

Bipacksedel: Information till användaren

Paracetamol/Ibuprofen Haleon 500 mg /200 mg filmdragerade tabletter paracetamol/ibuprofen

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Paracetamol/Ibuprofen Haleon är och vad det används för

Paracetamol/Ibuprofen Haleon innehåller två aktiva substanser. Dessa är paracetamol och ibuprofen.

Ibuprofen tillhör en grupp läkemedel som kallas icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID). NSAID verkar genom att minska smärta, inflammation och feber.

Paracetamol är ett smärtstillande läkemedel som verkar på ett annat sätt än ibuprofen för att lindra smärta och feber.

Paracetamol/Ibuprofen Haleon används som korttids behandling för lindring av lätt till måttlig smärta i samband med huvudvärk (inklusive migrän), tandvärk, muskel- och ledvärk, mensvärk, och/eller feber. Denna produkt är endast lämplig för smärta som inte har lindrats av ibuprofen eller paracetamol var för sig.

Paracetamol/Ibuprofen Haleon är avsedd för vuxna.

Paracetamol och ibuprofen som finns i Paracetamol/Ibuprofen Haleon 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 Paracetamol/Ibuprofen Haleon

Använd inte Paracetamol/Ibuprofen Haleon om du:

- är allergisk mot ibuprofen, paracetamol eller någon av de andra ingredienserna i detta läkemedel (listade i avsnitt 6)
- redan tar något annat läkemedel med paracetamol

- tar några andra smärtstillande produkter inklusive ibuprofen, hög dos acetylsalicylsyra (över 75 mg per dag), eller andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) inklusive cyklooxygenas-2 (COX-2) specifika hämmare
- tidigare har haft en allergisk reaktion såsom bronkospasm (sammandragning av musklerna i lungorna som kan orsaka andnöd), astma, rinnande, kliande och inflammerad näsa med nysningar, urtikaria (ett kliande utslag) eller angioödem (svullnad under huden) vid intag av acetylsalicylsyra eller andra NSAID-preparat
- har ett aktiv eller tidigare har haft ett återkommande sår eller blödning i magen eller tolvfingertarmen (minst två separata händelser av bekräftad blödning eller sår)
- tidigare har haft magsår eller blödning relaterad till tidigare behandling med NSAID
- har blödning i hjärnan eller annan pågående blödning
- har en blodbildningsstörning
- lider av svår hjärt-, lever- eller njursvikt
- lider av svår uttorkning (orsakad av kräkningar, diarré eller otillräckligt vätskeintag)
- är i de sista tre månaderna av graviditeten.

Varningar och försiktighet

Tala med din läkare eller apotekspersonal innan du tar Paracetamol/Ibuprofen Haleon om du:

- har en infektion (se rubriken Infektioner nedan).
- är äldre
- har eller har haft astma
- har njur-, hjärt-, lever- eller tarmproblem eller om du är uttorkad
- har halsbränna, matsmältningsbesvär, magsår eller andra magproblem
- har en tendens att blöda eller andra blodproblem
- har en ärftlig brist på ett visst enzym som kallas glukos-6-fosfatdehydrogenas
- har en ärftlig eller förvärvad genetisk störning av vissa enzymer som yttrar sig med neurologiska komplikationer eller hudproblem, eller ibland båda, dvs. porfyri
- har Gilberts syndrom (en sällsynt ärftlig ämnesomsättningsjukdom med möjliga tecken som gulfärgning av huden eller ögonvitor)
- har systemisk lupus erythematosus (SLE) – ett tillstånd i immunsystemet som påverkar bindväv och resulterar i ledvärk, hudförändringar och störningar i andra organ eller annan blandad bindvävssjukdom
- har mag-tarmsjukdomar eller kronisk inflammatorisk tarmsjukdom (t.ex. ulcerös kolit, Crohns sjukdom)
- lider av kronisk alkoholism
- är underviktig eller kroniskt undernärdd
- nyligen har genomgått en större operation
- är i de första 6 månaderna av graviditeten
- planerar att bli gravid.

