

Betegájékoztató: Információk a felhasználó számára

Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta

Paracetamol/Ibuprofén

Mielőtt elkezdli szedni ezt a gyógyszer, olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.

Ezt a gyógyszer mindig pontosan a betegájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa, vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje.

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon kezelőorvosához, gyógyszerészéhez.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, vagy gyógyszerészét.
- Ez a betegájékoztatóban fel nem sorolt bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei 3 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A betegájékoztató tartalma

1. Milyen típusú gyógyszer a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdoblettát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdoblettát tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. Milyen típusú gyógyszer a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta és milyen betegségek esetén alkalmazható?

Ez a gyógyszer a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta.

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta kétféle hatóanyagot tartalmaz (amelyek által a gyógyszer kifejti a hatását). Ez a paracetamol és az ibuprofén.

Az ibuprofén a nem-szteroid gyulladáscsökkentő gyógyszerekhez tartozik (angol rövidítéssel NSAID). Az NSAID-ok a fájdalom és a duzzanat csökkentése, valamint a magas testhőmérséklet csillapítása révén fejtik ki hatásukat.

A paracetamol olyan fájdalomcsillapító, amely az ibuproféntől eltérő módon csökkenti a fájdalmat és csillapítja a lázat. A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta enyhe és közepesen súlyos fájdalmak rövid távú tüneti kezelésére javallott a következő állapotokban: migrén, fejfájás, hátfájás, menstruációs fájdalmak, fogfájás, reumatikus és izomfájdalmak, nem súlyos ízületi gyulladás okozta fájdalom, megfázás és influenza tünetei, torokfájás és láz.

Ez a gyógyszer különösen alkalmas olyan fájdalmak csökkentésére, amelyek nem enyhülnek önmagában adott ibuprofén vagy paracetamol hatására.

Ez a gyógyszer 18 éves és idősebb felnőtteknél javallott.

2. Tudnivalók a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta szedése előtt

Ne szedje a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmdobletta, ha Ön:

NNGYK/GYSZ/55553/2024

NNGYK/ETGY/3276/2025

- allergiás az ibuprofénre, a paracetamolra vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére;
- már szed bármilyen más paracetamol-tartalmú gyógyszert;
- már szed bármilyen más fájdalomcsillapító gyógyszert, beleértve az ibuprofént, a nagy adag acetilsalicilsavat (napi 75 mg adag felett), vagy egyéb nem-szteroid gyulladáscsökkentőt (NSAID-ot), köztük például szelektív ciklooxygenáz-2- (COX-2) gátlót;
- valaha tapasztalt allergiás reakciót – például hörgőgörcs (a tüdő izmainak összehúzódása, amely légszomjat okozhat), asztma, orrfolyás, viszkető és gyulladt orr, tüsszögés, csalánkiütés (viszkető kiütés) vagy duzzanat a bőr alatt (angioödéma) – acetilsalicilsav vagy más NSAID-ok szedése során.
- aktív vagy visszatérő gyomorfekélyben vagy nyombélfekélyben vagy bélvérzésben szenved (legalább két különálló, megerősített vérzés vagy fekély áll fenn);
- véralvadási (koagulációs) rendellenességben szenved;
- súlyos szívelégtelenségben, májkárosodásban vagy vesekárosodásban szenved;
- a terhesség utolsó 3 hónapjában van.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta szedése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével, ha:

- fertőzés áll fenn Önnél – olvassa el a lenti, „Fertőzések” című részt;
- Ön idős;
- asztmás vagy korábban asztmában szenvedett;
- vesebetegségben, szívbetegségben, májbetegségben vagy vastagbél-betegségben szenved;
- szenved – egy olyan immunrendszeri kórállapotban szenved, amely érinti a kötőszövetet, ízületi fájdalmat, bőrelváltozásokat és egyéb szervi rendellenességeket vagy más kevert kötőszöveti betegséget okozva (szisztémás lupusz eritematosus [SLE]);
- emésztőrendszeri betegségekben vagy krónikus gyulladásos vastagbél-betegségben (például fekélyes vastagbélgyulladás [kolitisz ulceróza], Crohn-betegség) szenved;
- a terhesség első 6 hónapjában van vagy szoptat;
- gyermekvállalást tervez.

