

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Panadol Comp tabletti, kalvopäälysteinen

parasetamoli 500 mg ja kofeiini 65 mg

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

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta ovat neuvoneet 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 olosi parane kolmen päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Panadol Comp on ja mihin sitä käytetään

Panadol Comp on särky- ja kuumelääke. Sen sisältämä parasetamoli lievittää kipua ja alentaa kuumetta. Lisäksi se sisältää kofeiinia, joka tehostaa parasetamolin vaikutusta ja piristää.

Panadol Comp -tabletteja käytetään aikuisten tilapäisten särky- ja kuumetilojen yhteydessä alentamaan kuumetta ja lievittämään kipua. Tällaisia kuume- tai kiputiloja ovat mm. hermo- ja lihassärky, päänsärky, vilustuminen, influenssa, hammassärky sekä kuukautiskivut.

Lääkärin määräyksestä valmistetta voidaan käyttää myös muiden särkytilojen hoitoon.

Käännny lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi kolmen päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Panadol Compia

Älä käytä Panadol Compia, jos

- olet allerginen parasetamolleille, kofeiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- sinulla on sydämen vajaatoiminta, maksa- tai munuaissairaus tai alkoholiongelma, älä käytä Panadol Comp -valmisteita ilman lääkärin ohjeita.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Panadol Comp -tabletteja.

- Muita särkylääkkeitä ei saa käyttää samanaikaisesti ilman lääkärin määräystä.
- **Sisältää parasetamolia.** Parasetamolin liiallinen käyttö saattaa aiheuttaa vakavaa haittaa maksalle.
- Älä käytä tätä lääkettä, jos käytät kivun, kuumeen, vilustumisen ja influenssan oireiden hoitoon jotakin muuta parasetamolia sisältävää resepti- tai itsehoitolääkettä.

- Vältä liiallista kofeiinia sisältävien juomien kuten kahvin, teen ja energiajuomien nauttimista käytäessäsi Panadol Compia, sillä valmiste sisältää kofeiinia.

Keskustele aina lääkärin kanssa ennen kuin käytät Panadol Comp -tabletteja, jos

- sinulla on maksaa- tai munuaisongelmia
- olet alipainoinen tai aliravittu
- käytät säännöllisesti alkoholia.

Saatat joutua välittämään tämän valmisten käyttöä kokonaan tai rajoittamaan ottamasi parasetamolin määrää.

Kerro heti lääkärille Panadol Comp -hoidon aikana, jos:

Jos sinulla on vaikeita sairauksia, kuten vaikea munuaisten vajaatoiminta tai sepsis (kun bakteerit ja niiden toksiinit kulkevat verenkierrossa, 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 syvä ja nopea hengitystö
- uneliaisuus, pahoinvointi ja oksentelu.

Panadol Comp-tabletit sisältävät kofeiinia, joten jos otat tabletin juuri ennen nukkumaanmenoaa, se saattaa aiheuttaa unettomuutta herkille henkilölle. Kofeini myös piristää.

Muut lääkevalmisteet ja Panadol Comp

Kerro lääkärille tai apteekkichenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käytänyt muita lääkkeitä tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Joskus lääkkeen vaikutus saattaa muuttua, jos samanaikaisesti käytetään muita lääkkeitä.

- Jos käytät muita, lääkärin määräämiä lääkkeitä kuten metoklopramidia, kolestyramiinia, siproflokssasiinia, fluvoksamiinia, fenylylipropanolamiinia, kloramfenikolia, domperidonia tai probenesidiä sisältäviä valmisteita, verenohennislääkkeitä tai epilepsialääkkeitä, neuvottele samanaikaisesta Panadol Comp -lääkityksestä ensin lääkärin kanssa.
- Jos käytät 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).
- Panadol Comp -tablettien käyttöä ei suositella, jos käytät litiumia sisältävää lääkevalmistetta.
- Muita parasetamolia sisältäviä valmisteita ei saa käyttää samanaikaisesti.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Panadol Comp -tabletteja ei saa käyttää raskauden tai imetyksen aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Panadol Comp -tabletit eivät vaikuta kykyysi ajaa autoa eikä käyttää koneita.

Panadol Comp -tabletit sisältävät kaliumsorbaattia ja natriumia Tabletit sisältävät pienen määrän kaliumsorbaattia, joka voi herkille henkilölle aiheuttaa ihottumaa.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti, eli sen voidaan sanoa olevan natriumiton

3. Miten Panadol Compia käytetään

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkauselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on määritnyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on:

Aikuisille 1 - 2 tablettia korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.

