

Bipacksedel: Information till användaren

Paracut 500 mg 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 mera 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 3 dagar vid feber och 5 dagar vid smärta.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Paracut är och vad det används för

Paracut innehåller paracetamol som är smärtlindrande och febernedsättande.

Paracut används för behandling av tillfälliga feber- och smärttillstånd av lindrig art, t ex feber vid förkylning, huvudvärk, tandvärk, menstruationssmärter, muskel- och ledvärk.

Paracut kan användas av personer med känslig mage eller magsår och personer med ökad blödningsbenägenhet.

Paracetamol som finns i Paracut kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Paracut

Använd inte Paracut

- om du är allergisk mot paracetamol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder paracetamol.

Var särskilt försiktig med Paracut

- om du har nedsatt lever- eller njurfunktion
- om du har alkoholproblem

Tag aldrig mer Paracut än vad som står under doseringsanvisningarna (se avsnitt 3, Hur du använder Paracut). Om du använder andra smärtstillande läkemedel som innehåller paracetamol ska du inte använda Paracut utan att först tala med läkare eller apotekspersonal.

Högre doser än de rekommenderade ger inte bättre smärtlindring utan medför istället risk för mycket allvarlig leverskada.

Symptomen på leverskada kommer normalt först efter ett par dagar. Därför är det viktigt att du kontaktar läkare omedelbart om du har tagit för stor dos, *även om du mår bra*.

Risken för denna typ av leverskada ökar vid alkoholmissbruk.

Använd inte Paracut utan läkares ordination om du har alkoholproblem eller leverskada och använd inte heller Paracut tillsammans med alkohol. Berusningseffekten av alkohol ökar inte genom tillägg av Paracut.

Paracut bör ej användas för långvarigt bruk, eftersom det finns risk för skador på njurar.

Barn och ungdomar

Barn under 40 kg (under 12 år)

Kontakta läkare innan Paracut används om:

- barnet är svårt medtaget eller har magsmärtor, nackstelhet eller ryggvärk.
- barnet har svåra besvär från öron, svalg eller luftrör.

Om barnet har **feber** kontakta läkare om:

- barnet inte druckit någon vätska eller förlorat stor mängd vätska till följd av ihållande kräkningar eller diarréer.
- behandlingen inte gett någon effekt på smärtan eller febern efter första dygnet.
- nya symtom uppträder eller magsmärtor/magbesvär förvärras eller varar länge.

Andra läkemedel och Paracut

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana, naturläkemedel eller andra naturprodukter.

Paracut kan påverka eller påverkas av vissa läkemedel / naturläkemedel som innehåller följande verksamma ämnen:

- Karbamazepin, fenytoin, fenobarbital (läkemedel mot epilepsi)
- Rifampicin (antibiotika)
- Probenicid (läkemedel mot gikt)
- Warfarin (blodförtunnande läkemedel). Enstaka doser av Paracut anses inte påverka effekten av warfarin.
- Kolestyramin (läkemedel mot höga blodfetter). Medicinerna bör tas med minst en timmes mellanrum.
- Kloramfenikol för injektion (läkemedel mot bakterieinfektioner) Däremot kan kloramfenikol mot infektioner i ögat användas.
- Johannesört (hypericum, ingår i vissa naturläkemedel)
- Flukloxacillin (läkemedel mot infektioner), på grund av en allvarlig risk för blod- och vätskerubbningar (s.k. metabolisk acidosis på grund av högt anjongap,) som kräver skyndsam behandling, och som särskilt kan uppkomma hos patienter med svårt nedsatt njurfunktion, sepsis (när bakterier och dess toxiner cirkulerar i blodet och börjar skada organ), undernäring, alkoholism och vid användning av maximala dygnsdoser av paracetamol.

Paracut med mat och dryck

Samtidigt intag av föda kan göra att upptaget av paracetamol blir långsammare.

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 Paracut 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/barnmorska om smärtan och/eller febern inte minskar eller om du behöver ta läkemedlet oftare.

Paracetamol passerar över i modersmjölk, men påverkar troligen inte barn som ammas. Tala ändå med läkare vid mer än tillfällig användning av Paracut under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Intag av Paracut påverkar inte körförmågan och förmågan att använda maskiner.

3. Hur du använder Paracut

Observera! Högre doser än de rekommenderade innebär risk för mycket allvarlig leverskada.

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.

Vuxna och ungdomar över 12 år (> 40 kg):

1-2 tabletter var 4-6 timme, högst 8 tabletter per dygn.

Kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras inom 3 dagar vid feber och 5 dagar vid smärta.

Användning för barn

Barn över 3 år:

Doseringen för barn bestäms enligt vikten. Den maximala tillåtna dosen är 15 mg/kg kroppsvikt.

15-25 kg (ca 3-7 år): ½ tablett var 4-6 timme, högst 2 tabletter per dygn.

25-40 kg (ca 7-12 år): ½ - 1 tablett var 4-6 timme, högst 4 tabletter per dygn.

Använd inte Paracut till barn under 12 år i mer än 2 dygn om inte läkare föreskriver annat.

Paracut tabletter kan delas och de skall sväljas med vatten (t.ex. ½ glas vatten).

Om du har tagit för stor mängd av Paracut

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. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Det finns risk för leverskada även om du mår bra.

För att förhindra eventuell leverskada är det viktigt att motgift sätts in av läkare så tidigt som möjligt.

Om du har glömt att ta Paracut

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): trötthet, illamående, kräkningar

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare): huvudvärk, svettningar, nedsatt kroppstemperatur, yrsel, nervositet, diarré, magsmärta (inklusive kramp och brännande känsla), förstoppning, halsbränna

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare): rodnad i huden

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare): allergiska reaktioner (angioödem, andnöd, minskat blodtryck, chock), störningar i blodbildningen (inklusive agranulocytos), kramp i luftrören. Allvarliga hudreaktioner har i mycket sällsynta fall rapporterats.

Sluta att ta Paracut och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symptom (angioödem)

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter.

Paracut kan i sällsynta fall påverka de vita blodkropparna så att infektionsförsvaret försämras. Om du får en infektion med symptom såsom feber med kraftigt försämrat allmäntillstånd eller feber med lokala infektionssymptom

såsom exempelvis ont i halsen/svalget/munnen eller vattenkastningsbesvär, ska du snarast uppsöka läkare så att man via blodprov kan utesluta en brist på vita blodkroppar (agranulocytos). Det är viktigt att du då informerar om din medicinering.

Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller 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.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Paracut ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn och ungdomar.

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

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är paracetamol 500 mg i en tablett.
- Övriga innehållsämnen är povidon, mikrokristallin cellulosa, natriumstärkelseglykolat, stearinsyra och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit, kapselformad tablett med brytskåra. Längden är 18 mm och bredden är 7,5 mm.

10 och 20 tabletter i blisterförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Vitalbans Oy

Varastokatu 8

13500 Tavastehus

Finland

Denna bipacksedel ändrades senast 2024-08-28