

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Pamol® 24 mg/ml oraalisuspensio parasetamoli

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

Käytä tästä läkettä juuri siten kuin 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 lapsella 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 paranee 3 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan

1. Mitä Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensio on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensiota
3. Miten Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensiota käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pamol 24 mg/ml -oraalisuspension säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensio on ja mielin sitä käytetään

Tämä lääke sisältää parasetamolia, joka kuuluu kipu- ja kuumelääkkeiden ryhmään. Tällaiset lääkkeet lievittävät kipua ja alentavat kuumetta.

Pamol-oraalisuspensiota käytetään kivun ja kuumeen tilapäiseen hoitoon. Hoidettavia kiputiloja ovat mm. hampaiden puhkeaminen ja siihen liittyvät kivut, päänsärky, hammassärky, korvasärky, muut yleiset kiputilat, flunssa, influenssarokotus ja siitä aiheutuvat reaktiot.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensiota

Älä käytä Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensiota

- jos lapsi on allerginen parasetamolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos lapsella on jokin sokeri-intoleranssi (tämä valmiste sisältää maltitolia ja sorbitolia).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen Pamol-oraalisuspension käyttöä

- jos lapsella on maksa- tai munuaisvaivoja
- jos lapsella on sydänvaivoja tai lapsi on aliravittu.

Muita kipulääkeitä ei saa käyttää samanaikaisesti ilman lääkärin määräystä.

Jos kuume jatkuu yli 3 vuorokautta tai sen aiheuttaa on epäselvä, ota yhteyttä lääkäriin.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos kuumeesseen liittyy vaikeaa kipua.

Pamol-oraalisuspensio on tarkoitettu tilapäiseen käyttöön. Jos oireet jatkuvat pitkään tai niitä on usein, ota yhteyttä lääkäriin.

Kerro heti lääkärlle Pamol-oraalisuspensiohoidon aikana, jos

- sinulla on vaikeita sairauksia, kuten vaikea munuaisten vajaatoiminta tai sepsis (kun bakteerit ja niiden toksiinit kulkevat verenkierrossa, mikä aiheuttaa elinvaarioita), 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 nopeaa

hengitystä, uneliaisuus, pahoinvoindi ja oksentelu.

Mahdollisesti henkeä uhkaavia ihoreaktioita on raportoitu parasetamolia sisältävien tuotteiden käytön yhteydessä. Jos lapselle kehittyy paheneva ihottumaa, johon voi liittyä rakkuloita ja limakalvovaurioita, lopeta Pamol-oraalisuspension käyttö välittömästi ja ota yhteyttä lääkäriin.

Muut lääkevalmisteet ja Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensio

Kerro lääkärlle, jos lapsi parhaillaan käyttää tai on äskettäin käyttänyt tai saattaa käyttää muita lääkkeitä. Jos lapsi käyttää metoklopramidia, kolestyramiinia, verenohennuslääkkeitä (esim. varfariinia) tai epilepsialääkkeitä samanaikaisesti, kysy lääkäriltä neuvoa parasetamolin käytöstä.

Kerro lääkärlle tai apteekkichenkilökunnalle, jos lapsi käyttää flukloksasilliinia (antibiootti), sillä siihen liittyy riski saada vakava veren ja nestetasapainon häiriö (nimeltään metabolinen asidoosi), joka vaatii kiireellistä hoitoa (ks. kohta 2).

Muita parasetamolia sisältäviä lääkkeitä ei saa käyttää samanaikaisesti.

Raskaus ja imetys

Tarvittaessa Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensiota voidaan käyttää raskauden aikana. Käytä pienintä mahdollista annosta, joka vähentää kipua ja/tai kuumetta, ja käytä valmistetta mahdollisimman lyhyen ajan. Ota yhteyttä lääkäriisi, jos kipu ei vähene ja/tai kuume ei alene tai jos sinun on otettava lääkettä useammin.

Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensio sisältää maltitolia, sorbitolia, natriumia, bentsoaattia ja propyleeniglykolia

Maltitolilla voi olla lievä laksatiivinen vaikutus. Kaloriarvo 2,3 kcal/g maltitolia (tai isomaltitolia).

Tämä lääkevalmiste sisältää 200 mg/ml sorbitolia. Sorbitoli on fruktoosin lähde. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla (tai lapsellasi) on jokin sokeri-intoleranssi tai jos sinulla on diagnosoitu perinnöllinen fruktoosointoleranssi (HFI), harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa elimistö ei pysty hajottamaan fruktoosia, kerro asiasta lääkärillesi ennen tämän lääkevalmisten käyttöä (sinulle tai lapsellesi). Sorbitoli saattaa aiheuttaa vatsavaivoja ja olla lievästi laksatiivinen.

