

Bipacksedeln: Information till användaren

Värkslut 500 mg tabletter

paracetamol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln eller exakt enligt läkarens ordination eller de råd som apotekspersonalen gett.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.
 - Kontakta läkare om du inte mår bättre inom 3 dagar eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Värkslut är och vad det används för

Värkslut är ett läkemedel mot feber och värk med smärtstillande och febernedsättande effekt.

Värkslut-tabletter används tillfälligt som febernedsättande och smärtstillande medel vid feber och värk. Dessa feber- och smärttillstånd kan utgöras av bl.a. nerv-och muskelvärk, huvudvärk, förkylning, influensa, tandvärk och menstruationssmärter.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter tre dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Värkslut-tabletter

Använd inte Värkslut-tabletter:

- om du är allergisk mot paracetamol eller övriga ämnen i Värkslut-tabletterna (se bipacksedeln, punkt 6).
- om du har en svårartad leversjukdom eller leverinsufficiens (nedsatt leverfunktion)

Varningar och försiktighetsåtgärder

Rådgör med din läkare innan du börjar använda Värkslut-tabletter, om:

- du använder alkohol
- du har en njursjukdom eller leversjukdom
- du är underviktig eller undernärd

Om man tar för mycket paracetamol kan det orsaka allvarlig leverskada.

Du får inte överskrida den rekommenderade längden på behandlingen. Endast för tillfällig och kortvarig användning utan läkares ordination.

Användning av andra läkemedel och Värkslut

Berätta för läkare eller apotekspersonal om alla andra läkemedel som du använder. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturläkemedel och naturprodukter. Glöm inte att nämna de läkemedel som du nyligen använt. Effekten av vissa läkemedel kan förändras, eller de kan förändra effekten av Värkslut-tabletterna om man använder dem tillsammans.

Beakta särskilt följande typer av läkemedelspreparat:

- giktläkemedlet probenecid kan öka halten och effekten av paracetamol
- epilepsiläkemedel (fenytoin och karbamazepin) kan försvaga effekten av paracetamol

Andra läkemedel som innehåller paracetamol ska inte användas samtidigt.

Graviditet och amning

Det är tillåtet att använda Värkslut-tabletter under graviditet och amning. Du bör använda lägsta möjliga dos under kortast möjliga tid.

Körförmåga och användning av maskiner

Värkslut försvagar i allmänhet inte uppmärksamheten eller prestationsförmågan.

3. Hur du använder Värkslut-tabletter

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Inta tabletterna tillsammans med en tillräcklig vätskemängd (till exempel ett glas vatten).

Vuxna:

1–2 tabletter högst 3 gånger per dygn.

Barn över 6 år:

Högsta engångsdos för barn är 15 mg/kg och högsta dos per dygn är 45 mg/kg.

<u>Vikt</u>	<u>Dosering</u>
17–25 kg	½ tablett högst 3 gånger per dygn
25–32 kg	½–1 tablett högst 3 gånger per dygn
över 32 kg	1 tablett högst 3 gånger per dygn.

Värkslut 500 mg tabletterna lämpar sig inte för behandling av barn under 6 år och som väger mindre än 17 kg. För dem finns det andra preparat.

Om du har tagit för stor mängd Värkslut-tabletter

Överdoserings av paracetamol kan orsaka livshotande leverskada.

Om du har tagit en för stor dos av läkemedlet eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet i misstag, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 0800 147 111) som bedömer riskerna och ger ytterligare anvisningar.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan även Värkslut orsaka biverkningar, men alla användare behöver emellertid inte få dem.

Mycket sällsynta biverkningar (färre än 1 av 1000 men fler än 1 av 10 000 användare):

- allergiska hudreaktioner eller svullnad
- förändringar i blodvärdena
- funktionsstörning i levern
- magbesvär

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även alla eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur läkemedlet Värkslut ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Värkslut-tabletterna

Den aktiva substansen är paracetamol. En tablett innehåller 500 mg paracetamol.

Övriga innehållsämnen är povidon, laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, majsstärkelse, talk och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Värkslut 500 är en vit, kapselformad tablett med skåra på en sidan.

Förpackningsstorlekar: 10, 20 eller 30 tabletter i blisterförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

14.12.2021

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller paracetamol. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till användaren

Snuvttorr 0,5 mg/ml nässpray, lösning

xylometazolin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.
- Kontakta läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Snuvttorr nässpray är och vad det används för

Läkemedlet sammandrar blodkärlen i näsans slemhinnor och minskar därmed svullnad i slemhinnorna, varvid andningen genom näsan underlättas och näsan rinner mindre.

Snuvttorr-nässpray börjar verka snabbt och effekten varar cirka 6–10 timmar.

