

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

ASPIRIN® ZIPP 500 mg rakeet

Asetyyლისისყილიჰოპო

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

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane 5 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Aspirin Zipp rakeet ovat ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Aspirin Zipp rakeita
3. Miten Aspirin Zipp rakeita käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Aspirin Zipp rakeiden säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Aspirin Zipp rakeet ovat ja mihin niitä käytetään

Aspirin Zipp sisältää vaikuttavana aineena asetyylისისყილიჰოპო. Sitä käytetään särky- ja kuumelääkkeenä. Vilustumistaudeissa sitä käytetään lievittämään päänsärkyä ja kuumetta. Aspirin Zipp rakeita voidaan myös käyttää kuukautiskipujen ja reumasairauksien hoitoon. Pienempinä annoksina lääke vaikuttaa myös veren hyytymiseen.

Kun rakeet ovat hajonneet mahalaukussa, vaikuttava aine imeytyy nopeasti. Lääkkeen särkyä lievittävä vaikutus alkaa nopeimmillaan 20 minuutissa, yleensä hitaammin.

Käännä lääkärin puoleen, ellet tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi 5 päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Aspirin Zipp rakeita

Älä käytä Aspirin Zipp rakeita

- jos olet allerginen vaikuttavalle aineelle, tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6) tai muille samantyyppisille kipu- ja tulehduslääkkeille (salisylaateille).
- jos olet saanut astmakohtauksen salisylaateista tai tulehduskipulääkkeistä.
- jos sinulla on taipumusta verenvuotoihin (esim. pieni verihitalemäärä tai verenvuototauti eli hemofilia).
- jos sinulla on / on ollut maha- tai pohjukaissuolihaava.
- jos sinulla on vaikea munuaisten, maksan tai sydämen vajaatoiminta.
- jos käytät viikossa metotreksaattia 15 mg tai enemmän.
- raskauden viimeisen kolmanneksen aikana.

Varoitukset ja varotoimet

- jos käytät samanaikaisesti veren hyytymistä estäviä lääkkeitä (esim. varfariinia ja muuta kumariinijohdosta tai hepariinia); näiden lääkkeiden vaikutukset voivat voimistua.
- jos sinulla on todettu maksa- tai munuaissairauksia tai verenkiertohäiriöitä (kuten munuaisverisuonisairaus, ahtaava sydämen vajaatoiminta, nestevajaus, suurehko leikkaus, verenmyrkytys tai vakava verenvuoto), sillä asetyylისისყილიჰოპო voi lisätä munuaisten

- toimintahäiriön tai äkillisen munuaisten vajaatoiminnan riskiä. Muiden tulehduskipulääkkeiden tavoin valmiste voi lisätä turvotustaipumusta sydämen tai munuaisten toiminnanvajaustilailta.
- jos sinulla on pitkäaikaisia tai usein toistuvia ruoansulatuskanavan sairauksia.
 - jos olet saanut allergisia oireita (esim. astma-kohtauksen, ihottumia, nuhaa) muista tulehduskipu- tai reumalääkkeistä.
 - jos sinulla on / on ollut astma tai pitkäaikaisia hengitystiesairauksia.
 - jos sinulla on harvinainen glukoosi-6-fosfaattidehydrogenaasin puutos tai fenyylketonuria.
 - jos yrität tulla raskaaksi. Valmiste kuuluu tulehduskipulääkkeiden lääkeryhmään, joka voi vaikeuttaa raskaaksi tulemistä. Tämä vaikutus kumoutuu lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.
 - jos olet raskaana tai imetät. Kahden ensimmäisen raskauskolmanneksen aikana valmistetta on käytettävä varoen ja valmisteen käyttö on kielletty viimeisen raskauskolmanneksen aikana (ks. kohta ”Raskaus, imetys ja suvunjatkamiskyky” jäljempänä).