Tämä lääkevalmiste sisältää 3 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa)/ml. Tämä vastaa 0,15 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuisille.

Tämä lääkevalmiste sisältää 1,25 mg/ml bentsoaattia. Bentsoaatti voi lisätä vastasyntyneen (enintään 4 viikon ikäisen) ihmisen ja silmien keltaisuutta.

Tämä lääkevalmiste sisältää 0,87 mg/ml propyleeniglykolia. Jos lapsesi on alle 4 viikon ikäinen, keskustele lääkärin tai apteekkichenkilökunnan kanssa ennen tämän lääkkeen antoa, erityisesti jos lapselle annetaan muita propyleeniglykolia tai alkoholia sisältäviä lääkkeitä.

3. Miten Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensiota käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkichenkilökunta on neuvonut sinulle.

Tarkista ohjeet lääkäriltä tai aptekrista, jos olet epävarma.

Pamol-oraalisuspensio on tarkoitettu lasten käyttöön.

Alle 3 kuukauden ikäisille lapsille ja jatkuvaan käyttöön vain lääkärin määräyksestä.

Ravista pulloa hyvin ennen jokaista antokertaa.

Vain suun kautta.

Yleiset annossuositukset

Paino (kg)	Lääkeannos	Ottokerrat/vuorokausi
3–4 kg	1–2 ml	3 kertaa
5–8 kg	3–5 ml	3 kertaa
9–12 kg	5,5–7,5 ml	3 kertaa
13–16 kg	8–10 ml	3 kertaa
17–20 kg	10,5–12,5 ml	3 kertaa
21–24 kg	13–15 ml	3 kertaa
25–30 kg	15,5–18,5 ml	3 kertaa

- **Annosten välillä pitää olla vähintään 4 tuntia.**
- **Parasetamolin annos lapsille (ikä yli 3 kk) on 15 mg painokiloa kohden, korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.**
- **Tämän vuoksi suurin vuorokausiannos saa olla korkeintaan 45 mg/kg.**

Jos käytät enemmän Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensiota kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. 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 käyttää Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensiota

Älä anna lapselle kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Parasetamolivalmisteet ovat yleisesti hyvin siedettyjä. Hyvin harvinaisia (alle yhdellä käyttäjällä kymmenestäuhannesta) haittavaikutuksia saattaa esiintyä.

Lääkkeen käyttö pitää **lopettaa ja lääkärille pitää kertoa välittömästi**, jos ilmenee

- allergisia reaktioita
- hengitysvaikeuksia, joiden esiintyminen on todennäköisempää, jos niitä on ollut aiemmin muiden särkylääkkeiden, kuten ibuprofeenin ja aspiriinin, käytön yhteydessä
- selittämättömiä mustelmia tai verenvuotoa
- pahoinvointia, äkillistä painonlaskua, ruokahaluttomuutta ja silmien ja ihmisen keltaisuutta
- hyvin harvinaisia vakavia ihoreaktioita:
 - ihoreaktioita, jotka voivat olla vaikeita, kuten ihottumaa ja kutinaa, joihin voi joskus liittyä suun tai kasvojen turvotusta, tai hengästyneisyyttä
 - ihottumia, johon voi liittyä rakkuloita ja limakalvovaarioita

Tuntematon (saatavissa olevat tiedot eivät riitää arviointiin):

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

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Pamol 24 mg/ml -oraalisuspension säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämääärän jälkeen (Käyt. viim.). Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Kestoaika pakkausen ensimmäisen avaamisen jälkeen: 6 kuukautta.

Säilytä pakaus avaamisen jälkeen alle 25 °C:ssa, alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle. Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellään suojelet luontoa.

6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Pamol 24 mg/ml -oraalisuspensio sisältää

- Vaikuttava aine on parasetamoli. 1 ml oraalisuspensiota sisältää 24 mg parasetamolia.
- Muut aineet ovat: nestemäinen maltitoli (E965), nestemäinen sorbitoli (E420), glyseroli, ksantaanikumi, hydroksiettyyliselluloosa, natriumbentsoatti (E211), natriumsitraatti, sitruunahappomonohydraatti, sakkariininatrium, aromiaine ananas (propyleeniglykoli (E1520), glyseroltriasetaatti, butyylhydroksianisol, aromiaineosat), luonnollinen aromiaine (maissimaltodekstriini, propyleeniglykoli, glyseroli, aromiaineosat), simetikoniemulsio 30 % ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakauskoko

Pamol-oraalisuspensio on melkein valkoista tai ruskehtavaa suspensiota, jossa on hedelmäinen tuoksu. 100 ml oraalisuspensiota on pakattu 125 ml:n ruskeaan lasipulloon. Pullossa on muovinen kierrekorkki, jossa on PE-tiiviste, tai vaihtoehtoinen muovinen kierrekorkki, jossa on lapsiturvallinen varmuusrengas, kohokuviointi ja PE-tiiviste.

