

## Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

### Panadol 60 mg ja 125 mg <[ja 250 mg ]>peräpuikko parasetamoli

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

Käytä tästä läkettä 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 lapsella, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei lapsen olo parane kolmen päivän jälkeen tai se huononee.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Panadol-peräpuikko on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Panadol-peräpuikkoja
3. Miten Panadol-peräpuikkoja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Panadol-peräpuikkojen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Panadol-peräpuikko on ja mihin sitä käytetään**

Panadol on särky- ja kuumelääke, joka lievittää kipua ja alentaa kuumetta.

Panadol-peräpuikkoja käytetään lasten tilapäisten särky- ja kuumetilojen yhteydessä alentamaan kuumetta ja lievittämään kipua. Tällaisia kuume- tai kiputiloja ovat mm. hampaiden puhkeamiseen liittyvä särky, päänsärky, hammassärky, korvasärky, muut yleiset särky- ja kuumetilat, vilustuminen, influenssa ja rokotuksen jälkeiset reaktiot.

Lääkärin määräyksestä valmistetta voidaan käyttää myös muiden särkytilojen hoitoon.

Keskustele lääkärin kanssa, ellei lapsi tunne oloaan paremmaksi tai jos lapsi tuntee olonsa huonommaksi kolmen päivän jälkeen.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Panadol-peräpuikkoja**

**Älä käytä Panadol-peräpuikkoja**

- Jos lapsi on allerginen parasetamolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Jos lapsella on sydämen vajaatoiminta, maksa- tai munuaissairaus, älä käytä Panadol-peräpuikkoja ilman lääkärin ohjeita.

#### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Panadol-peräpuikkoja.

- Panadol-peräpuikot on tarkoitettu tilapäiseen käyttöön. Jos oireet jatkuvat pitkään tai niitä esiintyy usein, ota yhteys lääkäriin.
- Muita särkylääkkeitä ei saa käyttää samanaikaisesti ilman lääkärin määräystä.
- Kuumeinen lapsi tarvitsee runsaasti nestettä, viileän huoneen ja lepoa vointinsa mukaan. Jos kuume kuitenkin nousee yli 38,5 °C tai lapsella on pään- tai lihassärkyä, voidaan oireita lievittää lääkkeellä. Jos kuume jatkuu yli 3 päivän ajan tai jos sen syy on epäselvä, tulee ottaa yhteys lääkäriin, samoin jos kuumeeseen liittyy voimakasta kipua tai jos lapsen yleistila heikkenee.

- Sisältää parasetamolia. Paracetamolin liiallinen käyttö saattaa aiheuttaa vakavaa haittaa maksalle.
- Älä anna tätä läkettä lapselle, jos annat lapselle kivun, kuumeen, vilustumisen tai influenssan oireiden hoitoon jotakin muuta parasetamolia sisältävää resepti- tai itsehoitolääkettä.
- Jos lapsella on vaikea infektio esim. verenmyrkytys, sillä tämä voi lisätä metabolisen asidoosin riskiä. Metabolisen asidoosin merkkejä ovat: syvä, nopea ja raskas hengitys; pahoinvoimi, oksentelu, ruokahaluttomuus. Ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos lapsi saa yhdistelmän näistä oireista.

Keskustele aina lääkärin kanssa ennen kuin annat lapselle Panadol-peräpuikkoja, jos

- lapsella on maksa- tai munuaisongelmia
- lapsi on alipainoinen tai aliravittu.

Saatat joutua välttämään valmisteen käyttöä kokonaan tai rajoittamaan antamasi parasetamolin määrää.

### **Muut lääkevalmisteet ja Panadol-peräpuikot**

Kerro lääkärille tai apteekkichenkilökunnalle, jos lapsi parhaillaan käyttää tai lapsi on äskettäin käyttänyt muita lääkeitä tai lapsi saattaa käyttää muita lääkeitä. Joskus lääkkeen vaikutus saattaa muuttua, jos samanaikaisesti käytetään muita lääkeitä.

