

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Pamol® flash 500 mg smeltetabletter paracetamol

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

Tag altid dette lægemiddel nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter de anvisninger lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken har givet dig.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg apotekspersonalet hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se afsnit 4.
- Kontakt lægen hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre i løbet af 3 dage.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Pamol flash
3. Sådan skal du tage Pamol flash
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Pamol flash er et smertestillende og febernedsettende lægemiddel, der indeholder paracetamol. Det bruges til lindring af svage til moderate smerter samt virker febernedsettende - f.eks ved hovedpine, tandpine, influenza-lignende symptomer, periodevis smerte og stivhed i kroppen.

Pamol flash smeltetabletter 500 mg er kun BEREGNET TIL VOKSNE.

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

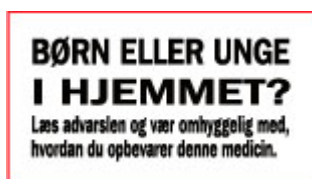
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Pamol flash

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Pamol flash, hvis du:

- er allergisk over for paracetamol eller et af de øvrige indholdsstoffer i Pamol flash (se afsnit 6)
- har fenyلكetonuri (PKU, Føllings sygdom), da denne medicin indeholder aspartam
- har svært nedsat leverfunktion.

Særlige forholdsregler



Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejerske, før du tager Pamol flash, hvis du:

- vægt mindre end 50 kg
- har nedsat leverfunktion
- lider af kronisk alkoholisme
- lider af fejlernæring
- lider af dehydrering
- har nedsat nyrefunktion
- hvis du bruger anden medicin, der påvirker leverfunktionen.

Du skal muligvis reducere mængden af paracetamol, du tager, eller helt undgå at bruge dette produkt.

I tilfælde af akut viral hepatitis skal du stoppe din behandling og kontakte din læge.

Hvis du bruger smertestillende medicin vanemæssigt eller over lang tid kan det give hovedpine.

Denne medicin indeholder paracetamol. For at undgå overdosering bør du ikke tage Pamol flash samtidig med anden medicin, der indeholder paracetamol.

Overskrides den anbefalede dosis, kan der opstå livstruende forgiftning. Hvis der er mistanke om overdosering, bør du straks søge læge.

Børn

Pamol flash bør ikke anvendes til børn.

Denne medicin indeholder solbæraroma og kan virke fristende på børn. Opbevar Pamol flash utilgængeligt for børn.

Brug af andre lægemidler sammen med Pamol flash

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Det er især vigtigt, at du fortæller det til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager:

- medicin mod urinsur gigt (probenecid)
- smertestillende medicin (salicylamid)
- medicin (mod epilepsi), der påvirker leverens funktion, som f.eks. carbamazepin, phenobarbital, phenytoin, primidon, rifampicin (antibakterielt), Perikon (naturlægemiddel til lindring af mild til moderat depression)
- medicin mod kvalme og opkastning (domperidon, metoclopramid)

- medicin mod forhøjet kolesterol (cholestyramin)
- blodfortyndende medicin (f.eks. warfarin).
- flucloxacillin (antibiotika) på grund af en alvorlig risiko for blod- og væskeforstyrrelser (metabolisk acidose med højt anion-gap), som skal behandles øjeblikkeligt og som kan forekomme særligt i tilfælde af svært nedsat nyrefunktion, blodforgiftning (hvor bakterier og deres giftstoffer cirkulerer rundt i blodet og medfører organskader), fejlernæring, kronisk alkoholisme, og hvis de maksimale daglige doser af paracetamol anvendes.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Pamol flash kan om nødvendigt anvendes under graviditet. Du bør tage den lavest mulige dosis, der mindsker smerterne og/eller feberen, og bruge lægemidlet så kort tid som muligt. Kontakt lægen eller jordemoderen, hvis smerterne og/eller feberen ikke mindskes, eller hvis du har brug for at tage lægemidlet oftere.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pamol flash påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Pamol flash indeholder aspartam

Dette lægemiddel indeholder 40 mg aspartam (E 951) per tablet. Aspartam er en fenylylalaninkilde. Det kan være skadeligt, hvis du har fenylylketonuri (PKU, Føllings sygdom), en sjælden genetisk lidelse, hvor phenylalanin ophobes, fordi kroppen ikke kan fjerne det ordentligt.

Laboratorietest

Pamol flash kan påvirke resultatet af en blod- eller urinprøvekontrol.

3. Sådan skal du tage Pamol flash

Tag altid lægemidlet nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens, apotekspersonalets eller sygeplejerskens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

Pamol flash smeltetabletter 500 mg er **kun beregnet til voksne**.

Tabletten bør suttes, men ikke tygges.

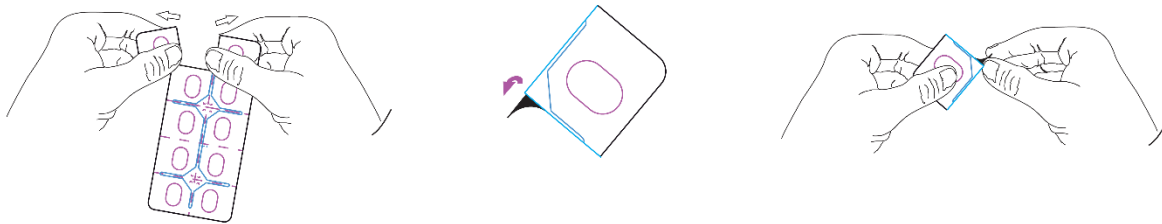
Tabletten vil opløses meget hurtigt i munden.

