

Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Disperin 500 mg tabletit asetyylisalisyylihappo

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

Ota tästä lääketä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Disperin on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Disperin-tabletteja
3. Miten Disperin-tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Disperin-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Disperin on ja mihin sitä käytetään

Disperin-tablettien vaikuttava aine on asetyylisalisyylihappo, joka alentaa kuumetta sekä lievittää kipua ja tulehdusta.

Disperin-tabletteja käytetään eri syistä johtuvien särkytilojen sekä kuume- ja reumaattisten sairauksien hoitoon (esim. päänsärky, hammassärky, kuukautiskivut, lihas- ja nivelsäryt, vilustumistaudit).

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Disperin-tabletteja

Älä ota Disperin-tabletteja

- jos olet allerginen asetyylisalisyylihapolle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6) tai muille tulehduskipulääkkeille
- jos sinulla on tuore ruoansulatuskanavan haava
- jos sinulla on taipumus verenvuotoihin (esim. verenvuototaudin tai verihiutaleiden niukkuuden vuoksi)
- jos sairastat vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa.

Raskauden viimeisen kolmanneksen aikana ei pidä käyttää 100 mg yliittäviä vuorokausiannoksia.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Disperin-tabletteja

- jos olet alle 16-vuotias lapsi tai nuori. Virusinfektioiden yhteydessä asetyylisalisyylihappovalmisteet saattavat lisätä Reyen oireyhtymän vaaraa. Sen oireisiin kuuluvat mm. tajunnan aleneminen ja maksan toimintahäiriöt.
- jos sinulla on aiemmin todettu mahahaava

- jos sinulla on astma, pitkittynyt nokkosihottuma tai nenäpolyyppeja
- jos sinulla on maksan, munuaisten tai sydämen vajaatoimintaa.

Kerro lääkärille myös, jos sinulla on muita sairauksia tai allergioita.

Asetyylisalisyylihappo lisää vuotoriskiä, mikä tulee ottaa huomioon kirurgisten toimenpiteiden yhteydessä. Päättö hoidon jatkamisesta tai keskeyttämisestä tulee perustua huolelliseen arvioon potilaan riskeistä, ottaen huomioon sekä tromboottisten komplikaatioiden että verenvuotokomplikaatioiden riski.

Muut lääkevalmisteet ja Disperin

Kerro lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkeitä.

Joidenkin lääkkeiden tai Disperin-tablettien teho voi muuttua tai voit saada haittavaikutuksia, jos käytät lääkeitä samanaikaisesti. Tällaisia lääkeitä ovat esim.:

- tietty veren hyytymistä estäävät lääkeet (esim. varfariini, hepariini)
- elinsiirron jälkeen hylkimistä estäävät lääkeet (esim. siklosporiini tai takrolimuusi)
- muut kipu- ja tulehduskipulääkkeet (esim. kortisonivalmisteet ja tulehduskipulääkkeet)
- tietty syöpä- ja reumalääkkeet (metotreksaatti)
- nesteenpoisto- ja muut verenpainelääkkeet (esim. ACE:n estäjät, angiotensiini II –reseptorin salpaajat)
- tiettyt mielialalääkkeet (SSRI-lääkkeet)
- tiettyt sokeritalilääkkeet (sulfonyliureat)
- tiettyt epilepsialääkkeet (fenytoini, valproaatti)
- tiettyt kihtilääkkeet (probenesidi)
- tiettyt silmänpainetautilääkkeet (asetatsoliamidi).

Muista mainita Disperin-tablettien käytöstä seuraavien lääkärissä käyntien yhteydessä.

Disperin ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Juo lasillinen vettä tai muuta juomaa, kun otat tabletin. Ota tabletti mielellään ruokailun yhteydessä.

Alkoholi voi voimistaa Disperin-tablettien aiheuttamaa mahan ärsytystä.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

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

Valmiste kuuluu lääkeryhmään (tulehduskipulääkkeet), joka voi vaikeuttaa raskaaksi tulemista. Tämä vaikutus kumoutuu lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.