Jos lapsi käyttää metoklopramidia, kolestyramiinia, kloramfenikolia, domperidonia tai probenesidia sisältäviä valmisteita, verenohennuslääkeitä (esim. varfariini) tai epilepsialääkeitä, neuvottele samanaikaisesta Panadol-peräpuikko lääkityksestä lääkärin kanssa.

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 lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Tarvittaessa Panadol-valmistetta voidaan käyttää raskauden aikana. Käytä pienintä mahdollista annosta, joka vähentää kipua ja/tai kuumetta, ja käytä valmistetta mahdolismimman lyhyen ajan. Ota yhteys lääkäriin, jos kipu ei vähene ja/tai kuume ei alene, tai jos sinun on otettava lääkettä useammin.

Voit käyttää tätä lääkevalmistetta imetyksen yhteydessä.

### **3. Miten Panadol-peräpuikkoja käytetään**

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri on määränyt tai apteekkichenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on:

#### **Käyttö lapsille**

Alle kolmen kuukauden ikäisille lapsille vain lääkärin määräyksellä.

Parasetamolin annos lapsille (yli 3 kk) on 15 mg/painokilo korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa. Panadol-peräpuikkoja annostellaan lapsen painon mukaan seuraavasti:

Lapsen paino (kg)	Annostus
6	Yksi 60 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
7	Yksi 60 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.

8	Kaksi 60 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
9	Yksi 125 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
10	Yksi 125 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
11	Yksi 125 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
12	Yksi 125 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
13	Yksi 60 mg peräpuikko + yksi 125 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
14	Yksi 60 mg peräpuikko + yksi 125 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
15	Yksi 60 mg peräpuikko + yksi 125 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
16	Yksi 60 mg peräpuikko + yksi 125 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
17	Yksi 250 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
18	Yksi 250 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
19	Yksi 250 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa.
20	Yksi 250 mg peräpuikko korkeintaan 3 kertaa vuorokaudessa

Älä käytä enempää kuin kolme annosta vuorokaudessa. Annosvälin on oltava vähintään 4 tuntia.

Älä ylitä annosteluohjetta. Käytä aina pienintä tehokasta annosta, joka lievittää oireita ja käytä sitä mahdollisimman lyhyen aikaa oireiden lievittämiseen.

Peräpuikko laitetaan peräsuooleen. Peräpuikko sulaa helposti käsiteltäessä. Jos peräpuikko on pehmennyt, laita se ennen käyttöä hetkeksi jäälkaappiin.

Keskustele lääkärin kanssa, ellei lapsi tunne oloaan paremmaksi tai jos lapsi tuntee olonsa huonommaksi kolmen päivän jälkeen. Yli kolmen päivän yhtäjaksoiseen käyttöön vain lääkärin määräyksellä.

#### **Jos käytät enemmän Panadol-peräpuikkoja kuin sinun pitäisi**

Parasetamolin yliannostus saattaa johtaa hengenvaaralliseen maksavaurioon.

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

#### **Jos unohdat käyttää Panadol-peräpuikkoja**

Älä anna kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan 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 lapsi saa allergisen reaktion, kuten ihottumaa ja kutinaa, hengitysvaikeuksia tai huulten, kielen, kurkun tai kasvojen turvotusta.
- jos lapsen iho kesii tai lapsi saa ihottumaa, rakkuloita.
- jos lapsi saa suun haavaumia.

- jos lapsella on ollut aikaisemmin hengitysvaikeuksia käyttettyään asetyylisalisyylihappovalmisteita tai muita tulehduskipulääkkeitä ja lapsi saa samanlaisen reaktion käytäessään tätä valmistetta.
- jos lapsella on vereen liittyviä ongelmia, kuten epätavallista verenvuotoa tai mustelmanmuodostusta.

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

Muut mahdolliset haittavaikutukset:

Yleinen (voi esiintyä korkeintaan yhdellä käyttäjästä kymmenestä)

- peräaukon limakalvon punoitus.

Runsaan alkoholin käytön yhteydessä parasetamolivalmisteet saattavat vaikuttaa haitallisesti maksaan.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. 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-peräpuikkojen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä huoneenlämmössä (korkeintaan +25 °C).

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos peräpuikkoliuska on rikki lääkettä ostettaessa.