Ta aldrig mer Paracetamol/Ibuprofen Haleon än läkaren ordinerat. *Högre doser än de rekommenderade ger inte bättre smärtlindring utan medför istället risk för mycket allvarlig leverskada.* Symtomen 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.*

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

Under behandling med Paracetamol/Ibuprofen Haleon, kontakta genast läkare om:

Om du har svåra sjukdomar t.ex. svårt nedsatt njurfunktion eller sepsis (när bakterier och deras toxiner cirkulerar i blodet och orsakar organskador), vid undernäring, kronisk alkoholism eller om du samtidigt tar flukloxacillin (läkemedel mot infektioner). Allvarlig blod- och vätskerubbning s.k.

metabolisk acidosis har rapporterats hos patienter i dessa situationer, när paracetamol ges i rekommenderade doser under en längre period eller när paracetamol tas tillsammans med flukloxacillin. Symtom på metabolisk acidosis kan inkludera:

- allvarliga andningssvårigheter med djup och snabb andning
- dåsighet, illamående och kräkningar

Infektioner

Paracetamol/Ibuprofen Haleon kan dölja tecken på infektioner såsom feber och smärta. Därför kan Paracetamol/Ibuprofen Haleon göra att lämplig behandling av infektionen fördröjs och att risken för komplikationer därmed ökar. Detta har iakttagits vid lunginflammation orsakad av bakterier och vid bakteriella hudinfektioner i samband med vattkoppor. Om du tar detta läkemedel medan du har en infektion och symtomen på infektionen kvarstår eller förvärras, ska du kontakta läkare omedelbart.

Vid vattkoppor bör Paracetamol/Ibuprofen Haleon inte användas.

Allvarliga hudreaktioner, inklusive exfoliativ dermatit, erythema multiforme, Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys, läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) och akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP), har rapporterats i samband med behandling med ibuprofen. Sluta ta Paracetamol/Ibuprofen Haleon och sök omedelbart läkarvård om du upplever några av de symtom som är relaterade till de allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4.

Antiinflammatoriska och smärtstillande läkemedel med ibuprofen kan vara förknippade med en liten ökad risk för hjärtinfarkt eller stroke, särskilt vid höga doser. Överskrid inte den rekommenderade dosen eller behandlingstiden.

Du bör diskutera din behandling med din läkare eller apotekspersonal innan du tar Paracetamol/Ibuprofen Haleon om du:

- har hjärtproblem inklusive hjärtsvikt, angina pectoris (bröstmärta), eller om du har haft en hjärtinfarkt, bypassoperation, perifer artärsjukdom (dålig cirkulation i benen eller fötterna på grund av förträngda eller blockerade artärer), eller någon form av stroke (inklusive 'mini-stroke' eller transitorisk ischemisk attack "TIA").
- har högt blodtryck, diabetes, högt kolesterol, har en familjehistorik av hjärtsjukdom eller stroke, eller om du är rökare.

Tecken på en allergisk reaktion mot detta läkemedel, inklusive andningsproblem, svullnad i ansikte och halsregionen (angioödem), bröstmärta har rapporterats med ibuprofen. Avbryt omedelbart att ta Paracetamol/Ibuprofen Haleon och kontakta omedelbart din läkare eller akutmottagningen om du märker något av dessa tecken.

Långvarig användning av smärtstillande läkemedel

Långvarig användning av smärtstillande läkemedel mot huvudvärk kan förvärra värken. Om du upplever eller misstänker detta ska du informera din läkare och avbryta behandlingen.

Regelbunden användning av smärtstillande medel, särskilt i kombination med flera smärtlindrande läkemedel, kan leda till permanent njurskada med risk för njursvikt, ett tillstånd som kallas analgetisk nefropati. Denna risk kan öka vid fysisk ansträngning i samband med saltförlust och uttorkning. Därför ska det undvikas.

Barn och ungdomar

Detta läkemedel är inte avsett för användning hos barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Paracetamol/Ibuprofen Haleon

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

Ta inte Paracetamol/Ibuprofen Haleon tillsammans med

- andra läkemedel som innehåller paracetamol
- andra NSAID-innehållande läkemedel såsom acetylsalicylsyra (i doser över 75 mg per dag), ibuprofen eller andra NSAID inklusive cyklooxygenas-2-selektiva hämmare.