Lääkkeen käyttö joudutaan ehkä lopettamaan useita päiviä ennen suunniteltua leikkausta.

Asetyyliisalisyylihappo saattaa pieninä annoksina laukaista kihtikohtauksen, jos sinulla on kihtitaipumus.

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Aspirin Zipp rakeita.

Lapset ja nuoret

Asetyyliisalisyylihappovalmisteita ei suositella lapsille eikä nuorille kuumeisten tai kuumeettomien virusinfektioiden hoitoon ilman lääkärin määräystä, koska ne saattavat lisätä vakavan Reyen oireyhtymän vaaraa erityisesti influenssa A:n, influenssa B:n ja vesirokon yhteydessä. Sen ensioireita on mm. pitkään jatkuva oksentelu.

Muut lääkevalmisteet ja Aspirin Zipp rakeet

Lääkehoidon vaikutukset tai teho voivat muuttua, jos Aspirin Zipp rakeita käytetään samanaikaisesti tiettyjen toisten lääkkeiden kanssa. Neuvottele hoitavan lääkärin kanssa ennen kuin käytät Aspirin Zipp rakeita seuraavien lääkkeiden kanssa:

- veren hyytymistä estävät lääkkeet (esim. varfariini ja muut kumariinijohdokset tai hepariini)
- suun kautta tai ruiskeena annosteltavat kortisonivalmisteet. Aspirin Zipp rakeiden ja kortisonivalmisteen samanaikainen käyttö voi lisätä ruoansulatuskanavan verenvuodon vaaraa.
- muut samankaltaiset tulehduskipulääkkeet
- tietyt diabeteslääkkeet (esim. insuliini, glibenklamidi, glipitsidi)
- metotreksaatti (käytetään mm. nivelreumassa ja tietyissä kasvainsairauksissa)
- sulfonamideja (sulfaa) sisältävät antibioottivalmisteet
- digoksiini (sydänlääke)
- barbituraatit (esim. epilepsialääke fenobarbitaali)
- litiumia sisältävät lääkkeet (käytetään mm. mielialahäiriöiden hoidossa)
- epilepsialääke natriumvalproaatti
- nesteenpoistossa käytettävät lääkkeet (esim. spironolaktoni, furosemiidi)
- virtsahapon erityistä lisäävät kihtilääkkeet (probenesidi)
- tietyt verenpainelääkkeet (ACE:n estäjät ja AT II -salpaajat).

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä.

Aspirin Zipp rakeet ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

- Aspirin Zipp rakeiden ja alkoholin samanaikainen käyttö voi lisätä ruoansulatuskanavan verenvuodon vaaraa.
- rakeet tulisi mieluiten ottaa aterian jälkeen.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos raskautta yrittävä nainen käyttää asetyyliisalisyylihappoa, on hänen käytettävä mahdollisimman pientä annosta mahdollisimman lyhyen aikaa.

Aspirin Zipp rakeita ei saa käyttää raskauden viimeisen kolmanneksen aikana eikä sitä muutenkaan suositella käytettäväksi raskauden aikana. Raskaudenaikaisesta käytöstä tulisi aina neuvotella lääkärin kanssa.

Asetyyylisalisyylihappo erittyy äidinmaitoon pieninä määrinä. Vaikka satunnaisesti otettujen pienten annosten ei ole todettu aiheuttavan haittavaikutuksia lapselle, tulisi imetyksenaikaisesta käytöstä neuvotella lääkärin kanssa.

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

Ajaminen ja koneiden käyttö

Aspirin Zipp valmisteen ei ole todettu vaikuttavan haitallisesti ajokykyyn eikä koneiden käyttökykyyn.

Aspirin Zipp rakeet sisältävät aspartaamia ja natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää 5 mg aspartaamia per annospussia. Aspartaami on fenyyylialaniinin lähde. Voi olla haitallinen henkilöille, joilla on fenyyliketonuria (PKU), harvinainen perinnöllinen sairaus, jossa fenyyylialaniinia kertyy elimistöön, koska elimistö ei kykene poistamaan sitä riittävästi.

