

Уважаеми пациенти,

Запознайте се внимателно с информацията, включена в настоящата листовка. Тя съдържа най-важната за Вас информация относно лекарствения продукт и неговата правилна и безопасна употреба. В случай че след прочитането на тази информация, у Вас възникнат допълнителни въпроси, моля, не се колебайте да се обърнете към Вашия лекар или фармацевт.

## ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА



- **НАИМЕНОВАНИЕ**  
PARACETAMOL ADIPHARM  
ПАРАЦЕТАМОЛ АДИФАРМ

- **АКТИВНА СЪСТАВКА**

Всяка таблетка съдържа:

Парацетамол 500 mg

- **ПОМОЩНИ ВЕЩЕСТВА**

Всяка таблетка съдържа:

Карбоксиметилцелулоза натрий тип А 15 mg

Лактоза монохидрат 61 mg

Коповидон 23 mg

Микрокристална целулоза 25 mg

Магнезиев стеарат 6 mg

Талк 10 mg

- **ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Таблетки

- **ПРОИЗВОДИТЕЛ И ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Адифарм ЕАД, 1700 София, бул. Симеоновско шосе № 130

- **СВОЙСТВА**

Симптоматично повлияване на слаба до умерена болка - главоболие, зъбобол, слаба до умерена постоперативна или посттравматична болка, при повишена телесна температура вследствие на грип или простуда.

- **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Paracetamol е противопоказан при свръхчувствителност към paracetamol или някое от помощните вещества, тежки чернодробни заболявания.

- **СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ**

Не приемайте други лекарства, съдържащи парацетамол (комбинирани лекарствени продукти за лечение на простуда) едновременно с този лекарствен продукт, за да избегнете риска от предозиране.

Трябва да се консултирате с лекар в случай, че:

- Приемате антиконвулсанти, izoniazide или други лекарства (по лекарско или отпускани без лекарско предписание) заедно с paracetamol.
- Страдате от чернодробни или бъбречни заболявания.



- Пациенти, приемащи повече от 90 мл концентриран алкохол на ден, трябва да се консултират с лекар преди приемането на **paracetamol**.

### **ВНИМАНИЕ!**

Трябва да се консултирате с Вашия лекар, ако симптомите Ви продължават повече от 5 дни или тези симптоми се придружават от повишена температура, главоболие, обрив, гадене и повръщане повече от 3 дни.

Ако Ви предстои оперативна интервенция, дори и при зъболекар, трябва да съобщите на лекаря, че приемате **paracetamol**.

Ако знаете, че страдате от непоносимост към някои видове захари (например, лактоза, галактоза и др.), трябва да се консултирате с Вашия лекар, преди да започнете приема на този лекарствен продукт.

**Paracetamol** не предизвиква отпуснатост и замаяност и може да се използва от шофьори и работещи с машини.

- **ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ИЛИ ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ**

Едновременната употреба на **paracetamol** може да засили ефектите на лекарства, потискащи кръвосъсирването (антикоагуланти и фибринолитици), но клиничната значимост на това взаимодействие е неизвестна. **Cholestyramine**, антиацидните лекарства и наличието на храна в стомаха намаляват резорбцията на **paracetamol**. **Metoclopramide** и **dopramidon** увеличават степента на резорбция на **paracetamol** и засилват ефектите му. Едновременното приемане на **paracetamol** и някои лекарства като **phenytoin**, **carbamazepine**, **phenobarbital**, и **izoniazide**, могат да увеличат риска от хепатотоксични ефекти при употреба на **paracetamol**.

**Paracetamol** не бива да се приема заедно с алкохол, т.к. може да се повиши хепатотоксичността на **paracetamol**. Пациенти, приемащи повече от 90 ml концентриран алкохол на ден, трябва да се консултират с лекар преди приемането на **paracetamol**.

*За да се избегнат възможни взаимодействия между няколко лекарствени продукта, винаги информирайте Вашия лекар или фармацевт, когато приемате и други лекарства.*

- **БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ**

По време на бременност и кърмене **paracetamol** може да се приема след съвет с лекар.

*ПО ВРЕМЕ НА БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ ВИНАГИ СЕ СЪВЕТВАЙТЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ПРЕДИ ДА ПРИЕМАТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ*

- **ДОЗИРАНЕ И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Възрастни и деца над 12 години:

по 1-2 таблетки през 4–6 часа, но не повече от 6 таблетки на ден.

Деца от 6 до 12 години:

по ½-1 таблетка през 4–6 часа, но не повече от 4 таблетки на ден.

Продължителността на лечебния курс без проведена консултация с лекар не трябва да надхвърля 5 дни за възрастни и 3 дни при деца.

- **НЕЖЕЛАНИ ЕФЕКТИ**

Често могат да се наблюдават следните нежелани ефекти: повишена чувствителност на кожата към слънцето, гадене и повръщане, нарушение на съня и кошмарен сън.



нервност и раздразнителност, лесна уморемост, възбуда при децата. В тези случаи може да се продължи приема на paracetamol или да се премине към други подобни продукти.

Рядко се наблюдават смущения в кръвотворенето, вкл. с риск от кръвоизливи.

Рядко се наблюдават алергични реакции (затруднено дишане, стягане в гърлото, подуване на устните, езика, лицето).

Увреждане на черния дроб (пожълтяване на кожата и очите, гадене, стомашна болка, лесна уморемост или дискомфорт) - наблюдават се при токсични дози.

*НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА ПИТАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ ЗА СЪВЕТ. ИНФОРМИРАЙТЕ ГИ ЗА ВСЕКИ НЕЖЕЛАН ИЛИ НЕПРИЯТЕН ЕФЕКТ, КОЙТО СТЕ ЗАБЕЛЯЗАЛИ И НЕ Е ОТБЕЛЯЗАН В ТАЗИ ЛИСТОВКА.*

- **ПРЕДОЗИРАНЕ**

При предозирание е възможно да настъпи увреждане на черния дроб, вкл. тежка чернодробна недостатъчност. При всеки случай на случайно или умишлено предозирание, потърсете незабавно лекарска помощ!

- **СЪХРАНЕНИЕ**

Срок на годност 3 години.

**НЕ ИЗПОЛЗВАЙТЕ ПРОДУКТА СЛЕД ДАТАТА, ПОСОЧЕНА НА ВЪНШНАТА ОПАКОВКА!**

- **СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ ПРИ СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява при температура под 25° С на сухо и защитено от светлина и недостъпно за деца място.

- **ВИД И СЪДЪРЖАНИЕ НА ОПАКОВКАТА**

Вторична опаковка – картонена кутия, съдържаща 1 блистер по 10 таблетки.

Вторична опаковка – картонена кутия, съдържаща 2 блистера по 10 таблетки.

*УВАЖАЕМИ ПАЦИЕНТИ, В ТАЗИ ЛИСТОВКА НЕ Е ДАДЕНА ПЪЛНАТА ИНФОРМАЦИЯ ЗА ТОВА ЛЕКАРСТВО. АКО СЛЕД ПРОЧИТАНЕТО Й ВЪЗНИКНАТ НЯКАКВИ ВЪПРОСИ, ОБЪРНЕТЕ СЕ КЪМ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.*

- **ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА:**

Февруари 2005 г.

д-р Ирина Николова Николова