Paracetamol/Ibuprofen Haleon kan påverka eller påverkas av vissa andra läkemedel. Informera din läkare eller apotekspersonal om du tar:

- kortikosteroider
- antibiotika (t.ex. aminoglykosider, kloramfenikol eller kinoloner)
- läkemedel mot illamående (t.ex. metoklopramid, domperidon)
- läkemedel som är antikoagulantia (dvs. blodförtunnande/förebygger koagulering, t.ex. acetylsalicylsyra, warfarin, tiklopidin)
- läkemedel för att behandla epilepsi eller krampanfall (t.ex. fenytoin, fenobarbital, karbamazepin)
- tacrolimus eller ciklosporin, immunsuppressiva läkemedel som används efter organtransplantation
- hjärtstimulerande medel (t.ex. glykosider)
- läkemedel mot högt kolesterol (t.ex. kolestyramin)
- diuretika (även kallade vätskedrivande tabletter)
- läkemedel för att sänka högt blodtryck (ACE-hämmare som captopril, betablockerare som atenolol, angiotensin-II-receptorantagonister som losartan)
- läkemedel för att dämpa immunsystemet (t.ex. metotrexat, ciklosporin, takrolimus)
- läkemedel mot mani eller depression (t.ex. litium eller SSRI)
- probenecid och sulfipyrazon, läkemedel som används för att behandla gikt
- svampdödande läkemedel såsom vorikonazol eller flukonazol
- läkemedel som används för att behandla tuberkulos (t.ex. isoniazid)
- andra läkemedel som är kända för att påverka levern eller påverkar enzymer i levern, såsom alkohol och antiepileptiska läkemedel (t.ex. karbamazepin, fenobarbital, lorazepam)
- mifepriston (för avbrytande av graviditet)
- HIV-läkemedel (t.ex. zidovudin)
- Ginkgo biloba, johannesört (växtbaserade läkemedel)
- Flukloxacillin (läkemedel mot infektioner), på grund av en allvarlig risk för blod- och vätskrubbingar (s.k. kallad metabolisk acidosis) som kräver omedelbar behandling (avsnitt 2 Varningar och försiktighet).

Vissa andra läkemedel kan också påverka eller påverkas av behandlingen med Paracetamol/Ibuprofen Haleon. Du bör därför alltid rådfråga din läkare eller apotekspersonal innan du använder Paracetamol/Ibuprofen Haleon tillsammans med andra läkemedel

Paracetamol/Ibuprofen Haleon med mat, dryck och alkohol

Drick inte alkohol under behandling med detta läkemedel då det kan leda till leverskador.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga din läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Graviditet

Ta inte Paracetamol/Ibuprofen Haleon om du är i de sista 3 månaderna av graviditeten, eftersom det kan skada ditt ofödda barn eller orsaka problem vid förlossningen. Det kan orsaka njur- och hjärtproblem hos ditt ofödda barn. Det kan påverka din och barnets benägenhet att blöda och göra att förlossningen sker senare eller tar längre tid än förväntat.

Du ska inte ta Paracetamol/Ibuprofen Haleon under de första 6 månaderna av graviditeten om det inte är absolut nödvändigt och sker på din läkares inrådan. Om du behöver behandling under denna period eller medan du försöker bli gravid ska du använda den lägsta möjliga dosen under så kort tid som möjligt.

Från och med 20:e graviditetsveckan kan Paracetamol/Ibuprofen Haleon orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn om du tar det under längre tid än några dagar, vilket kan leda till låga nivåer fostervatten (oligohydramnios) eller slutning av ett blodkärl (ductus arteriosus) i barnets hjärta. Om du behöver längre behandling än några dagar kan din läkare rekommendera ytterligare övervakning.

Amning

Detta läkemedel kan tas under amning om den används enligt rekommenderad dos och under kortast möjliga tid.

Fertilitet

Detta läkemedel kan påverka förmågan att bli gravid. Ibuprofen tillhör en grupp läkemedel som kan minska fertiliteten hos kvinnor. Denna effekt är tillfällig och upphör när du slutar ta läkemedlet. Du bör informera din läkare om du har problem med att bli gravid.

Körförmåga och användning av maskiner

Paracetamol/Ibuprofen Haleon kan orsaka biverkningar som yrsel, dåsighet, trötthet och synstörningar. Om du upplever några av dessa biverkningar bör du inte köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Paracetamol/Ibuprofen Haleon innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Paracetamol/Ibuprofen Haleon

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Tabletten ska sväljas. Endast för korttidsanvändning.