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta-kezelés alatt azonnal tájékoztassa kezelőorvosát, ha Ön súlyos betegségben szenved, beleértve a súlyos vesekárosodást, illetve a vérmérgezést (szepszis: amikor a baktériumok és az általuk termelt káros anyagok a vérben keringenek, ami szervkárosodáshoz vezet), vagy ha alultáplált, krónikus alkoholizmusban szenved, vagy ha flukloxacillint (egy antibiotikumot) is szed. Ilyen esetekben egy súlyos betegségről, az úgynevezett metabolikus acidózisról (a vér és a testnedvek rendellenessége) számoltak be olyan betegek esetében, akik a paracetamolt hosszabb ideig rendszeresen alkalmazták, vagy a paracetamolt flukloxacillinnel együtt alkalmazták. A metabolikus acidózis tünetei többek között a következők lehetnek: mély, gyors légzéssel jellemezhető súlyos légzési nehézség; álomosság; hányinger és hányás.

Fertőzések

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta elfedheti a fertőzések tüneteit, például a lázat és a fájdalmat. Ezért lehetséges, hogy a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta késleltetheti a fertőzés megfelelő kezelését, ami növelheti a szövődmények kialakulásának kockázatát. Ezt baktériumok okozta tüdőgyulladás és a báránymájhízhöz társuló, baktériumok okozta bőrfertőzések esetén észlelték. Ha ezt a gyógyszert egy éppen zajló fertőzés során szedi, és a fertőzés tünetei továbbra is fennállnak vagy súlyosbodnak, azonnal forduljon orvoshoz!

Súlyos bőrreakciókat jelentettek a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta alkalmazásával összefüggésben. Abba kell hagynia a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta szedését és azonnal orvoshoz kell fordulnia, ha bármilyen bőrkiütés, nyálkahártya-károsodás, hólyagosodás vagy az allergia egyéb jelei alakulnak ki, mert ezek egy nagyon súlyos bőrreakció első jelei lehetnek. Lásd a 4. pontot.

A gyulladáscsökkentő/fájdalomcsillapító gyógyszereket, mint például az ibuprofén, összefüggésbe hozták a szívroham vagy a sztrók (szélütés) kismértékben megnövekedett kockázatával, különösen nagy adagok alkalmazása esetén. Ne lépje túl az ajánlott adagot vagy a kezelés ajánlott időtartamát.

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta szedése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével, ha Ön:

- szívbetegségben szenved, beleértve a szívelégtelenséget, a mellkasi fájdalmat (angina pectorist), vagy ha szívrohama, bypass (bájpasz) műtete, perifériás artériabetegsége (rossz vérkeringés a lábban a beszűkült vagy elzáródott artériák miatt), illetve bármilyen eredetű sztrókja (szélütése) volt (beleértve a „mini-szélütést” vagy az átmeneti agyi keringési zavart [TIA: tranzienis ischaemiás attack])
- magas vérnyomásban, cukorbetegségben szenved, magas a koleszterinszintje, családi kórtörténetében szívbetegség vagy sztrók szerepel, illetve, ha Ön dohányzik.

Egyéb gyógyszerek és a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről.

Ne szedje a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát:

- egyéb paracetamol-tartalmú gyógyszerekkel;
- egyéb fájdalomcsillapító gyógyszerekkel, beleértve az ibuprofént, a nagy adag acetilszalicilsavat (napi 75 mg felett) vagy más nem-szteroid gyulladáscsökkentő szereket (NSAID), beleértve a ciklooxygenáz-2 (COX-2) szelektív gátlókat.

