

Информация за пациента

Моля, прочетете внимателно тази листовка, тъй като в нея се съдържа важна за Вас информация. Ако искате да научите повече за този продукт или част от информацията в листовката не Ви е ясна, моля консултирайте се с Вашия лекар.

НАИМЕНОВАНИЕ:

EFFERALGAN

ЕФЕРАЛГАН

80 mg

ефервесцентен прах за перорален разтвор в саше
СЪСТАВ

Paracetamol 80mg
за 1 саше

Помощни вещества:

Натриев хидроген карбонат, анхидрирана лимонена киселина, анхидриран натриев карбонат, натриев докузат, повидон, сорбитол, натриев бензоат, захарин натрий.
Съдържание на натрий: 66 мг в едно саше

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Ефервесцентен прах за перорален разтвор в саше
Кутия с 12 сашета

ВИД ЛЕКАРСТВО

АНАЛГЕТИК
АНТИПИРЕТИК
(лекарство за облекчаване на болката и понижаване на температурата)
(N: Централна нервна система)

ПРОИЗВОДИТЕЛ

Laboratoires UPSA – a Bristol-Myers Squibb Company

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Bristol-Myers Squibb Company, USA

СЛУЧАИ, ПРИ КОИТО СЕ ПРИЛАГА ТОВА ЛЕКАРСТВО

Това лекарство съдържа парацетамол.

Предназначено е за симптоматично лечение на леки до умерени болки и/или на фебрилни състояния .

Тази лекарствена форма е предназначена за деца с тегло от 5 до 8 кг / възраст от 3 до 11 месеца /. Прочетете внимателно раздел “Дозировка”.

При деца с тегло различно от посоченото, съществуват други лекарствени форми на парацетамол. Консултирайте се с Вашия лекар.

ВНИМАНИЕ!

а) СЛУЧАИ, ПРИ КОИТО ТОВА ЛЕКАРСТВО НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ПРИЛАГА (противопоказания)

Това лекарство НЕ ТРЯБВА да се прилага при следните случаи:

- алергия към парацетамол или някое от помощните вещества.
- тежко чернодробно заболяване.
- непоносимост към фруктоза (наследствено метаболитно заболяване) поради наличието на сорбитол.
- Бродена глюкозо-6-фосфатдехидрогеназна недостатъчност (ензимен дефицит в червените кръвни клетки – еритроцити, водещ до разрушаването им при приемане на определени храни например бакла, или лекарства.)

АКО ИМАТЕ СЪМНЕНИЯ, КОНСУЛТИРАЙТЕ СЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.

б) СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Консултирайте се с лекар веднага в случаи на предозиране или инцидентно приемане на голяма доза.

Това лекарство съдържа парацетамол. Други лекарства също съдържат парацетамол. Не комбинирайте такива лекарства, за да не надвишите препоръчаната дневна доза (виж раздел “Дозировка”).

в) ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

- Ако болката продължава повече от 5 дни , а треската повече от 3 дни или в случай на недостатъчна ефикасност или при поява на някакъв друг симптом, не продължавайте лечението без да се потърсили мнението на Вашия лекар.
- В случай на тежко чернодробно или бъбречно заболяване трябва да се консултирате с Вашия лекар преди да приемате парацетамол.
- При хранителен режим без сол или с ниско съдържание на сол, в дневната дажба трябва да се отчита съдържанието на натрий: 66 мг на саше.

Освен това, ако детето Ви има температура над 38,5°C, можете да повишите ефикасността на медикаментозното лечение по следния начин:

- отвийте детето,
- накарайте го да пие повече течности,
- не дръжте детето в много топли помещения,
- можете да го изкъпете във вода, която е с 2°C по-хладка от температурата на детето.

ПРИ СЪМНЕНИЕ ТРЯБВА ДА ПОТЪРСИТЕ МНЕНИЕТО НА ВАШИЯ ЛЕКАР .

г) ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВА ИЛИ ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

- Предупредете лекаря, че Вашето дете взима това лекарство, ако той му назначи тест за определяне на пикочната киселина в кръвта или тест на кръвната захар.

