

## **Bipacksedel: Information till användaren**

### **Salonpas, 105 mg/31,5 mg, medicinskt plåster** metylsalicylat/levomentol

**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 du 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 du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 3 dagar.

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

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

#### **1. Vad Salonpas är och vad det används för**

Salonpas används för att lindra muskel- och ledsmärtor i samband med sträckningar och stukningar.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Salonpas**

##### **Använd inte Salonpas**

- om du är allergisk mot metylsalicylat eller levomentol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (listas i avsnitt 6)
- om du har allergiska tillstånd, har haft allergi eller astmaanfall, särskilt när du har tagit andra smärtstillande medel, febernedsättande läkemedel och andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID)
- om du tar liknande smärtstillande produkter, eftersom kombinationen kan orsaka ytterligare biverkningar. Rådfråga apotekspersonal om du är osäker.
- om du har haft en allvarlig hjärtsjukdom
- om du har allvarliga problem med dina njurar eller din lever
- om du har blödande sår eller problem med blödningar
- om du är gravid i tredje trimestern (graviditetens sista tre månader)
- till barn och ungdomar under 18 års ålder

**Plåstret ska inte användas på öppna sår, irriterad hud, ögon eller slemhinnor.**

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Salonpas.

Var särskilt försiktig med Salonpas

- om du har eller har haft magsår/magblödning eller har haft sår i magtarmkanalen eller kronisk dyspepsi (obehag efter att ha ätit eller halsbränna)
- om du har haft astma.
- var försiktig om du är äldre, eftersom man då i allmänhet lättare får biverkningar.

Långvarig eller upprepad användning av produkten kan orsaka sensibilisering (överkänslighet). Behandlingen ska avbrytas om allergiska reaktioner (överkänslighetsreaktioner) uppstår.

### **Andra läkemedel och Salonpas**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Rådfråga din läkare innan du använder Salonpas om du tar antikoagulantia såsom warfarin (blodförtunnande läkemedel).

### **Graviditet och amning**

Salonpas ska inte användas om du är gravid i tredje trimestern (graviditetens sista tre månader). Användning av Salonpas ska undvikas under graviditetens första och andra trimester (de första 6 månaderna).

Om du ammar, tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Om du planerar att bli gravid, tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Det finns inga beskrivna effekter.

## **3. Hur du använder Salonpas**

Rengör och torka det drabbade området innan plåstret sätts på. Avlägsna plastfilmen och sätt på den självhäftande delen direkt på huden.

### **Appliceringsmetod**



Sätt 1 plåster på det drabbade området och låt det sitta kvar i upp till 8-12 timmar. Om smärtan återkommer 8-12 timmar efter att det första plåstret sattes på kan ytterligare ett plåster användas. Använd endast ett plåster åt gången. Använd inte fler än 2 plåster per dag. Använd inte i mer än 3 dagar i följd.

### **Användning för barn**

Ska inte användas till barn eller ungdomar under 18 års ålder. Plåstret får inte tuggas eller sväljas.

### **Behandlingens längd**

Får inte överstiga 3 dagar. Om symtomen kvarstår, kontakta läkare eller apotekspersonal.

### **Om du använt för stor mängd av Salonpas**

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. Inga fall av överdosering har rapporterats.

### **Om du har glömt att använda Salonpas**

Sätt på plåstret så snart du kommer ihåg det och fortsätt sedan med den vanliga dosen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

#### 4. Eventuella biverkningar

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

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- Hudrodnad på stället plåstret sitter/suttit

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

- Klåda, smärta och värme på stället där plåstret sitter/suttit
- Huvudvärk

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Utslag och missfärgning på stället där plåstret sitter/suttit
- Klåda och utslag
- Tinnitus

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- Brännskador vid appliceringsstället

#### Rapportering av biverkningar

Om du 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.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

#### 5. Hur Salonpas ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvara i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Varje gång ett plåster tas ut ur förpackningen, vik noggrant ihop påsens öppna sida två gånger för att skydda de återstående plåstren mot ljus.

**Används före utgångsdatum som anges på kartongen, eller inom 3 månader efter att påsen öppnats första gången.**

#### 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

##### Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är 105 mg metylsalicylat och 31,5 mg levomentol i ett plåster.
- Övriga innehållsämnen är alicykliskt mättat kolvätehart, flytande paraffin, polyisobutylene, styren-isopren-styren-blocksampolymer, syntetiskt aluminiumsilikat, stödtyg och plastfilm.

##### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Läkemedlet är ett ljusbrunt 70 cm<sup>2</sup> medicinskt plåster med ett flexibelt yttre hölje.

Det självhäftande skiktet skyddas av en plastfilm.

1 förpackning innehåller en påse med 3 eller 5 plåster.

**Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

Innehavare av godkännande för försäljning

Hisamitsu Italia S.r.l.

Via Paolo da Cannobio 9, 20122 Milano, Italien

Tillverkare

Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc., 408, Tashirodaikan-machi, Tosu, Saga, 841-0017, Japan

Tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningssats

Millmount Healthcare Ltd

Block-7, City North Business Campus, Stamullen, Co. Meath, K32 YD60, Irland

**Denna bipacksedel ändrades senast: 2026-05-25**