

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Pirasan 500 mg tablett

Paracetamol

Läs noga igenom denna bipacksedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Detta läkemedel är receptfritt. Pirasan måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Du måste kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras inom 3 dagar vid feber och 5 dagar vid smärta.
- Om några biverkningar blir värre eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information, kontakta läkare eller apotekspersonal.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Pirasan är och vad det används för
2. Innan du tar Pirasan
3. Hur du tar Pirasan
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pirasan ska förvaras
6. Övriga upplysningar

1. VAD PIRASAN ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR

Pirasan innehåller paracetamol som är smärtstillande och febernedsättande.

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

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

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

2. INNAN DU TAR PIRASAN

Ta inte Pirasan

- om du är allergisk (överkänslig) mot paracetamol eller mot något av övriga innehållsämnen i Pirasan

Var särskilt försiktig med Pirasan

- Ta aldrig mer Pirasan än vad som står under doseringsanvisningen i avsnitt 3 "Hur du tar Pirasan". Om du använder andra smärtstillande läkemedel som innehåller paracetamol ska du inte använda Pirasan 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.* Symtomen på leverskada kommer normalt först efter ett par dagar. Därför är det viktigt att du kontaktar läkare så snart som möjligt om du har tagit för stor dos.
- *Risken för denna typ av leverskada ökar vid alkoholmissbruk eller leverproblem.* Använd inte Pirasan utan läkarens ordination om du har alkoholproblem eller leverskada och använd inte heller Pirasan tillsammans med alkohol. Berusningseffekten av alkohol ökar inte genom tillägg av Pirasan.
- Rådgör med läkare innan du använder Pirasan om du har nedsatt njurfunktion.

Intag av andra läkemedel

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

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

- warfarin (blodförtunnande läkemedel). Enstaka doser av Pirasan anses inte påverka effekten av warfarin. Ta högst 2 tabletter Pirasan per dygn under 5 dagar i följd, för vuxen. Behöver du ta mer kontakta läkare först.
- probenecid (läkemedel mot gikt).
- fenytoin (läkemedel mot epilepsi).
- fenobarbital (läkemedel mot epilepsi).
- karbamazepin (läkemedel mot epilepsi).
- rifampicin (läkemedel mot tuberkulos).
- kolestyramin (läkemedel mot höga blodfetter). Medicinerna bör tas med minst 1 timmes mellanrum.
- kloramfenikol för injektion (läkemedel vid bakterieinfektioner). Kloramfenikol mot infektioner i ögat och Pirasan kan användas samtidigt.
- johannesört (ingår i vissa naturläkemedel).

Graviditet och amning

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Inga kända risker vid användning under graviditet.

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

Körförmåga och användning av maskiner

Pirasan påverkar inte din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

3. HUR DU TAR PIRASAN

Doseringsanvisning

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

Använd alltid Pirasan enligt doseringsanvisningarna. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vuxna och barn över 40 kg (över 12 år):

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.

Barn under 40 kg (under 12 år):

Till barn ska doseringen i första hand beräknas efter barnets vikt (10-15 mg/kg kroppsvikt).

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

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

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

Pirasan kan delas i två lika stora delar och de skall sväljas med vatten (t.ex. ½ glas vatten).

Om du har tagit för stor mängd av Pirasan

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 Pirasan

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR

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

Vanliga (fler än 1 av 100 patienter): trötthet, illamående, kräkningar

Mindre vanliga (färre än 1 av 100 patienter): huvudvärk, svettningar, nedsatt kroppstemperatur, yrsel, nervositet, diarré, magsmärta (inklusive kramp och brännande känsla), förstoppning, halsbränna

Sällsynta (färre än 1 av 1000 patienter): rodnad i huden

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 patienter): allergiska reaktioner (angioödem, andnöd, minskat blodtryck, chock), störningar i blodbilden (inklusive agranulocytos), kramp i lufttrören

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

- svullnad av ansikte, tunga, svalg

- svårigheter att svälja
- nässelutslag och andningssvårigheter

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

5. HUR PIRASAN SKA FÖRVARAS

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn och ungdomar.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg. dat. och på blistret efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är paracetamol. Varje tablett innehåller 500 mg paracetamol.
- Övriga innehållsämnen är majsstärkelse, povidon, natriumdokusat, vattenfri kolloidal kiseldioxid, magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Pirasan är vita avlånga tabletter med skåra, märkta med PARA 500 på ena sidan och M+ på den andra. Storlek 17 x 7,5 mm.

Tabletten kan delas i två lika stora delar.

Pirasan är förpackade i blister med 10 eller 20 tabletter.

Innehavare av godkännande för försäljning

RPH Pharmaceuticals AB, Lagervägen 7, 136 50 Jordbro

Tillverkare

Recipharm Stockholm AB, Lagervägen 7, 136 50 Jordbro

Denna bipacksedel godkändes senast 2012-01-27