Den lägsta effektiva dosen ska användas under kortast möjliga tid för att lindra symtomen. Kontakta läkare omedelbart om du har en infektion och symtomen (såsom feber och smärta) kvarstår eller förvärras (se avsnitt 2).

Vuxna

Den rekommenderade dosen är 1 tablett upp till 3 gånger dagligen. Det bör gå minst 6 timmar mellan doserna.

Om en tablett inte är tillräckligt kan högst 2 tabletter tas upp till 3 gånger dagligen. På grund av innehållet av paracetamol är en engångsdos på 2 tabletter endast avsedd för patienter med en kroppsvikt på 60 kg eller mer.

Ta inte mer än 6 tabletter under en 24-timmarsperiod (motsvarande 3000 mg paracetamol, 1200 mg ibuprofen per dag).

Hur du tar Paracetamol/Ibuprofen Haleon

Ta tabletterna med ett glas vatten.

För att minska risken för biverkningar, ta Paracetamol/Ibuprofen Haleon tillsammans med mat.

Om du har lever- eller njursjukdom eller är äldre, kommer din läkare att ange rätt dos, som kommer att vara den lägsta möjliga. Ta inte denna medicin om du har allvarlig njur- eller leversvikt.

Användning hos barn och ungdomar

Detta läkemedel är inte avsett för användning hos barn och ungdomar under 18 år.

Om du har tagit för stor mängd Paracetamol/Ibuprofen Haleon

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn eller ungdom fått i sig läkemedlet av misstag kontakta genast läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Symtom på överdos kan innefatta illamående, magont, kräkningar (med blod), blödning i mag/tarmkanalen (se även avsnitt 4 nedan), diarré, huvudvärk, ringningar i öronen, förvirring och ryckiga ögonrörelser. Även upprördhet, dåsighet, desorientering eller koma kan förekomma. Ibland även kramper.

Vid höga doser har dåsighet, bröstsmärta, hjärtklappning, medvetslöshet, kramper (främst hos barn), svaghet och yrsel, blod i urinen, låga kaliumnivåer i blodet, frusenhet och andningsproblem rapporterats. Vidare kan protrombintid/INR vara förlängd, troligen på grund av störningar i cirkulerande koagulationsfaktorer. Akut njursvikt och leverskada kan uppstå. Försämring av astma är möjlig hos astmatiker. Dessutom kan det förekomma lågt blodtryck och nedsatt andning.

Kontakta en läkare omedelbart om du tar för mycket av detta läkemedel, även om du mår bra.

Detta beror på att för mycket paracetamol kan orsaka fördröjd, allvarlig leverskada. För att undvika risk för eventuell leverskada är det viktigt att få medicinsk behandling så tidigt som möjligt.

Om du har glömt att ta Paracetamol/Ibuprofen Haleon

Ta inte dubbel dos för att kompensera för en glömd tablett. Om du glömmer att ta en dos, ta den så snart du kommer ihåg det och ta sedan nästa dos tidigast 6 timmar senare.

Om du har ytterligare frågor om användningen av detta läkemedel, fråga din läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

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

Sluta använda Paracetamol/Ibuprofen Haleon och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symptom:

- halsbränna, matsmältningsbesvär (vanliga biverkningar; förekommer hos upp till 1 av 10 användare);
- tecken på tarmblödning (svår magsmärta, blodiga kräkningar eller kräkningar med innehåll som liknar kaffesump, blod i avföringen, svart tjärliknande avföring) (ovanliga biverkningar; kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare);
- tecken på inflammation i hjärnhinnan såsom: stel nacke, huvudvärk, illamående eller kräkningar, feber eller känsla av desorientering (mycket sällsynta biverkningar; kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare);

