

## **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 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.
- Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane kolmen päivän jälkeen tai se huononee.

#### **Tässä pakkausselosteessa kerrotaan**

1. Mitä Pamol F 500 mg on ja mielin 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 mielin sitä käytetään**

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

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

Tämä lääke on tarkoitettu VAIN AIKUISTEN KÄYTÖÖN.

#### **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 fenyylketonuria (perinnöllinen sairaus, joka havaitaan vastasyntyneellä), sillä tämä lääke sisältää aspartaamia.

#### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan 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 lääkäriille Pamol F 500 mg -hoidon 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 fluklosasilliinin kanssa. Metabolisen asidoosin oireita voivat olla vakavat hengitysvaikeudet, joihin liittyy syvä ja nopeaa hengitystä, uneliaisuus, pahoinvoindi ja oksentelu.

Saatat joutua rajoittamaan ottamasi parasetamolin määrää tai välttämään valmisteen 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:** Lapset eivät saa käyttää tästä lääkettää.

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 apteekkienhenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Kerro aina lääkärlillesi tai apteekkienhenkilökunnalle, jos käytät jotakin seuraavista lääkeistä, ennen kuin otat Pamol F 500 mg -tabletteja:

- probenesidi (kihilääke)
- salisyliamidi (kuumelääke)
- entsyymejä indusoivat aineet, kuten karbamatepiini, fenobarbitoni, fenytoiini, primidoni (epilepsialääkkeitä), rifampisiini (bakteerilääke), mäkkiusma (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.
- fluklosasilliini (antibiootti), sillä siihen liittyy riski saada vakava veren ja nestetasapainon häiriö (nimeltään metabolinen asidoosi), joka vaatii kiireellistä hoitoa (ks. kohta 2).

### **Raskaus ja imetyks**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä 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 lääkärin, jos kipu 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 fenyylialaniinin lähde. Voi olla haitallinen henkilöille, joilla on fenyylketonuria (PKU), harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa fenyylialaniinia kertyy elimistöön, koska elimistö ei kykene poistamaan sitä riittävästi.

### **Laboratoriokokeet**

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

## **3. Miten Pamol F 500 mg -valmistetta käytetään**

Tämä lääke on tarkoitettu **VAIN AIKUISTEN KÄYTTÖÖN**.

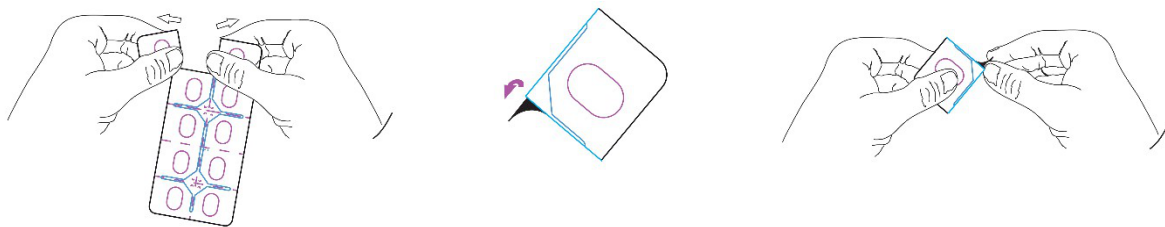
Tabletti imeskellään, sitä ei saa pureskella.

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 pääällä oleva folio.

## **Annostus:**

Paracetamolin kokonaisannos aikuisille on korkeintaan 3000 mg vuorokaudessa. Älä ylitä 6 tabletin (à 500 mg) vuorokausiannosta. Älä ylitä määrätyä annosta.

Suositeltu annos on yksi 500 mg:n tabletti, ja uuden annoksen voi tarvittaessa ottaa aikaisintaan 4 tunnin kuluttua.

Jos kipu tai kuume on kovaa, kerta-annos on kaksi 500 mg:n tablettia, ja uuden annoksen voi tarvittaessa ottaa aikaisintaan 4 tunnin kuluttua.