Suurin suositeltu vuorokausiannos aikuisille on 3 g (= 3000 mg) parasetamolia parasetamoli-kofeiiniyhdistelmätablettissa.

Käyttö lapsille ja nuorille

Paracetamolin annos lapsille on 15 mg/painokilo korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.

Ei suositella alle 40 kg painaville lapsille ja nuorille eikä alle 12-vuotiaille.

Paino	Annostus
40 – 49 kg	1 tabletti korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
> 50 kg	Aikuisten annos: 1-2 tablettia korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.

Tabletteja ei saa ottaa useammin kuin 4 tunnin välein. Älä ylitä annosteluohjetta. Käytä aina pienintä tehokasta annosta, ja käytä sitä mahdollisimman lyhyen aikaa oireiden lievittämiseen. Käännny lääkärin puoleen, ellei tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi kolmen päivän jälkeen. Yli kolmen päivän yhtäjaksoiseen käyttöön vain lääkärin määräyksellä.

Jos otat enemmän Panadol Compia kuin sinun pitäisi

Paracetamolin yliannostus saattaa johtaa hengenvaaralliseen maksavaurioon.

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

Jos unohdat ottaa Panadol Compia

Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny 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 saat allergisen reaktion, kuten ihottumaa ja kutinaa, hengitysvaikeuksia tai huulten, kielen, kurkun tai kasvojen turvotusta.
- jos ihosi kesii tai saat ihottumaa tai rakkuloita.
- jos saat suun haavaumia.
- jos olet kokenut aikaisemmin hengitysvaikeuksia käyttääessäsi asetyylisalisylihappovalmisteita tai muita tulehduskipulääkkeitä ja saat samanlaisen reaktion käyttääessäsi tästä valmistetta.
- jos sinulla on vereen liittyviä ongelmia, kuten epätavallista verenvuotoa tai mustelmanmuodostusta.

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

Yleisyyys ”tuntematon” (*saatavissa olevat tiedot eivät riitää arvointiin*):

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

Runsaan alkoholin käytön yhteydessä parasetamolivalmisteet saattavat vaikuttaa haitallisesti maksaan.

Panadol Comp -tabletti sisältää myös kofeiinia, joka voi aiheuttaa heitehuimausta, päänsärkyä, sydämentykyytystä, ruoansulatuskanavan häiriötä, unettomuutta, levottomuutta, ahdistuneisuutta, ärtyisyyttä ja hermostuneisuutta herkille henkilöille.

Haiittavaikutuksista 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 Compin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä huoneenlämmössä (15—25 °C).

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos läpipainopakkaus folio on rikki lääkettä ostettaessa.

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

6. Pakkauskuvaus ja muuta tietoa

Mitä Panadol Comp sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat parasetamoli 500 mg ja kofeiini 65 mg.
- Muut aineet ovat maissitärkkelys, esigelatinoitu tärkkelys, povidoni, kaliumsorbaatti, talkki, steariinihappo, kroskarmelloosinatrium, hypromelloosi sekä glyserolitriasettaatti.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Soikea, valkoinen, tasareunainen, kalvopäälysteinen tabletti, jossa on kolmionmuotoinen logo ja + - merkki toisella puolella ja toinen puoli on sileä.

12 ja 30 tabletin läpipainopakkaus pahvikotelossa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Haleon Denmark ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand

Tanska

Valmistaja

Haleon Ireland Dungarvan Ltd

Knockbrack

Dungarvan

Co. Waterford

Irlanti

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-konsernille. ©2025 Haleon-konserni tai sen lisenssinantaja.

Bipacksedel: Information till användaren

Panadol Comp filmdragerad tablett paracetamol 500 mg och koffein 65 mg

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 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 efter tre dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Panadol Comp är och vad det används för

Panadol Comp är ett läkemedel mot feber och värv. Det innehåller paracetamol, som har en smärtstillande och febernedsättande effekt. Dessutom innehåller det koffein, som förstärker paracetamolets effekt och verkar uppiggande.

Panadol Comp tablettar används för vuxna som febernedsättande och smärtstillande medel vid tillfällig feber och värv. Dessa tillstånd kan utgöras av bl.a. nerv- och muskelvärv, huvudvärv, förkylning, influensa, tandvärv och menstruationssmärter.

Enligt läkares föreskrift kan preparatet användas även för behandling av andra smärtillstånd.

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

2. Vad du behöver veta innan du använder Panadol Comp

Använd inte Panadol Comp om

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

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Panadol Comp tablettar.