Tabletten kan også opløses i et halvt glas vand.

Håndtering

Instruktion for åbning:

Denne medicin findes i en aftrækkelig, børnesikret og perforeret enkeltdosis blister.



Riv en enkelt dosis af langs perforeringen på blisterkortet og træk folien af for at få tabletten ud.

Den anbefalede dosis er

Den maksimale dosis paracetamol bør ikke overstige 3000 mg (6 tabletter à 500 mg) i døgnet. Tag ikke Pamol flash udover den anbefalede dosis.

Den anbefalede dosis er 1 tablet (500 mg) gentaget efter behov med et interval på mindst 4 timer.

Ved kraftige smerter eller høj feber: 2 tabletter gentaget efter behov med et interval på mindst 4 timer.

Særlige patientgrupper

For patienter med nedsat lever- eller nyrefunktion eller med Gilberts syndrom vil lægen justere dosis.

Ved svært nedsat nyrefunktion bør intervallet mellem 2 doser være mindst 8 timer.

Tal med din læge eller apotekspersonalet, før du tager Pamol flash i følgende situationer:

- Vægt mindre end 50 kg hos voksne
- Kronisk alkoholisme
- Dehydrering
- Kronisk underernæring

Hvis du har en fornemmelse af, at virkningen af Pamol flash 500 mg er for stærk eller for svag, skal du tale med lægen.

Doseringen bør være jævnt fordelt over døgnet; herved undgås smerte- og feberudsving.

Kontakt lægen hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre inden for 3 dage.

Hvis du har taget for mange Pamol flash

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Pamol flash, end der står i denne information eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Stop din behandling og kontakt straks lægen.

Tegn på at du har taget for mange Pamol flash optræder inden for de første 24 timer og kan vise sig ved kvalme, opkastning, appetitløshed, bleghed og mavesmerter.

Selvom ovennævnte symptomer ikke opleves, bør læge eller skadestue straks kontaktes ved overdosering på grund af risiko for forsinkede, alvorlige og varige leverskader.

Hvis du har glemt at tage Pamol flash

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Ring 112 eller søg omgående læge eller skadestue ved tegn på alvorlige bivirkninger.

Bivirkninger der kan optræde er:

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos 1 ud af 1.000 personer)

- Påvirkning af leveren (kan være alvorlig).

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10.000 personer)

- Allergiske reaktioner: Udslæt med kløe, allergisk reaktion med væskeophobning i slimhinder og hud især ved ansigt og tunge eller vejrtrækningsbesvær (alvorlig).
- Alvorlige hudreaktioner.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Nedsat eller øget leverenzym (skade på leveren).
- Blodsygdomme: nedsat antal blodplader som kan resultere i næseblod og blødning fra tandkødet; nedsat antal hvide blodlegemer som kan resultere i en øget modtagelighed for infektioner.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk,

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar Pamol flash utilgængeligt for børn.

Brug ikke Pamol flash efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke Pamol flash, hvis der er synlige tegn på, at tabletten har ændret udseende.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Pamol flash 500 mg smeltetabletter indeholder

- Aktivt stof: Paracetamol. Hver tablet indeholder 500 mg paracetamol (som overtrukne paracetamol krystaller).
- Øvrige indholdsstoffer: Butyleret methacrylatcopolymer, dispergeret polyacrylat 30 %, hydrofob kolloid vandfri silica (E 551), crospovidon (E1202), magnesiumstearat (E 470b), Smagsstof: Solbæraroma.
- Sødestoffer: Aspartam (E 951), mannitol (granuleret pulver) (E 421).

Udseende og pakningsstørrelser

Pamol flash er en hvid, rund, hvælvet smeltetablet med en fordybning i midten og en duft af solbær.

Pamol flash findes i pakningsstørrelser à 2, 4, 6, 8, 12, 16 og 20 tabletter i en aftrækkelig, børnesikret og perforeret enkeltdosis blister.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Orifarm Healthcare A/S
Energivej 15
5260 Odense S
info@orifarm.com

Fremstiller

Ethypharm
Z. I. de Saint Arnoult
28170 Châteauneuf-en-Thymerais
Frankrig

Ethypharm
Chemin de la Poudrière
76120 Grand Quevilly
Frankrig

Takeda Christiaens
Gentsesteenweg 615
1080 Brussel

Belgien

Delpharm Novara S.r.l.

Via Crosa 86

28065 Cerano

Italien

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Belgien: Dolol instant

Finland: Pamol F

Frankrig: Dolflash

Irland: Dolflash

Italien: Tachipirina Flashtab

Luxembourg: Dolol instant

Spanien: Apiretal Flas

Denne indlægsseddel blev sidst ændret 11/2023