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 otta yli 4 tablettia vuorokaudessa seuraavissa tapauksissa, mikäli lääkäri ei toisin määräää:

- paino < 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 ensiapusastoon tai Myrkystytokesukseen (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. pahoinvoindi, oksentelu, ruokahaluttomuuks, 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 otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin.

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 niitä saa.

Mahdollisesti esiintyviä haittavaikutuksia ovat seuraavat:

**Harvinaisia haittavaikutuksia (voi esiintyä korkeintaan yhdellä tuhannesta henkilöstä):**

- Maksentsyytäsojen (transaminaasien) nousu.

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

- Allergiset reaktiot: ihottuma tai kutiavat paukamat, 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 esiintymistä heys on tuntematon** (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- Maksentsyytäsojen pieneneminen tai suureneminen (maksa on vahingoittunut)
- Verisairaudet: verihiuhtaleiden määän väheneminen, josta voi aiheutua nenä- tai ienverenvuotoa, ja valkosolujen määän väheneminen, josta voi aiheutua tulehdusalltiuden lisääntymistä.
- 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, apteekkien henkilökunnalle 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](http://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 läkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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

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 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 vältämättä ole myynnissä.

#### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

*Myyntiluvan haltija*

Orifarm Healthcare A/S

Energiej 15

DK-5260 Odense S

Tanska

[info@orifarm.com](mailto: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 pakkauseloste on tarkistettu viimeksi 04.03.2025**

## 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 symptomatisk behandling av lindrig eller måttlig smärta och/eller feber, såsom huvudvärk, förkylningssymptom, tandvärk, stelhet eller menstruationssmärta.

Detta läkemedel är avsett endast FÖR VUXNA.

#### 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 leverjukdom
- om du har fenyktonuri (ärflig 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
- leverjukdom
- 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 organ-skador), 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.

Du kan behöva minska mängden paracetamol som du tar eller undvika att använda denna produkt helt. Vid akut viral hepatitis, 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 får inte använda detta läkemedel.

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 fenytlalaninkälla. Det kan vara skadligt om du har fenylketonuri (PKU), en sällsynt, ärlig sjukdom som leder till ansamling av höga halter av fenytlalanin 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

Detta läkemedel är avsett **ENDAST FÖR VUXNA**.

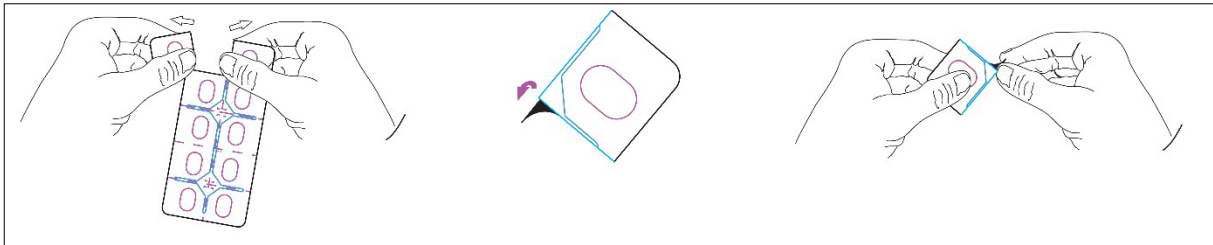
Tabletten sugas på, den får inte tuggas.

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:

Maximidosen för vuxna är högst 3000 mg paracetamol per dygn. Dygnsdosen (6 tabletter à 500 mg) får inte överskridas. Den ordinerade dosen får inte överskridas.

Rekommenderad dos är en tablett av 500 mg, och en ny dos kan vid behov tas tidigast efter 4 timmar.

I fall av svår smärta eller hög feber är dosen två tabletter av 500 mg, och en ny dos kan vid behov tas tidigast efter 4 timmar.

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 fördöjd, 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](http://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.

Använts 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 tablettor 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 04.03.2025**