A túladagolás elkerülése érdekében ellenőrizni kell az ibuprofén-tartalmú egyéb készítmények egyidejű alkalmazását.

Egyes gyógyszerek kölcsönhatásba léphetnek a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta hatóanyagaival. Tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét, ha Ön az alábbi gyógyszerek valamelyikét szedi:

- kortikoszteroidok;
- antibiotikumok (például kloramfenikol vagy kinolonok);
- hányáscsillapítók (például metoklopramid, domperidon);
- véralvadásgátlók, avagy vérrögképződést gátló gyógyszerek (például acetilszalicilsav, warfarin, tiklopidin);
- szív működést erősítő gyógyszerek (például szívglikozidok);
- magas koleszterinszintet csökkentő gyógyszerek (például kolesztiramin);
- vízhajtók (amelyek serkentik a vizelet termelődését);
- magas vérnyomás kezelésére szolgáló gyógyszerek (például ACE-gátlók, mint a kaptopril, béta-blokkolók, mint az atenolol, angiotenzin II-receptor antagonisták, mint a losartán);
- immunrendszer működését elnyomó gyógyszerek (például metotrexát, ciklosporin, takrolimus);
- a mánia vagy depresszió kezelésére alkalmazott gyógyszerek (például lítium vagy a szerotonin visszavétel-gátlók [SSRI]);
- mifepriszton (abortuszt előidéző szer);
- HIV-gyógyszerek (például zidovudin);
- flukloxacillin (egy antibiotikum), mivel fennáll a vér és a testnedvek azonnali kezelést igénylő rendellenességének (úgynevezett metabolikus acidózis) kialakulásának jelentős kockázata (lásd 2. pont).

Néhány egyéb gyógyszer szintén befolyásolhatja a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta hatását és fordítva. Ezért mindig beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével, mielőtt más gyógyszerekkel egyidejűleg kezdené szedni a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát.

Terhesség, szoptatás és termékenység

Ha Ön terhes vagy szoptat, illetve, ha fennáll Önnél a terhesség lehetősége vagy gyermeket szeretne, a gyógyszer alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Terhesség

Nem szedheti a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát, ha Ön a terhessége utolsó 3 hónapjában van, mert károsíthatja születendő gyermekét, illetve szülési problémákat okozhat. Vese- és szívproblémákat okozhat a magzatnál. Ez befolyásolhatja az Ön és születendő gyermeke vérzési hajlamát, és a tervezettnél későbbi szülést vagy hosszabb ideig tartó vajúrást okozhat.

Ne szedje a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát a terhesség első 6 hónapjában, kivéve, ha az feltétlenül szükséges és orvosa ezt tanácsolta. Ha kezelésre van szüksége ebben az időszakban, vagy amikor teherbe kíván esni, a lehető legalacsonyabb adagot kell alkalmaznia a lehető legrövidebb ideig. A terhesség 20. hetétől a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta veseproblémákat okozhat a magzatnál, ha néhány napnál tovább szedi, amely a magzatot körülvevő magzatvíz alacsony szintjéhez (oligohidramnion) vagy a magzat szívében egy ér (duktusz arteriózus) beszűküléséhez vezethet. Ha néhány napnál hosszabb ideig tartó kezelésre van szüksége, orvosa további ellenőrzést javasolhat.

Szoptatás

A paracetamol és az ibuprofén, valamint ezek bomlástermékei csak kis mennyiségben jutnak át az anyatejbe. Ez a gyógyszer szoptatás alatt is szedhető, ha az ajánlott adagban és a lehető legrövidebb ideig alkalmazzák.

Termékenység

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta megnehezítheti a teherbeesést. Az ibuprofén azon gyógyszerek közé tartozik, amelyek károsíthatják a női termékenységet, ami a gyógyszer szedésének abbahagyásával visszafordítható. Tájékoztassa kezelőorvosát, ha nem sikerül teherbe esnie.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre

Az NSAID-k szedése szédülést, a koncentrálóképeség csökkenését, álmosságot és látászavarokat okozhat. Amennyiben ezek valamelyikét tapasztalja, ne vezessen gépjárművet és ne kezeljen gépeket.