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

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Panadol-peräpuikko sisältää**

- Vaikuttava aine on paracetamoli, jota on 60 mg Panadol 60 mg peräpuikossa ja 125 mg Panadol 125 mg peräpuikossa <ja 250 mg Panadol 250 mg peräpuikossa>.
- Muu aine on kovarasvaa.

### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot**

Panadol 60 mg ja 125 mg <ja 250 mg> peräpuikot ovat valkoisia.

Panadol 60 mg ja 125 mg: 10 peräpuikko pahvikotelossa.

<Panadol 250 mg: 5 peräpuikko pahvikotelossa.>

Kaikkia pakkauskokoja/vahvuuksia ei välttämättä ole myynnissä.

### **Myyntiluvan haltija**

Haleon Denmark ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand

Tanska

**Valmistaja**

Farmaclair

440 Avenue du Général de Gaulle

14200 Hérouville Saint-Clair

Ranska

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja.

Puh: 0800 77 40 80

S-posti: mystory.nd@haleon.com

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 14.04.2023**

**Muut tiedonlähteet**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Fimean kotisivulta <http://www.fimea.fi>

Haleon-konserni omistaa tavaramerkin, tai se on lisensoitu Haleon-konsernille.

©2023 Haleon-konserni tai sen lisenssinantaja.

## Bipacksedel: Information till användaren

### Panadol 60 mg och 125 mg <[och 250 mg]> suppositorium 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 tre dagar.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Panadol suppositorium är och vad det används för**

Panadol är ett läkemedel mot feber och värk med smärtstillande och febernedräktande effekt.

Panadol suppositorier används som febernedräktande och smärtstillande medel vid tillfälligt värk och feber hos barn. Dessa tillstånd kan vara värk när tänderna bryter fram, till huvudvärv, tandvärv, öronvärv, andra vanliga tillstånd med feber och värv, förkylning, influensa och reaktioner på vaccinationer.

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

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

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Panadol suppositorier**

##### **Använd inte Panadol suppositorier**

- Om barn är allergiskt mot paracetamol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- Om barn har hjärtsvikt, en lever- eller njursjukdom ska du inte använda Panadol suppositorier utan läkares föreskrift.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan barnet använder Panadol suppositorier.

- Panadol suppositorier är avsedda för tillfälligt bruk. Om symtomen fortsätter länge eller ofta återkommer bör läkare kontaktas.
- Inga andra smärtstillande medel får användas samtidigt utan läkarordination.
- Ett barn med feber behöver mycket vätska, rummet där barnet vistas får inte vara för varmt och behovet av vila ska anpassas efter hur barnet mår. Om barnet får feber överstigande 38,5°C, huvudvärv eller muskelrelaterade smärkor kan besvären lindras med läkemedel. Vid feber som kvarstår under mer än tre dagar samt då orsaken till febern är oklar, vid feber med svåra smärkor och om barnets allmäntillstånd försämras bör läkare konsulteras.
- Innehåller paracetamol. Om man tar för mycket paracetamol kan det orsaka allvarlig leverskada.
- Ge inte detta läkemedel om barnet ges några andra receptbelagda eller receptfria läkemedel som innehåller paracetamol för att behandla smärta, feber, symptom på förkylning eller influensa.

- Om barn har en allvarlig infektion såsom blodförgiftning, eftersom detta kan öka risken för s.k. metabolisk acidosis. Tecken på metabolisk acidosis inkluderar: djup, snabb och ansträngd andning; illamående, kräkningar; aptitlöshet. Kontakta genast läkare om barn får en kombination av dessa symtom.

Rådfråga alltid läkare innan användning av Panadol suppositorier om barnet

- har lever- eller njurproblem
- är underviktig eller undernärd.

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

#### **Andra läkemedel och Panadol suppositorier**

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

Om barnet använder metoklopramid, kolestyramin, kloramfenikol, domperidon eller probenecid innehållande preparat, antikoagulantia (t ex warfarin) eller antiepileptika rådgör med läkare om samtidig medicinering med Panadol suppositorium.

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.

Om så är nödvändigt kan Panadol 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.