- tecken på en allvarlig allergisk reaktion (svullnad i ansikte, tunga eller hals, andningssvårigheter, försämring av astma) (mycket sällsynta biverkningar; kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare);
- rödaktiga, icke-upphöjda, måltavleliknande eller cirkulära fläckar på bålén, ofta med blåsor i mitten, hudavlossning; sår i mun, hals, näsa, könsorgan och ögon. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symtom (exfoliativ dermatit, erythema multiforme, Stevens-Johnson syndrom, toxisk epidermal nekrolys, mycket sällsynta biverkningar; kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare);
- utbrett utslag, hög kroppstemperatur och förstörade lymfkörtlar (DRESS-syndrom, förekommer hos ett okänt antal användare)
- röda, fjällande, utbredda utslag med knölar under huden och blåsor, åtföljt av feber. Symtomen uppträder vanligtvis i början av behandlingen (akut generaliserad exanthematös pustulos, förekommer hos ett okänt antal användare). Sluta använda Paracetamol/Ibuprofen Haleon om du utvecklar dessa symtom och sök omedelbart medicinsk hjälp. Se även avsnitt 2.

Andra möjliga biverkningar

Vanliga (förekommer hos upp till 1 av 10 användare):

- magsmärtor eller obehag, illamående eller kräkningar, diarré
- högre nivåer av vissa leverenzymmer - ALAT, GT, kreatinin och urea (visas i blodprover)
- ödem (vätskeretention)
- överdriven svettning.

Mindre vanliga (förekommer hos färre än 1 av 100 användare):

- huvudvärk och yrsel
- flatulens (gasbildning) och förstoppning,
- munsår, förvärring av ulcerös kolit och Crohns sjukdom, inflammation i magen eller bukspottkörteln
- hudutslag, svullnad i ansiktet, klåda
- högre nivåer av leverenzymmer (ASAT, ALP) och kreatinfosfokinas, minskad hemoglobinnivå (ett protein i röda blodkroppar) eller en ökning av antalet blodplättar (celler som är involverade i blodkoagulation, visas i blodprovresultat).

Sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 1 000 användare):

- stickningar, domningar eller klåda.

Mycket sällsynta (förekommer hos färre än 1 av 10 000 användare):

- minskning av antalet blodceller (kan orsaka halsont, munsår, influensaliknande symtom, svår utmattning, oförklarlig blödning, blåmärken och näsblod)
- synstörningar, ringningar i öronen, känsla av yrsel, förvirring, depression, hallucinationer
- trötthet, allmänt illamående
- högt blodtryck
- leverproblem (som orsakar gulfärgning av huden och ögonvitorerna)
- njurproblem (ändrad eller minskad urinerings, bensvullnad)
- hjärtsvikt (orsakar andnöd, svullnad)
- inflammation av synnerven
- dåsighet
- alopeci (hårfall).

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- bröstsmärta, vilket kan vara ett tecken på en potentiellt allvarlig allergisk reaktion kallad Kounis syndrom.
- huden blir ljuskänslig

- ett allvarligt tillstånd som kan göra blodet för surt (s.k. metabolisk acidosis) hos patienter med svår sjukdom som använder paracetamol (se avsnitt 2).

Läkemedel som Paracetamol/Ibuprofen Haleon kan vara förknippade med en liten ökad risk för hjärtinfarkt (myokardinfarkt) eller stroke. (se avsnitt 2).

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

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Paracetamol/Ibuprofen Haleon ska förvaras

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

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsförhållanden.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. 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

- De aktiva substanserna är paracetamol och ibuprofen. Varje filmdragerad tablett innehåller 500 mg paracetamol och 200 mg ibuprofen.
- De övriga ingredienserna är kroskarmellosnatrium; hydroxypropylcellulosa; cellulosa, mikrokristallin; kiseldioxid, kolloidal vattenfri; stearinsyra; magnesiumstearat.
Filmdragering: makrogol-poly (vinylalkohol)-ympsampolymer; talk; mica pigment med titandioxid (E 555/E 171); glycerolmonokaprylokapat; poly(vinylalkohol); titandioxid (E 171); järnoxid svart (E 172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Grå, ovala filmdragerade tabletter med glansig yta.

Storlek på den filmdragerade tabletten: längd: 18,9-19,4 mm, bredd: 8,9-9,3 mm, tjocklek: 5,9-7,3 mm.

Paracetamol/Ibuprofen Haleon är förpackade i ogenomskinliga, vita PVC/PVDC/Aluminiumblister; förpackningarna innehåller 10, 20 eller 50 filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Haleon Denmark ApS
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Danmark
Tel: 020-10 05 79
E-mail: mystory.nd@haleon.com

Tillverkare

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

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-08-07