Raskauden viimeisen kolmanneksen aikana ei pidä käyttää 100 mg yliittäviä vuorokausiannoksia.

Asetyylisalisyylihappo erittyy ihmisen rintamaitoon. Käytettäessä ohjeen mukaista annostusta sillä ei ole haitallisia vaiktuksia lapseen.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Disperin ei vaikuta ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

3. Miten Disperin-tabletteja otetaan

Ota tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on määritnnyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tabletit tulee ottaa riittävän nestemääräen kanssa (esimerkiksi lasi vettä), ja mielellään ruokailun yhteydessä.

Annostus maksan ja munuaisten vajaatoiminnassa:

Asetyylisalisyylihappoa tulisi käyttää varoen maksan tai munuaisten vajaatoimintaa sairastaville potilaille. Asetyylisalisyylihapon käyttöä tulisi välttää mikäli mahdollista potilailla, joilla on vaikea maksan tai munuaisten vajaatoiminta.

Aikuiset

Eri syistä johtuvissa särky- ja kuumetiloissa 500–1000 mg korkeintaan 2–3 kertaa vuorokaudessa.

Reumaattisissa tulehdussairauksissa annostus on yksilöllinen, yleensä 3000–5000 mg/vrk jaettuna 3-4 annokseen.

Jatkuvaan käyttöön vain lääkärin ohjeen mukaan.

Käyttö lapsille

Reumaattisissa tulehdussairauksissa annostus on yksilöllinen. Lapsille särkylääkkeenä käytettäessä:

2–3-v.	12–16 kg	100–150 mg	1–3 kertaa vrk:ssa
4–6-v.	17–23 kg	200 mg	1–3 kertaa vrk:ssa
7–14-v.	24–50 kg	250–500 mg	1–3 kertaa vrk:ssa

Jatkuvaan käyttöön ja alle 2-vuotiaalle lapsille vain lääkärin ohjeen mukaan.

Ei suositella ensisijaiseksi kuumelääkkeeksi lapsille ja nuorille.

Jos otat enemmän Disperin-tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähjeden saamiseksi. Yliannostustapauksissa voi tajuissaan olevalle potilaalle antaa ensiapuna lääkehiihtä.

Ota tämä lääkepakkaus mukaan, jos hakeudut lääkäriin tai sairaalaan.

Jos sinulla on kysyttävää tämän lääkkeen käytöstä, käännyn lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Yleiset haittavaikutukset (yli yhdellä potilaalla sadasta)

- ylävatsakipu, pahoinvointi, oksentelu, ruoansulatuskanavan haavaumat ja verenvuoto
- pidentynyt verenvuotoaika, vähentyneet verihiuhtaleiden yhteenliimautuminen
- yliherkkyysoireet (kuten nokkosihottumasta johtuva turvotus, keuhkoputkien supistuminen, nuha).

Melko harvinaiset haittavaikutukset (alle yhdellä potilaalla sadasta)

- ripuli

- allerginen ihottuma.

Harvinaiset haittavaikutukset (alle yhdellä potilaalla tuhannesta)

- anemia, verihiuhtaleiden ja granulosyyttien niukkuus
- ruoansulatuskanavan ahtauma
- maksavauriot, maksentsyytien kohoaminen, Reyen oireyhtymä
- ihoreaktiot (esim. ihan punoitus, Stevens-Johnsonin tai Lyellin oireyhtymä)
- munuaisten toiminnan häiriöt, nesteen kertyminen elimistöön
- anafylaktinen sokki.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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. Disperin-tablettien säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C:ssa, tiiviisti suljetussa (tölkkipakkaus) alkuperäispakkauksessa suojassa kosteudelta. Tölkissä on silikageeliä sisältävä kuivausaineekapseli suojaamassa tabletteja kosteudelta. Älä poista sitä. Kuivausaineekapselia ei saa niellä.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Disperin sisältää

- Vaikuttava aine on asetyylisalisyylihappo.
- Muut aineet ovat alumiiniaminoasetaatti, raskas magnesiumoksidi, mikrokiteinen selluloosa, kroskarmelloosinatrium, natriumlauryyliulfat, talkki, steariinihappo, vedetön kolloidinen piidioksidi ja tydytetty kasviöljy.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Disperin 500 mg on valkoinen tai melkein valkoinen, pyöreä, tasainen, viistoreunainen, jakourteeton, päälystämätön tabletti. Koodi DISPERIN, halkaisija 13 mm.

