

Betegájékoztató: Információk a felhasználó számára

Panadol Rapid 500 mg filmdobetta paracetamol

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

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

- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További információkért vagy tanácsért forduljon 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 Rapid 500 mg filmdobetta és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Panadol Rapid 500 mg filmdobetta szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a Panadol Rapid 500 mg filmdobettát?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Panadol Rapid 500 mg filmdobettát tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. **Milyen típusú gyógyszer a Panadol Rapid 500 mg filmdobetta és milyen betegségek esetén alkalmazható?**

A Panadol Rapid 500 mg filmdobetta a szétesést segítő rendszernek (Optizorb formula) köszönhetően gyorsabban szívódik fel, mint a hagyományos paracetamol tabletták.

A Panadol Rapid 500 mg filmdobetta paracetamolt tartalmaz, amely fájdalom- és lázcsillapító gyógyszer.

A Panadol Rapid 500 mg filmdobetta gyorsan és hatékonyan enyhíti:

- a fejfájást és migrént.
- a fogfájást, fogászati beavatkozást/foghúzást követő fájdalmat, védőoltásokat követő lázat és fájdalmat, reumatikus és izomfájdalmakat, oszteoartritiszsel (ízületet érintő kórfolyamat, mely végül az ízület deformitáshoz, elégtelen működéséhez vezet) társult fájdalmat, valamint a menstruációs görcsrel járó fájdalmat.
- a megfázással, influenzával és torokfájással együtt járó kellemetlen érzést, és csökkenti a fellépő lázat.

2. **Tudnivalók a Panadol Rapid 500 mg filmdobetta szedése előtt**

Ne alkalmazza a Panadol Rapid 500 mg filmdobettát

- ha allergiás a paracetamolra vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére.
- glükóz-6-foszfát-dehidrogenáz enzimhiány esetén.
- túlzott, illetve krónikus alkoholfogyasztás esetén.
- 6 évesnél fiatalabb életkorban.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

Paracetamol tartalmaz.

Túl sok paracetamol alkalmazása súlyosan károsíthatja a májat.

A Panadol Rapid 500 mg filmdoboz alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával, ha Ön:

- máj- vagy vesebetegségben szenved, csak orvosi konzultációt követően szedheti a készítményt. Májkárosodás esetén fokozott a túlادagolás veszélye.
- sovány vagy alultáplált
- rendszeresen fogyaszt alkoholt

Előfordulhat, hogy egyáltalán nem szedheti ezt a készítményt, vagy csökkentenie kell az alkalmazott paracetamol mennyiségét.

A Panadol Rapid 500 mg filmdoboz alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával, ha Ön:

- súlyos fertőzésben szenved, súlyosan alultáplált vagy krónikus alkoholfogyasztó, mivel ezek növelhetik a metabolikus acidózis kockázatát. A metabolikus acidózis tünetei közé tartoznak: mély, gyors, nehézkes légzés; émelygés (hányinger), rosszullet (hányás); csökkent étvágy. Azonnal beszéljen kezelőorvosával, ha a fenti tünetek bármilyen kombinációban jelentkeznek Önnél!

Fontos, hogy a Panadol Rapid 500 mg filmdobozt NE szedje más paracetamol-tartalmú készítményekkel egyidejűleg, mivel a paracetamol javasolt adag feletti alkalmazása akár életet veszélyeztető vagy halálos kimenetelű májkárosodáshoz vezethet. Mindig ellenőrizze a hatóanyagot az egyidejűleg szedett gyógyszer dobozán vagy betegtájékoztatójában!

A tünetek tartós fennállása esetén orvoshoz kell fordulni.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Egyéb gyógyszerek és a Panadol Rapid 500 mg filmdoboz

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

A készítmény alkalmazása előtt beszéljen kezelőorvosával, ha az alábbi gyógyszereket szedi:

- metoklopramidot vagy domperidont (ezek a szerek hányinger/hányás ellen használatosak) szed.
- kolesztiramint szed magas koleszterinszint kezelésére.
- véralvadásgátlókat (pl. warfarint) szed és hosszú időn keresztül, naponta van szüksége fájdalomcsillapítóra, mert ekkor paracetamol csak alkalmanként vehet be.

Terhesség és szoptatás

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

Amennyiben Ön terhes vagy szoptat, kérje ki orvosa tanácsát a Panadol Rapid 500 mg filmdoboz szedése előtt.

Alkalmazza a legkisebb dózist a lehető legrövidebb ideig, ami szükséges a tünetei kezelésére.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre

A Panadol Rapid 500 mg filmdoboz nem befolyásolja a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességeket.

3. Hogyan kell szedni a Panadol Rapid 500 mg filmtablettát?

Kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét, ha nem biztos abban, hogy szedheti-e ezt a gyógyszert!

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

Az ajánlott adagot nem szabad túllépni.

Alkalmazza a legkisebb dózist a lehető legrövidebb ideig, ami szükséges a tünetei kezelésére.

4 óránál gyakrabban ne alkalmazza a gyógyszert.

A tünetek tartós fennállása esetén orvoshoz kell fordulni.

A készítmény ajánlott adagja

65 kg feletti serdülők és felnőttek:

4-6 óránként 1-2 tablettát. 24 órán belül 8 tablettánál többet ne vegyen be.

Két adag alkalmazása között minimum 4 órának el kell telnie.

Alkalmazásának időtartama nem haladhatja meg a 7 napot. Orvosi felügyelet nélkül 3 napnál tovább nem alkalmazható.

43-65 kg közötti serdülők és felnőttek:

4-6 óránként 1 tablettát. 24 órán belül 6 tablettánál többet ne vegyen be.