Xylometazolin används tillfälligt för att lindra nästäppa vid snuva och vid bihåleinflammation.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 5 dagar.

2. Vad du behöver veta innan du använder Snuvttorr nässpray

Använd inte Snuvttorr nässpray:

- om du är allergisk mot xylometazol eller övriga ämnen i Snuvttorr nässprayen (se bipacksedeln, punkt 6).
- om du har förhöjt ögontryck
- om du har kronisk inflammatorisk torrhet i näsan
- du har nyligen genomgått en operation i huvudet, som utförs via näsa eller mun

Varningar och försiktighetsåtgärder

Rådgör med din läkare innan du börjar använda Snuvttorr nässpray, om:

- du lätt reagerar på preparat som liknar adrenalin
- du har hjärt- eller kärlsjukdom
- du har förhöjt blodtryck du har en överaktiv sköldkörtel

- du har diabetes, dvs. *diabetes mellitus*

Nässpray Snuvttorr kan användas av barn under 12 år högst 5 dagar i följd. Överdriven eller långvarig (över 5 dagar) användning utan pauser kan öka nästäppan. Om nästäppan fortsätter länge, ska läkare kontaktas.

Användning av andra läkemedel och Snuvttorr

Berätta för läkare eller apotekspersonal om alla andra läkemedel som du använder. Detta gäller såväl receptmediciner som receptfria mediciner, naturprodukter och naturmedel. Glöm inte att nämna de läkemedel som du nyligen använt. Effekten av vissa läkemedel kan förändras, eller de kan förändra effekten av Snuvttorr nässpray om man använder dem tillsammans.

Beakta särskilt följande typer av läkemedelspreparat:

- antidepressiva medel (t.ex. amitriptylin, doxepin, imipramin, klomipramin eller moklobemid)
- selegilin som används för behandling av Parkinsons sjukdom

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Snuvttorr försvagar i allmänhet inte uppmärksamheten eller prestationsförmågan.

3. Hur du använder Snuvttorr-nässpray

Barn 1–5 år:

Användningen måste övervakas av vuxna. 1 sprayning i vardera näsborren 1 eller 2 gånger dagligen är vanligen en tillräcklig dos. Läkemedlet kan användas i vardera näsborren högst tre gånger per dag.

Barn 6–11 år:

Användningen måste övervakas av vuxna. 1–2 spraydoser vid behov i vardera näsborren 2–3 gånger per dygn. Läkemedlet kan användas i vardera näsborren högst tre gånger per dag.

Inte för barn under 1 år.

Nässpray Snuvttorr 0,5 mg/ml kan användas av 1–11 år gamla barn högst 5 dagar i följd.

Bruksanvisning:

Snyt näsan innan du tar av läkemedlet.

Ta bort plastskyddet från sprayspetsen. När du tar sprayflaskan i bruk första gången ska du spraya i luften 3–6 gånger så att sprayen blir jämn – rikta inte flaskan mot dig själv. Gör detta också när flaskan har stått oanvänd länge.

För in sprayspetsen i näsborren och spraya önskad spraymängd först i den ena näsborren och sedan i den andra näsborren. Andas lätt in genom näsan när du sprayar om det är möjligt.

Rengör och torka sprayflaskans spets. Placera till sist plastskyddet tillbaka på sprayspetsen.

Om du har tagit för stor mängd Snuvttorr-nässpray

Om du har tagit en för stor dos av läkemedlet eller till exempel ett barn har tagit läkemedlet i misstag, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn 0800 147 111) som bedömer riskerna och ger ytterligare anvisningar.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos 1 av 10 patienter):

- huvudvärk
- torr näsa eller obehaglig känsla i näsan, brännande känsla
- illamående

Mycket sällsynta biverkningar (hos färre än 1 patient av tiotusen):

- överkänslighetsreaktion (eksem, klåda eller svullen hud)
- ökad hjärtfrekvens eller starkare hjärtslag
- övergående dimsyn

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även

Biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se kontaktuppgifter nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Register över läkemedlens biverkningar

PB 55

00034 Fimea

5. Hur Snuvttorr-nässpray ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25 °C.

Nässprayen innehåller inga konserveringsmedel och är hållbar i 3 veckor efter öppnandet.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP).

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Snuvttorr-sprayen

Den aktiva substansen är xylometazolin. 1 ml lösning innehåller 0,5 mg xylometazolin. 1 engångsdos Snuvttorr 0,5 mg/ml spray innehåller 25 mikrogram xylometazolin.

Övriga innehållsämnen är natriumklorid, dinatriumfosfatdihydrat, dinatriumedetat, glycerol, polysorbat 80 och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar, färglös lösning, 10 ml.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

14.12.2021

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller xylometazolin. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.