Pahvikotelo sisältää yhden (1) pullon, yhden muovisen 5 ml:n annostelupipelin, jossa on mittataulukko sekä käyttöohjeen. Annostelupipelin mittataulukossa on 0,5 ml:n välit annosten mittaamisen helpottamiseksi.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija
Orifarm Healthcare A/S
Energivej 15
DK-5260 Odense S
Tanska
info@orifarm.com

Valmistaja
ALKALOID-INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenia

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 30.01.2025

Bipacksedel: Information till användaren

Pamol® 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 3 dagar.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad Pamol 24 mg/ml-oral suspension är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Pamol 24 mg/ml-oral suspension
3. Hur du använder Pamol 24 mg/ml-oral suspension
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pamol 24 mg/ml-oral suspension ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Pamol 24 mg/ml-oral suspension är och vad det används för

Detta läkemedel innehåller paracetamol, som tillhör gruppen analgetika och antipyretika. Dessa läkemedel stillar smärta och nedsätter feber.

Pamol-oral suspension används vid tillfällig behandling av smärta och feber. Behandlade smärtillstånd är t.ex. värvärk när tänderna bryter fram, huvudvärk, tandvärk, öronvärk, andra allmänna smärtillstånd, förkylning, influensavaccination och reaktioner förorsakade av den.

2. Vad du behöver veta innan du använder Pamol 24 mg/ml-oral suspension

Använd inte Pamol 24 mg/ml-oral suspension

- om barnet är allergisk mot paracetamol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om barnet inte tål vissa sockerarter (detta preparat innehåller maltitol och sorbitol).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Pamol-oral suspension

- om barnet har lever- eller njurbesvärs
- om barnet har hjärtbesvärs eller är undernärt.

Andra smärtstillande läkemedel får inte användas samtidigt utan läkarens ordination.

Om feber kvarstår över 3 dygn eller om orsaken till febern är oklar, kontakta läkare.

Kontakta läkare om febern är förknippad med svår smärta.

Pamol-oral suspension är avsedd för tillfälligt bruk. Om symptom pågår länge eller förekommer ofta, kontakta läkare.

Under behandling med Pamol, 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 organläckage), 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.

Möjlig livshotande hudreaktioner har rapporterats i samband med produkter som innehåller paracetamol. Om barnet får hudutslag, som blir värre och kan inkludera blåsor eller slemhinneskador ska du genast sluta använda Pamol-oral suspension och kontakta läkare.

Andra läkemedel och Pamol 24 mg/ml-oral suspension

Tala om för läkare om barnet använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Om barnet använder metoklopramid, kolestyramin, blodförtunnande läkemedel (t.ex. warfarin) eller epilepsiläkemedel samtidigt, rådfråga läkaren om användning av paracetamol.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om ditt barn tar flukloxacillin (ett antibiotikum) eftersom det finns risk för en allvarlig blod- och vätskebalans (kallad metabol acidosis) som kräver akut behandling (se avsnitt 2).

Andra läkemedel som innehåller paracetamol får inte användas samtidigt.

Graviditet och amning

Om så är nödvändigt kan Pamol 24 mg/ml oral suspension användas under graviditet. Så ska dock ancända 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 miskar eller om du behöver ta läkemedlet oftare.

Pamol 24 mg/ml-oral suspension innehåller maltitol, sorbitol, natrium, bensoat och propylenglycol

Maltitol kan ha en milt laxerande effekt. Kalorivärde 2,3 kcal/g maltitol (eller isomaltitol).

Detta läkemedel innehåller 200 mg sorbitol per ml. Sorbitol är en källa till fruktos. Om du (eller ditt barn) inte tål vissa sockerarter, eller om du (eller ditt barn) har diagnostiseras med hereditär fruktosintolerans, en sällsynt, ärlig sjukdom som gör att man inte kan bryta ner fruktos, kontakta läkare innan du använder detta läkemedel. Sorbitol kan ge obehag i mage/tarm och kan ha en milt laxerande effekt.