Két adag alkalmazása között minimum 4 órának el kell telnie.

33-43 kg közötti serdülők:

6 óránként 1 tablettát. 24 órán belül 4 tablettánál többet ne vegyen be.

Két adag alkalmazása között minimum 6 órának el kell telnie.

Gyermekek 6-11 éves kor között:

fél-1 tablettát, amely szükség esetén 4 óránként ismételtethető, de 24 órán belül maximum 4 tablettát vehető be. Az egyszeri adag 10-15 mg/testtömeg-kilogramm (tkg), míg a maximális adag 24 órán belül 60 mg/tkg.

Orvosi utasítás nélkül 3 napnál hosszabb ideig nem szedhető.

A készítmény alkalmazása 6 éven aluli gyermekeknél ellenjavallt (lásd „Ne szedje a Panadol Rapid 500 mg filmtablettát”).

Az alkalmazás módja

Szájon át történő alkalmazásra. A tablettát vízzel nyelje le.

Ha az előírtnál több Panadol Rapid 500 mg filmtablettát vett be

Ne vegyen be többet az előírt adagnál! A paracetamol túladagolása májkárosodást okozhat, ami májátültetéshez vagy halálhoz vezethet. Amennyiben az előírt adagnál többet vett be, azonnal forduljon orvoshoz, még akkor is, ha nem érzi rosszul magát!

Ha elfelejtette bevenni a Panadol Rapid 500 mg filmtablettát

A legközelebbi alkalommal **NE** vegyen be kétszeres adagot, mert az ártalmas lehet! Kövesse az adagolási útmutatóban leírtakat!

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

4. Lehetséges mellékhatások

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

Ha az alábbi tünetek bármelyikét észleli, hagyja abba a gyógyszer szedését és azonnal forduljon orvoshoz:

Nagyon ritka mellékhatások (10 000-ből legfeljebb 1 beteget érinthet):

- Allergiás reakciók, mint: anafilaxiás sokk (vérnyomás hirtelen csökkenésével és légzészavarokkal járó életveszélyes allergiás reakció), bőrkivetés, vagy hámlás, viszketés, illetve a száj nyálkahártyájának fekélye, az ajkak, nyelv, torok vagy arc duzzadása (angioödéma, Stevens–Johnson-szindróma, toxikus epidermális nekrolízis).
- Hörgőgörcs, ha korábban légzési nehézséget tapasztalt acetilszalicilsav-tartalmú vagy más (pl. ibuprofén-tartalmú) fájdalomcsillapító alkalmazása során.
- Ha megmagyarázhatatlan eredetű véraláfutást vagy vérzést tapasztal (vérlemezkék számának csökkenése a vérben).
- Májműködési zavar.

Mellékhatások bejelentése

Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban 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 Rapid 500 mg filmtablettát tárolni?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Legfeljebb 30 °C-on tárolandó.

A dobozon/tárcán/tartályon és a buboréksomagoláson feltüntetett lejárati idő (Felhasználható/Exp:) után ne alkalmazza 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 Rapid 500 mg filmtabletta?

A készítmény hatóanyaga: 500 mg paracetamol filmtablettánként.

Egyéb összetevők:

Tabletta mag: hidegen duzzadó keményítő, kalcium-karbonát, alginsav, A-típusú kroszpovidon, povidon K25, magnézium-sztearát, vízmentes kolloid szilícium-dioxid.

Bevonat: Opadry white YS-1-7003 (titán-dioxid [E171], hipromellóz 2910 [3cP], hipromellóz 2910 [6cP], makrogol 400, poliszorbát 80), karnauba viasz, tisztított víz.

Milyen a Panadol Rapid 500 mg filmtabletta külleme és mit tartalmaz a csomagolás?

Fehér színű, kapszula alakú, mindkét oldalán domború filmtabletta, egyik oldalán egy körben „P” bevéséssel a másik oldalán bemetszéssel ellátva, melynek mindkét oldalán egy „-” jel található. A tablettát egyenlő adagokra osztható.

12 db, 24 db vagy 48 db filmtabletta gyermekbiztos PVC//Al/PET buboréksomagolásban és dobozban.

12 db vagy 16 db filmtabletta gyermekbiztos PVC//Al/PET buboréksomagolásban és összepattintható tárcában.

100 db filmtabletta csavaros PP kupakkal lezárt HDPE tartályban garanciazárást biztosító fóliával.

Nem feltétlenül mindegyik kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Haleon Hungary Kft.

1124 Budapest

Csörsz u. 43.

Magyarország

Gyártó:

GlaxoSmithKline Dungarvan Limited

Knockbrack Dungarvan Co. Waterford

Írország

vagy

SmithKline Beecham S.A.,

Ctra. de Ajalvir, Km. 2.500, Alcalá de Henares, 28806 Madrid

Spanyolország

vagy

Haleon Italy Manufacturing S.r.l.

Via Nettunense, 90

04011 Aprilia (LT)

Olaszország

OGYI-T-1711/18	(12× - gyermekbiztos buboréksomagolásban és dobozban)
OGYI-T-1711/19	(12× - gyermekbiztos buboréksomagolásban és tárcában)
OGYI-T-1711/22	(16× - gyermekbiztos buboréksomagolásban és tárcában)
OGYI-T-1711/24	(24× - gyermekbiztos buboréksomagolásban és dobozban)
OGYI-T-1711/27	(48× - gyermekbiztos buboréksomagolásban és dobozban)
OGYI-T-1711/28	(100× - tartályban)

A betegájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2023. november