Du kan använda detta läkemedel vid amning.

### **3. Hur du använder Panadol suppositorier**

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:

#### **Användning för barn**

Till barn under tre månader endast enligt läkares föreskrift.

Paracetamol dosen till barn (över 3 mån) är 15 mg per kilo kroppsvikt högst 3 gånger i dygnet. Panadol suppositorier ges enligt nedanstående schema på basis av barnets kroppsvikt:

Kroppsvikt (kg)	Dosering
6	Ett 60 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.

7	Ett 60 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
8	Två 60 mg suppositorier vid högst 3 gånger i dygnet.
9	Ett 125 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
10	Ett 125 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
11	Ett 125 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
12	Ett 125 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
13	Ett 60 mg suppositorium och 125 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
14	Ett 60 mg suppositorium och 125 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
15	Ett 60 mg suppositorium och 125 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
16	Ett 60 mg suppositorium och 125 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
17	Ett 250 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
18	Ett 250 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
19	Ett 250 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.
20	Ett 250 mg suppositorium vid högst 3 gånger i dygnet.

Använd inte mer än tre doser i dygnet. Dosintervallet bör vara minst 4 timmar.

Överskrid inte doseringsanvisningen. Använd alltid lägsta effektiva dos och använd den under kortast möjliga tid för att lindra symtom.

Suppositoriet införs i ändtarmen. Suppositorier smälter lätt vid hantering. Om suppositoriet blivit mjukt kan du lägga det i kylskåpet en liten stund före användning.

Du måste tala med läkare om barnet inte mår bättre eller om barnet mår sämre efter tre dagar. För kontinuerlig användning i mer än tre dagar endast enligt läkares föreskrift.

#### **Om du har använt för stor mängd av Panadol suppositorier**

Overdosering av paracetamol kan leda till livshotande leverskada.

Om du har gett barnet 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.

#### **Om du har glömt att använda Panadol suppositorier**

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

SLUTA att ta detta läkemedel och kontakta omedelbart läkare:

- om barnet upplever allergiska reaktioner inklusive hudutslag och klåda, andningssvårigheter eller svullnad i läppar, tunga, hals eller ansikte.
- om barnet upplever hudflagor eller hudutslag eller blåsor.
- om barnet upplever sår i munnen.

- om barnet har upplevt tidigare andningsproblem vid användning av acetylsalicylsyra eller andra antiinflammatoriska värmmediciner och barnet upplever samma reaktion vid användning av denna medicin.
- om barnet har förändringar i blodet, inklusive oväntad blödning eller blåmärken.

Ovannämnda biverkningar är mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer).

Andra biverkningar som kan förekomma:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- rodnad av ändtarmensmynningen slemhinna.

I anslutning till omfattande alkoholkonsumtion kan paracetamolpreparat ha skadlig effekt på levern.

### Rapportering av biverkningar

Om barnet 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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## 5. Hur Panadol suppositorier ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i rumstemperatur (högst +25°C).

Används före utgångsdatum som anges på kartongen.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte preparatet om kartan med suppositorier är trasig vid inköpstillsfället.

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 som det finns 60 mg i Panadol 60 mg suppositorium och 125 mg i Panadol 125 mg suppositorium <och 250 mg i Panadol 250 mg suppositorium>.
- Ett övrigt innehållsämne är hårdfett.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Panadol 60 mg och 125 mg <och 250 mg> suppositorier är vita.

Panadol 60 mg och 125 mg: 10 suppositorier i kartongen.

<Panadol 250 mg: 5 suppositorier i kartongen. >

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar/styrkor att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning

Haleon Denmark ApS

Delta Park 37

2665 Vallensbæk Strand

Danmark

**Tillverkare**

Farmaclair  
440 Avenue du Général de Gaulle  
14200 Hérouville Saint-Clair  
Frankrike

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Tel: 0800 77 40 80

E-mail: mystory.nd@haleon.com

**Denna bipacksedel ändrades senast 14.04.2023**

**Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Fimeas webbplats <http://www.fimea.fi>

Varumärken ägs av eller licensieras till Haleon-koncernen.

©2023 Haleon-koncernen eller dess licensgivare.