Tämä valmiste sisältää sisältää 19 mg natriumia per annospussi, joka vastaa 1 % WHO:n suosittelemasta natriumin 2 g:n päivittäisestä enimmäissaannista aikuisille..

3. Miten Aspirin Zipp rakeita käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tavanomainen annostus

Valmistetta ei saa käyttää yhtäjaksoisesti 3 - 5 vuorokautta pidempään ilman lääkärin määräystä. Kun hoito on aloitettu lääkärin aloitteesta ja ohjauksessa, hoitava lääkäri päättää hoidon kestoajan.

Aikuiset: 500 mg - 1000 mg kerta-annoksena (eli 1 - 2 annospussillista); annos voidaan toistaa tarvittaessa aikaisintaan 4 tunnin kuluttua. Enimmäisannosta 4000 mg (8 annospussia) /vuorokaudessa ei saa ylittää.

Käyttö lapsille ja nuorille

Vähintään 12-vuotiaat lapset: 500 mg kerta-annoksena (eli 1 annospussillinen); annos voidaan toistaa tarvittaessa aikaisintaan 4 tunnin kuluttua, korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.

Aspirin Zipp rakeita suositellaan käytettäväksi alle 12-vuotiaille lapsille vain lääkärin suosituksesta. Ei suositella ensisijaiseksi kuumeläkkeeksi lapsille.

Antotapa

Annosrakeet kaadetaan suoraan kielelle. Rakeiden annetaan liueta suussa olevaan sylkeen ennen annoksen nielemistä. Vettä voidaan ottaa lääkkeen ottamisen yhteydessä, mutta se ei ole välttämätöntä. Rakeet tulisi mieluiten ottaa aterian jälkeen.

Jos otat enemmän Aspirin Zipp rakeita kuin sinun pitäisi

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

Yliannostuksen oireina voi kohdassa 4 esitettyjen haittavaikutusten lisäksi esiintyä myös huimausta ja korvien soimista, erityisesti lapsilla ja vanhuksilla.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Koska asetyylisalisyylihappo vaikuttaa veren hyytymisominaisuuksiin, haavat voivat vuotaa tavallista pitempään. Verenvuoto voi aiheuttaa raudanpuutosanemiaa.

Harvinaiset haittavaikutukset (1 - 10 potilaalla kymmenestä tuhannesta):

- Ruoansulatuskanavan tulehdus ja haavaumat.
- Harvoin tai erittäin harvoin ilmaantuu hengenvaarallisia verenvuotoja.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta):

- Verenvuoto ja reikä ruoansulatuskanavassa.
- Vaikeat yliherkkyysoireet ja vaikeat ihoreaktiot.
- Maksan toimintaa kuvaavien veriarvojen nousu.
- Verensokerin lasku.
- Verihiutaleiden (trombosyyttien) niukkuus.
- Vakavaa glukoosi-6-fosfaattidehydrogenaasin puutosta (G6PD) sairastavilla potilailla punasolujen hajoamista (hemolyysiä).
- Munuaisten toiminnan häiriöt ja äkillinen munuaisten vajaatoiminta.

Esiintymistiheys ei tiedossa (esiintyvyyttä ei voida arvioida käytettävissä olevan tiedon valossa):

- Ruoansulatuskanavan oireita, kuten ruoansulatusvaijoja ja mahakipuja, pahoinvointia, ripulia, oksentelua. Suolen kuroumat (etenkin pitkäkestoisen hoidon yhteydessä).
- Allergisia oireita, kuten ihottumaa, nuhaa tai asetyylisalisyylihapon vaikutuksesta paheneva hengitystiesairaus.
- Turvotuksen lisääntyminen sydämen toiminnanvajausten yhteydessä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle 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
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
FI-00034 Fimea