Bipacksedeln: Information till användaren

Ögonaböj 20 mg/ml ögondroppar, lösning

Natriumkromoglikat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda läkemedlet eftersom den innehåller viktiga upplysningar.

- Använd läkemedlet exakt på det sätt som beskrivs i bipacksedeln.
- Spara bipacksedeln, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel.
- Kontakta läkare om du inte mår bättre inom 2–3 dagar eller om du mår sämre.

I denna bipacksedel finns information om:

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

1. Vad Ögonaböj-ögondroppar är och vad de används för

Natriumkromoglikat förhindrar verkan av histamin i kroppen. Histamin frigörs i kroppen när en person utsätts för ett allergiserande ämne, till exempel björkpollen. Ögonaböj-ögondroppar kan användas profylaktiskt, men även efter symptomdebut.

Natriumkromoglikat används för behandling och förebyggande av allergiska ögonsymtom, exempelvis rodnad, svullnad och klåda.

2. Vad du behöver veta innan du använder Ögonaböj-ögondroppar

Använd inte Ögonaböj-ögondroppar:

- om du är allergisk mot natriumkromoglikat eller övriga ämnen i Ögonaböj-dropparna (se bipacksedeln, punkt 6)

Varningar och försiktighetsåtgärder

Användning av mjuka kontaktlinser rekommenderas inte om du måste använda kontaktlinser, ska du avlägsna linserna innan doseringen av dropparna och sätta linserna tillbaka i ögonen tidigast 15 minuter efter doseringen.

Användning av andra läkemedel och Ögonaböj-ögondroppar

Ögonaböj-dropparna har inga kända inverkningar på andra läkemedels effekt och andra läkemedel inverkar inte på Ögonaböj-dropparnas effekt. Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Också sådana läkemedel som inte ordinerats av läkare.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar eller misstänker att du är gravid ska du rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Dessa ögondroppar kan förorsaka lokal irritation som kan påverka körförmågan eller förmågan att använda maskiner.

Viktig information om ämnen som Ögonaböj-ögondroppar innehåller

Ögonaböj-ögondroppar innehåller som konserveringsmedel bensalkoniumklorid. Bensalkoniumklorid kan irritera ögonen och orsaka färgförändringar på kontaktlinser.

3. Hur du använder Ögonaböj-ögondroppar

Endast på läkares ordination till barn under 4 år.

Vuxna och barn över 4 år:

1–2 droppar i vardera ögat 4 gånger dagligen.

Bruksanvisning:

- Läkemedlet doseras i ögonen.
- Börja med att tvätta händerna och öppna flaskan med ögondroppar.
- Luta huvudet bakåt eller lägg dig på rygg. Dra ner det nedre ögonlocket och rikta blicken uppåt.
- Droppa en eller två droppar från flaskan mellan ögat och det nedre ögonlocket, undvik att röra vid ögat med flaskspetsen.
- Blinka med ögonen några gånger så att läkemedlet sprider sig över hela ögat.
- Tillslut flaskan.

Det lönar sig att inleda läkemedelsbehandlingen innan pollenperioden börjar och den ska inledas senast när de första symtomen uppstår. Läkemedlet kan användas under hela pollenperioden.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Ögonaböj orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. I början av behandlingen kan övergående sveda och lokal irritation förekomma. Överkänslighetsreaktion har rapporterats i mycket sällsynta fall.

Rapportering om biverkningar

Om du får biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna bipacksedel. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se kontaktuppgifter nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Registret över läkemedelsbiverkningar
PB 55
0034 FIMEA

5. Hur Ögonabøj-ögondroppar ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras under 25°C. Förvara flaskan i ytterförpackningen. Känsligt för ljus.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen (Utg. dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. En öppnad flaska bör användas inom 28 dagar. Förvara flaskan väl tillsluten.

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

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Vad innehåller Ögonabøj-ögondropparna

Den aktiva substansen är natriumkromoglikat. 1 ml lösning innehåller 20 mg natriumkromoglikat. En droppe innehåller ca 1 mg natriumkromoglikat.

De övriga innehållsämnen är bensalkoniumklorid 50 mikrog/ml, glycerol, natriumedetat och vatten som används i injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar, färglös lösning i vit 10 ml plastflaska med en vit skruvkork av plast.

Innehavare av försäljningstillstånd och tillverkare

Läkemedelsfabrik Ab
Tablettvägen 1
12345 Medicinbyn
Finland

Denna bipacksedel reviderades senast

14.12.2021

Bipacksedeln är omarbetad från information i bipacksedlarna till preparat som innehåller natriumkromoglikat. De riktiga bipacksedlarna är mer omfattande och detaljerade.