- Inga andra smärtstillande medel får användas samtidigt utan läkarordination.
- **Innehåller paracetamol.** Om man tar för mycket paracetamol kan det orsaka allvarlig leverskada.
- Ta inte detta läkemedel om du tar några andra receptbelagda eller receptfria läkemedel som innehåller paracetamol för att behandla smärta, feber, symptom på förkylning och influensa.

- Undvik att inta drycker som innehåller stora mängder koffein, t ex kaffe, te och energidrycker, då du behandlas med Panadol Comp eftersom preparatet innehåller koffein.

Rådfråga alltid din läkare innan användning av Panadol Comp tablettor om du:

- har lever- eller njurproblem
- är underviktig eller undernärd
- regelbundet dricker alkohol.

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

Under behandling med Panadol Comp, kontakta genast läkare om:

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 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.

Panadol Comp tablettor innehåller koffein och kan därför orsaka sömnlöshet hos känsliga personer vid intag strax före sänggåendet. Koffein är också uppiggande.

Andra läkemedel och Panadol Comp

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

- Rådgör med behandlande läkare om samtidig medicinering med Panadol Comp och andra av läkare förskrivna preparat innehållande bl.a. metoklopramid, kolestyramin, siprofloxacin, fluvoxamin, fenyлpropanolamin, kloramfenikol, domperidon eller probenecid, även som antikoagulantia och antiepileptika.
- Om du 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).
- Användning av Panadol Comp tablettor rekommenderas inte om du använder läkemedel som innehåller lithium. Andra paracetamol innehållande läkemedel får inte användas samtidigt.

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.

Panadol Comp tablettor ska inte användas vid graviditet eller amning.

Körförståga och användning av maskiner

Panadol Comp påverkar inte din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

Panadol Comp tablettor innehåller kaliumsorbat och natrium

Tabletterna innehåller en liten mängd kaliumsorbat som kan framkalla hudutslag hos känsliga personer.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du använder Panadol Comp

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:

För vuxna 1 - 2 tablett(er) högst 3 gånger om dygnet. Den högsta rekommenderade dygnsdos av paracetamol för vuxna är 3 g (= 3000 mg) i paracetamol-koffeinkombinationstablett.

Användning för barn och ungdomar

Paracetamol dosen till barn är 15 mg per kilo kroppsvikt högst 3 gånger om dygnet.
Rekommenderas inte till barn och ungdomar under 40 kg eller under 12 år.

Vikt	Dosering
40-49 kg	1 tablett högst 3 gånger om dygnet.
> 50 kg	Vuxen dos: 1-2 tablett(er) högst 3 gånger om dygnet.

Ta inte en tablett oftare än med 4 timmars mellanrum.

Överskrid inte doseringsanvisningen. Använd alltid längsta effektiva dos och använd den under kortast möjliga tid för att lindra symptom. Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter tre dagar. För kontinuerlig användning i mer än tre dagar endast enligt läkarens ordination.

Om du har tagit för stor mängd av Panadol Comp

Överdosering av paracetamol kan leda till livshotande leverskada.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 1111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Panadol Comp

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

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 ta detta läkemedel och kontakta läkare omedelbart:

- om du upplever allergiska reaktioner inklusive hudutslag och klåda, andningssvårigheter eller svullnad i läppar, tunga, hals eller ansikte.
- om du upplever hudflagor eller hudutslag eller blåsor.
- om du upplever sår i munnen.
- om du har upplevt tidigare andningsproblem vid användning av acetylsalicylsyra eller andra antiinflammatoriska värmmediciner och du upplever samma reaktion vid användning av denna medicin.
- om du 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.

Panadol Comp tabletter innehåller också koffein som kan förorsaka svindel, huvudvärk, hjärtklappning, gastrointestinala störningar, sömnlöshet, omröring, ångest, irritabilitet och nervositet hos känsliga personer.

Rapportering av biverkningar

Om du 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 Comp ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara i rumstemperatur (15—25 °C).

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte detta läkemedel om folieförpackningen är trasig 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

- De aktiva substanserna är 500 mg paracetamol och 65 mg koffein.
- Övriga innehållsämnen är majsstärkelse, preparerad majsstärkelse, povidon, kaliumsorbat, talk, stearinsyra, kroskarmellosnatrium, hypromellos och glyceroltriacetat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Oval, vit, filmdragerad tablet med flata kanter, med en triangulär logo och en + symbol präglat på ena sidan och blank på den andra sidan.

I kartong finns det 12 och 30 tablettter i genomtrycksförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Danmark

Tillverkare

Haleon Ireland Dungarvan Ltd
Knockbrack
Dungarvan
Co. Waterford

Irland

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 på <http://www.fimea.fi>

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