lägre vikten i viktintervallet och den högre dosen motsvarar den högre vikten i viktintervallet.

Använd inte mer än tre doser i dygnet. Dosintervallet bör vara minst 4 timmar.

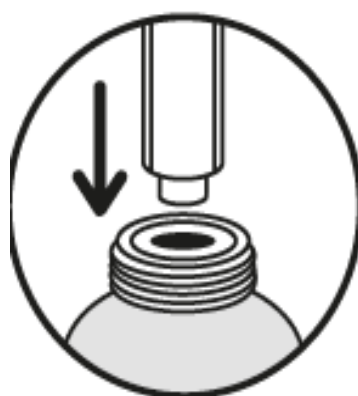
Överskrid inte doseringsanvisningen.

Använd den minsta dosen ditt barn behöver för att behandla symtom och använd medicinen så kort som möjligt. Du måste tala med läkare om barnet inte mår bättre eller om barnet mår sämre efter tre dagar. För kontinuerlig användning i mer än tre dagar endast med läkarordination.

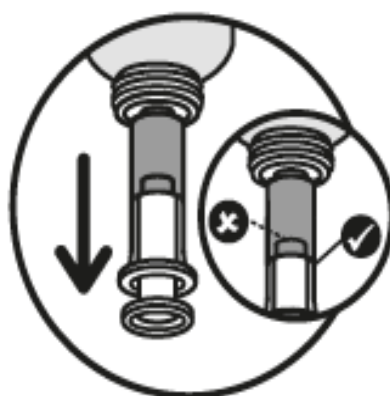
Panadol oral suspension ges genom munnen. Flaskan ska omskakas före användning.

BRUKSANVISNING

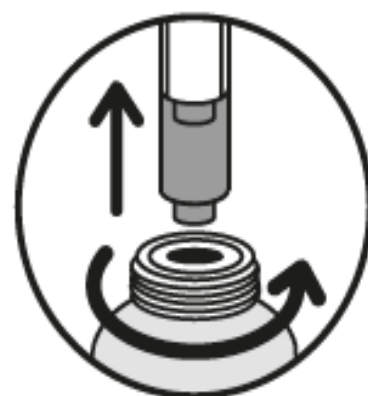
Hur du använder doseringssprutan



1. Stick in sprutan



2. Välj rätt dos



3. Ta loss sprutan

Tryck doseringssprutans kolv ända ner i botten och tryck sedan in spetsen ordentligt i flaskhalsen.

Vänd flaskan upp och ner och dra försiktigt in dosen som barnet ska få i doseringssprutan. Rätt dos är uppmätt när den breda delen av kolvänden är i linje med den rätta mängden i milliliter.

Vänd flaskan rätt igen och vrid försiktigt loss doseringssprutan från flaskhalsen.

Varningar och försiktighet

Använd inte sprutan om den är skadad eller smutsig. Använd inte sprutan för annat ändamål eller till något annat läkemedel.

Om du har använt för stor mängd av Panadol oral suspension

Överdosering av paracetamol kan leda till livshotande leverskada.

Om du ger ett barn för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Panadol oral suspension

Ge 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 detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

SLUTA att använda denna medicin och kontakta läkare direkt:

- om barnet upplever allergiska reaktioner inklusive hudutslag och klåda, andningssvårigheter eller svullnad i läppar, tunga, hals eller ansikte.
- om barnet upplever hudflagor eller hudutslag eller blåsor.
- om barnet upplever sår i munnen.
- om barnet har upplevt tidigare andningsproblem vid användning av acetylsalicylsyra eller andra antiinflammatoriska värmemediciner och barnet upplever samma reaktion vid användning av denna produkt.
- om barnet har förändringar i blodet, inklusive oväntad blödning eller blåmärken.

Ovannämnda biverkningar är mycket sällsynta (*kan förekomma hos upp till 1 av 10.000 personer*).

"Har rapporterats" (förekommer hos ett okänt antal användare):

Ett allvarligt tillstånd som kan göra blodet för surt (s.k. metabolisk acidosis) hos patienter med svår sjukdom som använder paracetamol (se avsnitt 2).

I anslutning till omfattande alkoholkonsumtion kan paracetamolpreparat ha skadlig effekt på levern.

Rapportering av biverkningar

Om barnet 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 Panadol oral suspension ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara vid högst 30 °C. Förvara flaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Efter öppnande är Panadol oral suspension hållbar till det utgångsdatum som anges på förpackningen. Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Använd inte detta läkemedel om flaskkorken är trasig eller öppen vid inköpstillfället.

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 som det finns 24 mg per milliliter i Panadol oral suspension.
- De övriga innehållsämnen är icke-kritalliserande, flytande sorbitol (E420), xantangummi, metylparahydroxibensoat (E218), propylparahydroxibensoat (E216), vattenfri citronsyra, natriumcitrat, glyserol (E422), jordgubbsarom, dinatriumedetat, sukralos, flytande maltitol (E965) och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Panadol 24 mg/ml oral suspension är en opal eller genomskinlig, vit till svagt brunaktig oral suspension. Jordgubbssmak.

60 ml, 100 ml och 200 ml i glasflaska. Flaskan har ett säkerhetslock som öppnas genom att man trycker ned locket och samtidigt vrider motsols. Dosingsspruta medföljer förpackningen.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Danmark

Tillverkare

Farmaclair
440 Avenue du Général de Gaulle
14200 Hérouville Saint-Clair
Frankrike

eller

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Danmark

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Tel.: 0800 77 40 80
E-mail: mystory.nd@haleon.com

Denna bipacksedel ändrades senast 01.04.2025

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Fimeas webbplats <http://www.fimea.fi>

Varumärken ägs av eller licensieras till Haleon-koncernen. ©2025 Haleon-koncernen eller dess licensgivare.