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta nátriumtartalma

A készítmény kevesebb, mint 1 mmol (23 mg) nátriumot tartalmaz tablettánként, azaz gyakorlatilag „nátriummentes”.

3. Hogyan kell szedni a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát?

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

Szájon át történő alkalmazásra.

A legkisebb hatásos adagot kell alkalmazni a tünetek enyhítéséhez szükséges legrövidebb ideig, a mellékhatások csökkentése érdekében. Ha tünetei súlyosbodnak vagy továbbra is fennállnak, különösen, ha fertőzése van olyan tünetekkel, mint a láz és a fájdalom, azonnal forduljon orvosához (lásd 2. pont).

Ha májbetegségben vagy vesebetegségben szenved, vagy időskorú, a kezelőorvosa fogja meghatározni a megfelelő egyben lehető legalacsonyabb adagot. Ne szedje ezt a gyógyszert, ha súlyos vesekárosodásban vagy májkárosodásban szenved.

Nem szedheti a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát 3 napnál hosszabb ideig. Ha tünetei súlyosbodnak vagy továbbra is fennállnak, forduljon orvosához.

Felnőttek

Vegyen be 1 tablettát vízzel, naponta legfeljebb három alkalommal.

Az egyes adagok bevétele között legalább 6 órának kell eltelnie.

Ha egy tablettát nem csökkenti a tüneteket, akkor legfeljebb 2 tablettát vehető be naponta legfeljebb három alkalommal. A 2 tablettából álló egyszeri adag csak 60 kg vagy annál nagyobb testtömegű betegek számára alkalmazható. Az adagok bevétele között legalább 6 órának kell eltelnie.

Ne vegyen be 6 tablettánál többet (amely 3000 mg paracetamolnak és 1200 mg ibuprofénnek felel meg) 24 órás időszak alatt.

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát egy pohár vízzel szükséges bevenni.

A mellékhatások minimalizálása érdekében a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát étkezés közben vegye be.

Alkalmazása gyermekeknél és serdülőknél

Ne alkalmazza ezt a gyógyszert 18 éven aluli gyermekeknél és serdülőknél.

Ha bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

Ha az előírtnál több Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát vett be

Ha az előírtnál több Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát vett be, vagy ha egy gyermek vette be véletlenül ezt a gyógyszert, a kockázat megítélése érdekében és az intézkedéssel kapcsolatos tanácsért mindig forduljon orvoshoz vagy vegye fel a kapcsolatot a legközelebbi kórház sürgősségi osztályával. A túladagolás tünetei közé tartozhat a hányinger, a gyomorfájdalom, a hányás (amely tartalmazhat vért), gyomor-bél rendszeri vérzés (lásd még a 4. pontban), a fejfájás, a fülcsengés, zavartság és remegő szemmozgás. Továbbá izgatottság, aluszékonyság, dezorientáció vagy kóma is előfordulhat. Alkalmanként görcsrohamok alakulhatnak ki a betegeknél. Nagy adagoknál álmoságról, mellkasi fájdalomról, szívdobogásérzésről, eszméletvesztésről, görcsrohamokról (főleg gyermekeknél), gyengeségről és szédülésről, a vizeletben megjelenő vérről, alacsony káliumszintről a vérben, hideg testérintéssel és légzési problémákról számoltak be. Továbbá a protrombin idő/INR meghosszabbodhat, valószínűleg a keringő véralvadási faktorok hatásainak zavarása miatt. Akut veseelégtelenség és májkárosodás is előfordulhat. Az asztma súlyosbodása lehetséges asztmás betegeknél. Ezenkívül alacsony vérnyomás és csökkent légzés jelentkezhet.