Pakkauskoot

100 tablettia; HDPE-tölkki, jossa kuivausaineekapseli, HDPE-kierrekorkki.

20 ja 50 tablettia; Alumiini (OPA/Alumiini/PVC)/Alumiini-läpipainopakkaus.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Orion Oyj
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
02200 Espoo

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
24100 Salo

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

09.07.2019

Bipacksedel: Information till användaren

Disperin 500 mg tabletter acetylsalicylsyra

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Ta 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 eller apotekspersonal. 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.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Disperin är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Disperin
3. Hur du tar Disperin
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Disperin ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Disperin är och vad det används för

Den aktiva substansen i Disperin är acetylsalicylsyra som nedsätter feber samt lindrar smärta och inflammation.

Disperin används vid värv av olika orsaker och vid behandling av feber- och reumatiska sjukdomar (huvudvärk, tandvärk, menstruationsvärk, led- och muskelvärk, förkyllningssjukdomar).

2. Vad du behöver veta innan du tar Disperin

Ta inte Disperin

- om du är allergisk mot acetylsalicylsyra eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6) eller andra värvmediciner
- om du har färskt sår i magsmältningskanalen
- om du har blödningsbenägenhet (t ex har blödarsjuka eller brist på trombocyter)
- om du har starkt nedsatt njurfunktion.

Under tredje trimestern av graviditeten skall inte doser över 100 mg per dygn användas.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Disperin om

- du är barn eller ungdom under 16 år. Acetylsalicylsyra ökar risken för Reyes syndrom i samband med virussjukdomar. Till dess symtom hör nedsatt medvetenhetsnivå och rubbningar i leverfunktion.
- du har tidigare haft magsåret
- du har astma, långvarig nässelutslag eller näspolyp
- du har nedsatt lever-, njur- eller hjärtfunktion.

Berätta för läkaren också om du har andra sjukdomar eller allergier.

Acetylsalicylsyra ökar risken för blödningar, vilket ska tas i beaktande vid kirurgiska åtgärder. Beslut om fortsättning eller avslutning av användning av acetylsalicylsyra måste basera sig på en noggrann värdering av riskerna för patienten med beaktande av riskerna både för blodprop och blödningar.

Andra läkemedel och Disperin

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

Effekten av vissa läkemedel eller av Disperin kan förändras eller du kan få biverkningar, om de används samtidigt. Till dessa läkemedel hör:

- vissa läkemedel som hindrar blodets koagulation (t.ex. warfarin, heparin)
- läkemedel mot avstötning av organ efter transplantation (t.ex. ciklosporin och takrolimus)
- andra läkemedel mot smärta och inflammation (t.ex. kortisonläkemedel och antiinflammatoriska läkemedel)
- vissa läkemedel mot cancer och reumatism (t.ex. metotrexat)
- diuretika och andra blodtrycksmediciner (t.ex. ACE-hämmare, angiotensin II -receptorblockerare)
- vissa antidepressiva läkemedel (SSRI-läkemedel)
- vissa diabetesmediciner (sulfonylurea)
- vissa epilepsimediciner (fenytoin, valproat)
- vissa giktmediciner (probenecid)
- vissa glaucomediciner (acetazolamid).

Kom ihåg att tala om att du använder Disperin i samband med följande läkarbesök.

Disperin med mat, dryck och alkohol

Drick ett glas vatten eller annan dricka, när du tar tabletten. Tabletten skall tas helst i samband med måltid.

Alkohol kan förstärka Disperins retande verkan på magen.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Produkten hör till en grupp av läkemedel (inflammationshämmande värmemediciner), som kan försvåra möjligheten att bli gravid. Påverkan är reversibel, d.v.s. upphör när man slutar använda dessa typer av läkemedel.