Detta läkemedel innehåller 3 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per ml. Detta motsvarar 0,15 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Detta läkemedel innehåller 1,25 mg/ml bensoat. Bensoat kan öka risken för gulrot (gulaktig hud och ögon) hos nyfödda (upp till 4 veckors ålder).

Detta läkemedel innehåller 0,87 mg/ml propylenglycol. Om ditt barn är yngre än 4 veckor, kontakta läkare eller apotekspersonal innan barnet använder läkemedlet, särskilt om barnet använder andra läkemedel som innehåller propylenglykol eller alkohol.

3. Hur du använder Pamol 24 mg/ml-oral suspension

Använd alltid detta läkemedel enligt denna bipacksedel eller läkarens eller apotekspersonalens anvisningar.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Pamol-oral suspension är avsedd endast för barn.

För barn under 3 månader och för kontinuerligt bruk endast enligt läkarordination.

Flaskan bör omskakas väl före varje dosering.

Endast genom munnen.

Almänna doseringsrekommendationer

Kroppsvikt (kg)	Läkemedelsdos	Doseringsgånger/dygn
3–4 kg	1–2 ml	3 gånger
5–8 kg	3–5 ml	3 gånger
9–12 kg	5,5–7,5 ml	3 gånger
13–16 kg	8–10 ml	3 gånger
17–20 kg	10,5–12,5 ml	3 gånger
21–24 kg	13–15 ml	3 gånger
25–30 kg	15,5–18,5 ml	3 gånger

- **Låt det gå minst 4 timmar mellan doserna.**
- **Paracetamoldosen för barn (över 3 månader) är 15 mg per kg kroppsvikt, högst 3 gånger per dygn.**
- **Därför får den största dygnsdosen vara högst 45 mg/kg.**

Om du har använt för stor mängd av Pamol 24 mg/ml-oral suspension

Om du har tagit en överstor dos eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 0800 147 111), för bedömning av risken samt rådgivning.

Symptomen 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 använda Pamol 24 mg/ml-oral suspension

Ge inte dubbel dos till barnet för att kompensera en 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.

Paracetamolipreparat är i allmänhet väl tolererade.

Mycket sällsynta (hos färre än 1 användare av 10 000) biverkningar kan förekomma.

Du måste **sluta** användning av läkemedlet och **berätta läkaren omedelbart** om barnet får

- allergiska reaktioner
- andningssvårigheter som förekommer mer sannolikt om patienten har haft de tidigare i samband med användning av andra värmmediciner, såsom ibuprofen och aspirin
- oförklarliga blåmärken eller blödning
- illamående, akut viktminskning, aptitlöshet och gulsot av ögonen och huden
- mycket sällsynta allvarliga hudreaktioner:
 - hudreaktioner, som kan vara svåra, t.ex. hudutslag och klåda, som ibland kan inkludera svullnad i munnen eller ansiktet, eller andnöd
 - hudutslag som kan inkludera blåsor eller slemhinneskador

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- 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. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna

information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till:
webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034
FIMEA
Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedlets säkerhet.

5. Hur Pamol 24 mg/ml-oral suspension ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten (Utg. dat.). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter första öppning av förpackning: 6 månader.

Förvaras efter öppning vid högst 25 °C, i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

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. 1 ml oral suspension innehåller 24 mg paracetamol.
- Övriga innehållsämnen är: flytande maltitol (E965), flytande sorbitol (E420), glycerol, xantangummi, hydroxietylcellulosa, natriumbentsoat (E211), natriumcitrat, citronsyraramonohydrat, sackarinnatrium, aromämne ananas (propylenglykol (E1520), glyceroltriacetat, butylhydroxianisol, arombeståndsdelar), naturligt aromämne (majsmaltodextrin, propylenglykol (E1520), glycerol, arombeståndsdelar), simetikonemulsion 30 % och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Pamol-oral suspension är en nästan vit eller brunaktig suspension med fruktig doft.
100 ml oral suspension är packad i en brun 125 ml glassflaska. Flaskan har en skruvkork av plast med PE-packning, eller en alternativ skruvkork av plast med en barnskyddande säkerhetsring, prägling och PE-packning.

Kartongen innehåller en (1) flaska, en 5 ml dospipett av plast med måttabel samrt bruksanvisning.
Dospipettens måttabel är märkt varje 0,5 ml för att underlätta mätning av doser.

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

ALKALOID-INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenien

Denna bipacksedel ändrades senast 30.01.2025