Azonnal beszéljen kezelőorvosával, ha túlságosan nagy adagot vett be ebből a gyógyszerből, akkor is, ha jól érzi magát. Ez azért szükséges, mert a túlságosan nagy adag paracetamol késleltetett, súlyos májkárosodást okozhat.

Ha elfelejtette bevenni a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására. Ha elfelejtette bevenni az adagját, vegye be amint az eszébe jut, majd vegye be a következő adagot legalább 6 órával később.

4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

HAGYJA ABBA a gyógyszer szedését és forduljon kezelőorvosához, ha az alábbiakat tapasztalja:

- gyomorégés, gyomorrontásszerű tünetek (Gyakori mellékhatások: 10-ből legfeljebb 1 főt érinthet);
- bélvérzés jelei (súlyos gyomorfájdalom, vér vagy olyan folyadék hányása, amelyikben kávészemcseszerű részecskék vannak, véres széklet/hasmenés, fekete, szurokszerű széklet) (Nem gyakori mellékhatások: 100-ból legfeljebb 1 főt érinthet);;
- agyhártyagyulladás jelei, úgymint: tarkómerevség, fejfájás, hányinger és hányás, láz vagy zavarodottságérzet (Nagyon ritka mellékhatások: 10 000-ből legfeljebb 1 főt érinthet);
- súlyos allergiás reakciók tünetei (az arc, a nyelv, illetve a torok duzzanata, nehézlégzés, az asztma romlása) (Nagyon ritka mellékhatások: 10 000-ből legfeljebb 1 főt érinthet);
- súlyos bőrreakciók, például hólyagosodás – ezzel kapcsolatban további információk olvashatók a következőkben;

Súlyos bőrreakciók, amelyek DRESS-szindróma néven ismertek (gyakoriságuk nem ismert). A DRESS tünetei az alábbiakat foglalják magukban: bőrkiütés, láz, nyirokcsomóduzzanat és emelkedett eozinofil sejtszám (egy fehérvérsejt típus).

A vörös, pikkelyes, nagy felületen kiterjedt kiütések, bőr alatti dudorokkal és hólyagokkal, amelyek főként a bőrredőkön, a törzsön és a felső végtagokon helyezkednek el, lázzal kísérvé jelentkeznek a kezelés megkezdésekor (akut generalizált exantémás pusztulózis) (gyakoriság ismeretlen). Ha ezeket a tüneteket észleli, azonnal hagyja abba a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta használatát és azonnal forduljon kezelőorvosához. Lásd 2 pont.

Egyéb lehetséges mellékhatások

Gyakori mellékhatások (10-ből legfeljebb 1 főt érinthet)

- gyomorfájdalom vagy diszkomfort érzés, hányinger és hányás, hasmenés,
- egyes májenzimek emelkedett szintje – GPT, GGT, kreatinin és urea –, amelyek a vörizsgálatokban észlelhetők,
- bőséges verejtékezés.

Nem gyakori mellékhatások (100-ból legfeljebb 1 főt érinthet)

- fejfájás és szédülés,
- bélgázosság és székrekedés,
- szájfekélyek, fekélyes vastagbélgyulladás és Crohn-betegség súlyosbodása, gyomorgyulladás vagy hasnyálmirigy-gyulladás
- bőrkütiések, arcduzzanat és viszketés,
- magasabb májenzimszintek (GOT, ALP) és kreatin-foszfokináz, csökkent hemoglobinszint (a vörösvérsejtekben található fehérje) vagy a vérlemezkék számának növekedése (sejtek, amelyek a vérárvadásban vesznek részt) (a vörizsgálati eredmények szerint).