Under tredje trimestern av graviditeten skall inte doser över 100 mg per dygn användas.

Acetylsalicylsyra utsöndras i bröstmjölk. Om doseringen följer bruksanvisningarna, har medlet ingen skadlig verkan på barnet.

Körförståga och användning av maskiner

Disperin påverkar varken förmågan att köra eller förmågan att använda maskiner.

3. Hur du tar Disperin

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

Tabletterna skall tas med tillräcklig mängd vätska (t.ex. ett glas vatten) och helst i samband med måltid.

Dosering vid nedsatt njur- och leverfunktion:

Acetylsalicylsyra måste användas med försiktighet till patienter som har nedsatt njur- eller leverfunktion. Användning av acetylsalicylsyra bör om möjligt undvikas hos patienter med gravt nedsatt njur- eller leverfunktion.

Vuxna

Vid värk- och febertillstånd av olika orsaker 500–1000 mg högst 2–3 gånger per dag.

Vid reumatiska inflammationssjukdomar är doseringen individuell, oftast 3000–5000 mg per dygn fördelat i 3–4 doser.

Fortsatt användning endast enligt läkarordination.

Användning för barn

Vid reumatiska inflammationssjukdomar är doseringen individuell. Som värkmedel för barn:

2–3 år	12–16 kg	100–150 mg	1–3 ggr/dygn
4–6 år	17–23 kg	200 mg	1–3 ggr/dygn
7–14 år	24–50 kg	250–500 mg	1–3 ggr/dygn

Fortsatt användning och för barn under 2 år endast enligt läkarordination. Rekommenderas inte i första hand som febernedslättande medicin för barn och ungdomar.

Om du har tagit för stor mängd av Disperin

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedel av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning. Vid överdosering kan medicinskt kol ges som första hjälp till en patient vid medvetande.

Ta läkemedelsförpackningen med, om du uppsöker läkare eller sjukhus.

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.

Vanliga biverkningar (hos fler än en patient av 100):

- övre magsmärter, illamående, kräkning, sår i matsmältningskanalen förknippad med blödning
- förlängning av blödningstiden, minskad sammanklumpning av blodplättar
- överkänslighetssymtom (t.ex. svullnad orsakad av nässelutslag; bronkospasmer; snuva).

Mindre vanliga biverkningar (hos färre än en patient av 100):

- diarré
- allergiskt eksem.

Sällsynta biverkningar (hos färre än en patient av 1000):

- anemi, brist på trombocyter och granulocyt
- förträngning i matsmältningskanalen
- leverkada, förhöjda leverenzymvärden, Reyes syndrom
- hudreaktioner (t.ex. rodnad på huden, Stevens-Johnsons eller Lyells syndrom)
- störningar i njurfunktion, vätskeansamling i kroppen
- anafylaktisk chock.

Rapportering av biverkningar

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

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Disperin ska förvaras

Förvaras under 25 °C, i väl tillslutna (burkförpackning) originalförpackning skyddad mot fukt. I burken finns en torkmedelkapsel av silikagel som skyddar tabletterna mot fukt. Ta inte bort den. Torkmedelkapsel får inte sväljas.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använts före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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 acetylsalicylsyra.
- Övriga innehållsämnen är aluminaminoacetat, tung magnesium-oxid, mikrokristallin cellulosa, kroskarmellosnatrium, natriumlaurylsulfat, talk, stearinsyra, vattenfri kolloidal kiseldioxid och mättad växtolja.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Disperin 500 mg är vita eller nästan vita, runda, plana, odragerade tabletter med fasade kanter och utan brytskåra. Kod DISPERIN, diameter 13 mm.

Förpackningsstorlekar

100 tabletter; HDPE-burk med en torkmedelkapsel, HDPE-skruvlock.

20 och 50 tabletter; aluminium (OPA/Aluminium/PVC)/aluminium-blister.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation
Orionvägen 1
02200 Esbo

Tillverkare
Orion Corporation Orion Pharma
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

Denna bipackse deln ändrades senast

09.07.2019