5. Aspirin Zipp rakeiden säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.
Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia lääkevalmisteen ulkonäössä.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Aspirin Zipp rakeet sisältävät

- Vaikuttava aine on asetyyლისისყილიჰაპო 500 mg.
- Muut aineet ovat mannitoli, natriumvetykarbonaatti, mononatriumdivetytsitraatti, askorbiinihappo, kola-aromi (arabikumi, maltodekstriini), appelsiiniaromi (arabikumi, maltodekstriini), sitruunahappo, aspartaami (E951, fenyylialaniinin lähde).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko

Valkoiset rakeet.

Pakkaukset: 10 ja 20 annospussia pahvikotelossa.

Myyntiluvan haltija

Bayer Oy, Pansiontie 47, 20210 Turku, Suomi

Valmistaja

Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf, Saksa tai

Bayer Bitterfeld GmbH, Bitterfeld-Wolfen, Saksa.

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Bayer Oy, Consumer Health, Keilaranta 12, 02150 Espoo. Puhelin 020 78521, faksi 020 785 8214.

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 15.3.2021

Bipacksedeln: Information till användaren

ASPIRIN® ZIPP 500 mg granulat Acetylsalicylsyra

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.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Aspirin Zipp granulat är och vad det används för

Det verksamma ämnet i Aspirin Zipp 500 mg granulat är acetylsalicylsyra. Medicinen används vid värk och feber. Vid förkylningar används Aspirin Zipp för att lindra huvudvärk och feber. Läkemedlet lämpar sig också för behandling av menstruationssmärter och reumatiska sjukdomar. I mindre doser påverkar medicinen blodets koagulationsförmåga.

När granulaten har sönderfallit i magsäcken, absorberas det verksamma ämnet snabbt. Den smärtstillande effekten startar som snabbast inom 20 minuter, men vanligen långsammare.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Aspirin Zipp granulat

Ta inte Aspirin Zipp granulat

- om du är allergisk mot acetylsalicylsyra, något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6) eller andra likartade smärtstillande och anti-inflammatoriska läkemedel (salicylater).
- om du fått astma-anfall då du använt salicylat eller andra anti-inflammatoriska läkemedel
- om du har ökad blödningsbenägenhet (t.ex. lågt antal blodplättar (trombocyter) i blodet eller blödarsjuka, dvs. hemofili).
- om du har / har haft magsår eller sår i tolvfingertarmen.
- om du har svår njur-, lever- eller hjärtsvikt.
- om du använder 15 mg eller mer metotrexat per vecka.
- under de tre sista graviditetsmånaderna.

Varningar och försiktighet

- om du samtidigt använder läkemedel som hämmar blodets koagulationsförmåga (t.ex. warfarin, andra kumarinderivat eller heparin); effekterna av dessa läkemedel kan förstärkas.
- om du har konstaterats lida av någon njur- eller leversjukdom eller cirkulationsrubbingar (såsom sjukdom i njurens blodkärl, obstruktiv hjärtsvikt, vätskebrist, större operation, blodförgiftning eller allvarlig blödning), eftersom acetylsalicylsyra kan öka risken för

- rubbingar i njurfunktionen eller akut njursvikt. Liksom andra anti-inflammatoriska läkemedel, kan detta läkemedel öka benägenheten för svullnader hos patienter med hjärt- eller njursvikt.
- om du har haft långvariga eller ofta återkommande sjukdomar i matsmältningskanalen.
 - om du har fått allergiska symtom (t.ex. astma-anfall, eksem, snuva) av andra anti-inflammatoriska eller antireumatiska läkemedel.
 - om du har / har haft astma eller långvariga luftvägssjukdomar.
 - om du har någotdera av de sällsynta tillstånden glukos-6-fosfatdehydrogenasbrist eller fenylketonuri.
 - om du försöker bli gravid. Preparatet hör till gruppen icke-steroidala anti-inflammatoriska läkemedel som kan försvåra möjligheten att bli gravid. Verkan går om, då användningen av läkemedlet avslutas.
 - om du är gravid eller ammar. Under graviditetens två första trimesterier ska läkemedlet användas med försiktighet och under graviditetens sista trimester är användning av läkemedlet förbjudet (se avsnittet "Graviditet, amning och fertilitet" senare).