Nagyon ritka mellékhatások (10 000-ból legfeljebb 1 főt érinthet):

- a vérsejtek számának csökkenése (amely torokfájást, szájfekélyesedést, influenzaszerű tüneteket, súlyos kimerültséget, megmagyarázhatatlan vézést, vérálfutásokat és orrvérzést okozhat),
- látászavarok, fülzúgás, szédülés,
- zavarodottság, depresszió, hallucináció,
- fáradtság, általános rossz közérzet,
- a bőrön megjelenő vörös vagy lila színű foltok, amelyek nem halványulnak nyomás hatására és amelyeket bőr alatti vézés (purpura) okoz,
- magas vérnyomás, vízvisszatartás,
- májproblémák (a bőr és a szemfehérjék sárgulását okozza),
- veseproblémák (amihez alkalmazkodást vált ki vagy csökkent vizeletürítést, lábdagadást okoz),
- szívelégtelenség (légszomjat, duzzanatot okoz),
- bizsergés, zsibbadás vagy viszketés,
- szemideg gyulladása,
- álmoság.

Nem ismert (a gyakoriság nem állapítható meg a rendelkezésre álló adatokból):

- a bőr fényre érzékenyvé válik,
- a vért a megengedettnél savasabbá tevő súlyos betegség (úgynevezett metabolikus acidózis) az eleve súlyos betegségben szenvedő, paracetamolt szedő betegeknél (lásd 2. pont).

Az olyan gyógyszerek, mint a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta, összefüggésben állhatnak a szívroham (szívinfarktus) vagy sztrók kismértékű emelkedett kockázatával (lásd 2. pont).

Mellékhatások bejelentése

Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a beteg tájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik.

A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az [V. függelékben](#) található elérhetőségeken keresztül. A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. Hogyan kell a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtablettát tárolni?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Ez a gyógyszer nem igényel különleges tárolást.

A dobozon és a buboréksomagoláson feltüntetett lejárati idő (Felh.: EXP) után ne szedje ezt a gyógyszert. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

Mit tartalmaz a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta?

- A készítmény hatóanyagai: a paracetamol és az ibuprofén. 500 mg paracetamolt és 200 mg ibuprofént tartalmaz filmtablettánként.
- Egyéb összetevők:
Tablettamag: kroszkarmellóz-nátrium, hidroxipropilcellulóz, mikrokristályos cellulóz, vízmentes kolloid szilícium-dioxid, sztearinsav, magnézium-sztearát.
Filmbevonat: poli(vinil-alkohol) – makrogol oltott kopolimer, talkum, csillám alapú gyöngyházfényű színezék, glicerín-monokaprilokaprát, poli(vinil-alkohol), titán-dioxid (E 171), fekete vas-oxid (E 172).

Milyen a Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta szürke színű, ovális filmtabletta.

A Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta 10 vagy 20 filmtablettát tartalmazó buboréksomagolásban és dobozban vagy 30 filmtablettát tartalmazó tartályban elérhető. Nem feltétlenül mindegyik kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja

Haleon Hungary Kft.
1124 Budapest
Csörsz u. 43.
Magyarország

Gyártó

Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A.
(Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A.)
ul. Pelplińska 19,
83-200 Starogard Gdański,
Lengyelország

Ezt a gyógyszert az Európai Gazdasági Térség tagállamaiban az alábbi neven engedélyezték:

Bulgária	Метафен Макс, 500 mg/200 mg, филмирани таблетки
Ciprus	Panadol Duo 500 mg/200 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Csehország	Panadol Duo
Görögország	Panadol Plus 500 mg/200 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Írország	Paracetamol/Ibuprofen Haleon 500 mg/200 mg film-coated tablets
Lengyelország	Excedrin Duo
Lettország	Metafenex, 500mg/200mg, apvalkotā tabletes
Litvánia	Metafenex, 500mg/200mg, plėvele dengta tabletės
Magyarország	Panadol Duo 500 mg/200 mg filmtabletta
Málta	Panadol Duo 500 mg/200 mg film-coated tablets

Románia	Panadol Duo 500 mg/200 mg comprimate filmate
Szlovákia	Panadol Duo

OGYI-T-24422/01	10×	Al//PVC/PVDC buboréksomagolásban
OGYI-T-24422/02	20×	Al//PVC/PVDC buboréksomagolásban

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2025. május.