ЗА ДА СЕ ИЗБЕГНЕ ПОТЕНЦИАЛНО ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ МЕЖДУ РАЗЛИЧНИ ЛЕКАРСТВА, ТРЯБВА ВИНАГИ ДА УВЕДОМЯВАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ПРИЕМАТЕ И ДРУГИ ЛЕКАРСТВА.

БРЕМЕННОСТ И КЪРМЕНЕ - не е приложимо.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ - не е приложимо.

ПОМОЩНИ ВЕЩЕСТВА, ЧИЕТО НАЛИЧИЕ В ЛЕКАРСТВОТО ТРЯБВА ДА СЕ ИМА ПРЕДВИД С ОГЛЕД НА БЕЗОПАСНАТА УПОТРЕБА ПРИ ОПРЕДЕЛЕНИ ПАЦИЕНТИ

- натрий – 66 мг за саше
- сорбитол

КАК ДА СЕ ИЗПОЛЗВА ТОВА ЛЕКАРСТВО

а) ДОЗИРОВКА - ОПРЕДЕЛЯ СЕ ОТ ЛЕКУВАЩИЯ ЛЕКАР

Препоръчаната доза зависи от теглото на вашето дете. Тя е 60 мг/кг/ден, като се разделя на 4 приема, т.е. около 15 мг/кг на всеки 6 часа .

Обичайната дозировка **за деца с тегло от 5 до 8 кг** (на възраст от около 3 до 11 месеца) е 1 саше от 80 мг на прием, като при необходимост приемът се повтаря след 6 часа, **без да се надвишава дозата от 4 сашета на ден.**

Ако имате съмнения, поискайте съвета на вашия лекар.

б) МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Перорално приложение.

Съдържанието на сашето се разтваря в малко течност - вода, мляко или плодов сок.

в) ЧЕСТОТА И ВРЕМЕ НА ПРИЛОЖЕНИЕ НА ЛЕКАРСТВОТО

Редовното приложение помага да се избегнат колебанията в интензитета на болката и треската.

При деца е необходим интервал на приложение, включително и през нощта, препоръчително на 6 часа и не по-малко от 4 часа.

При бъбречна недостатъчност интервалът между приемите трябва да бъде най-малко 8 часа.

г) ПОВЕДЕНИЕ В СЛУЧАЙ НА ПРЕДОЗИРАНЕ

Консултирайте се с лекар в случаи на предозирание или инцидентно отравяне.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

ПРИ НЯКОИ ПАЦИЕНТИ ТОВА ЛЕКАРСТВО МОЖЕ ДА ИМА ПОВЕЧЕ ИЛИ ПО-МАЛКО НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ:

- в редки случаи е възможно да се появят кожни обриви или алергични реакции (уртикария, сърбеж, зачервяване, подуване). Ако това се случи, незабавно прекратете лечението и информирайте лекаря.
- в изключително редки случаи са наблюдавани промени в лабораторните показатели, които изискват проверка на кръвната картина: абнормно ниски нива на някои типове кръвни клетки (тромбоцити), което може да доведе до кървене от носа или венците. Наблюдавано е намаление и на белите или червените кръвни клетки. В такъв случай се консултирайте с лекар.
- стомашно-чревни смущения – гадене, повръщане, коремна болка.
- неврологични смущения – главоболие, световъртеж, обърканост, сънливост.
- нарушение във функцията на черния дроб и бъбреците.

НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА ИНФОРМИРАТЕ ВАШИЯ ЛЕКАР , АКО ЗАБЕЛЕЖИТЕ НЯКАКВИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ, КОИТО НЕ СА ОПИСАНИ В ЛИСТОВКАТА.

СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява под 30°C

Да не се използва след изтичане срока на годност, посочен върху опаковката.
Да се пази от влага.
Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

ПО ЛЕКАРСКО ПРЕДПИСАНИЕ.

ДАТА НА ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ

2000 г.