Användningen av medicinen måste eventuellt avbrytas flera dagar före planerad operation.

I låga doser kan acetylsalicylsyra utlösa giktanfall, om du har benägenhet för gikt.

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Aspirin Zipp granulat.

Barn och ungdomar

Barn och ungdomar rekommenderas inte att ta preparat som innehåller acetylsalicylsyra utan läkarordination vid behandling av virusinfektioner med eller utan feber, eftersom dessa läkemedel kan öka risken för Reyes syndrom (som är ett allvarligt tillstånd) speciellt i samband med influensa A, influensa B och vattkoppor. Tidiga symtom på detta syndrom är bl.a. långvariga kräkningar.

Andra läkemedel och Aspirin Zipp granulat

Verkningen eller effekten av andra mediciner kan påverkas av samtidigt intag av Aspirin Zipp granulat. Fråga din läkare innan du tar Aspirin Zipp granulat tillsammans med:

- läkemedel som hämmar blodets koagulationsförmåga (t.ex. warfarin och andra kumarinderivat eller heparin)
- kortisonpreparat som tas genom munnen eller ges som injektion. Samtidig användning av Aspirin Zipp och kortison kan öka risken för blödning i matsmältningskanalen
- andra liknande anti-inflammatoriska läkemedel
- vissa diabetesmedel (t.ex. insulin, glibenklamid, glipizid)
- metotrexat (används bl.a. vid ledgångsreumatism och vissa tumörsjukdomar)
- antibiotika som innehåller sulfonamider (sulfa)
- digoxin (hjärtmedicin)
- barbiturater (t.ex. fenobarbital som används mot epilepsi)
- läkemedel som innehåller litium (används bl.a. vid lymnesstörningar)
- natriumvalproat (mot epilepsi)
- urindrivande medel (t.ex. spironolakton, furosemid)
- giktmediciner som ökar utsöndringen av urinsyra (probenecid)
- en del blodtrycksmediciner (ACE- och AT II-hämmare).

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

Aspirin Zipp granulat med mat, dryck och alkohol

- Aspirin Zipp granulat i kombination med alkohol kan öka risken för blödning i mag-tarmkanalen.
- granulatet ska helst tas efter måltid.

Graviditet, amning och fertilitet

Dosen bör vara så liten som möjligt under en så kort tid som möjligt om en kvinna, som försöker bli gravid, använder acetylsalicylsyra.

Aspirin Zipp får inte användas under de sista tre graviditetsmånaderna (trimester). Överhuvudtaget bör medicinen inte användas under graviditet. Rådgör alltid med läkare innan du tänker använda Aspirin Zipp under graviditet.

Acetylsalicylsyra utsöndras i små mängder i modersmjölken. Trots att små doser som intagits tillfälligt inte visat sig medföra några biverkningar på barnet, ska du råd göra med läkare om du tänker använda medicinen under 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.

Körförmåga och användning av maskiner

Aspirin Zipp har inte konstaterats påverka skadligt körförmågan eller användningen av maskiner.

Aspirin Zipp granulat innehåller aspartam och natrium

Detta läkemedel innehåller 5 mg aspartam per dospåse. Aspartam är en fenyylalaninkälla. Det kan vara skadligt om du har fenyylketonuri (PKU), en sällsynt, ärftlig sjukdom som leder till ansamling av höga halter av fenyylalanin i kroppen.

Detta läkemedel innehåller 19 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per dospåse. Detta motsvarar 1 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

3. Hur du använder Aspirin Zipp granulat

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.

Vanlig dosering

Läkemedlet får inte användas längre än 3 - 5 dygn i streck utan läkarordination. Då behandlingen påbörjas och övervakas av en läkare, ordinerar läkaren behandlingstiden.

Vuxna: 500 mg - 1000 mg som en enkeldos (dvs 1 - 2 dospåsar) vid behov; kan upprepas vid behov efter ett intervall på minst 4 timmar. Den maximala dosen är 4000 mg (8 dospåsar) per dygn och denna dos får inte överskrivas.

Användning för barn och ungdomar

Barn från 12 år: 500 mg som en enkeldos (dvs 1 dospåse) vid behov; kan upprepas vid behov efter ett intervall på minst 4 timmar, högst 3 gånger per dygn.

För barn under 12 år rekommenderas acetylsalicylsyra enbart på läkarens ordination. Rekommenderas inte i första hand för behandling av feber hos barn.

Administrationssätt

Dosgranulatet hålls direkt på tungan. Granulatet får sedan smälta i saliven innan det sväljs. Det är alltså inte nödvändigt att dricka vatten då man tar medicinen. Granulatet skall helst tas efter måltid.

Om du har tagit för stor mängd av Aspirin Zipp granulat

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 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Överdoseringsymtomen kan bestå förutom av de biverkningar som presenteras i avsnitt 4 av yrsel och öronsus eller öronringningar, särskilt hos barn och äldre.

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.

Eftersom acetylsalicylsyra påverkar blodets koagulationsförmåga (levring) kan sår blöda längre än vanligt. Blödning kan orsaka blodbrist (järnbristanemi).

Sällsynta biverkningar (hos 1-10 patienter av tusen):

- Inflammation och sår i matsmältningskanalen.
- I sällsynta eller mycket sällsynta fall förekommer livshotande blödningar i matsmältningskanalen.

Mycket sällsynta biverkningar (hos färre än 1 patient av tiotusen):

- Blödning och perforation i matsmältningskanalen.
- Svåra överkänslighets- och hudreaktioner.
- Förhöjda leverfunktionsvärden.
- Sänkt blodsocker.
- Minskat antal blodplättar.
- Nedbrytning av röda blodkroppar (hemolys) hos patienter med allvarlig glukos-6-fosfatdehydrogenasbrist (G6PD-brist).
- Njurfunktionsstörningar och akut njursvikt.

Ingen känd frekvens (förekomsten kan inte bedömas på basis av tillgänglig information):

- Symtom i matsmältningskanalen, bl.a. dyspepsibesvär, magsmärtor, illamående, diarré och kräkningar. Tarmsträngningarna (särskilt i samband med långvarig behandling).
- Allergiska symtom, t.ex. hudutslag, snuva eller andningssjukdomar som förvärras av acetylsalicylsyra..
- Ökad svullnad vid hjärtsvikt.

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 läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

5. Hur Aspirin Zipp granulat ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel om de synbart förändrats.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör sig av med 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 500 mg.
- Övriga innehållsämnen är mannitol, natriumvätekarbonat, mononatriumdivätecitrat, askorbinsyra, kola-arom (gummi arabicum, maltodextrin), apelsinarom (gummi arabicum, maltodextrin), citronsyra, aspartam (E951, fenylalaninkälla).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vitt granulat.

Förpackningar: 10 och 20 dospåsar i pappkartong.

Innehavare av godkännande för försäljning

Bayer Oy, Pansiovägen 47, 20210 Åbo, Finland

Tillverkare

Catalent Germany Schorndorf GmbH, Schorndorf, Tyskland eller

Bayer Bitterfeld GmbH, Bitterfeld-Wolfen, Tyskland.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Bayer Oy, Consumer Health, Kägelstrand 12, 02150 Esbo. Telefon 020 78521, fax 020 785 8214.

Denna bipacksedel ändrades senast 15.3.2021