

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Kipupois 200 mg tabletit

ibuprofeeni

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuinka lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käännä lääkärin puoleen, ellei olosi parane parin päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Kipupois on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kipupois-tabletteja
3. Miten Kipupois-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Kipupois-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Kipupois on ja mihin sitä käytetään

Kipupois-tablettien sisältämä ibuprofeeni kuuluu ns. tulehduskipulääkkeisiin. Ibuprofeeni vähentää kipua ja tulehdusta aiheuttavia aineita elimistössä, jolloin kipu lievittyy, punoitus, kuumotus sekä turvotus vähenevät ja kuume laskee.

Käyttöaiheet

Kipupois-tabletteja käytetään tilapäisesti kivun ja kuumeen hoitoon, kuten flunssan oireisiin, lihas- ja nivelkipuihin, päänsärkyyn, kuukautiskipuihin, reumasärkyyn tai hammassärkyyn.

Lääkäri voi määrätä Kipupois-tabletteja myös muiden kuin edellä mainittujen sairauksien hoitoon.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kipupois-tabletteja

Älä käytä Kipupois-tabletteja:

- jos olet allerginen ibuprofeenille tai jollekin muulle tulehduskipulääkkeelle tai Kipupois-tablettien muille aineille (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos sinulla on tai on ollut mahahaava tai pohjukaissuolihaava aiemmin

- jos sairastat vaikea-asteista sydämen vajaatoimintaa (aiheuttaa hengenahdistusta ja turvotuksia)
- Sairastat astmaa ja olet allerginen (yliherkkä) asetyylisalisyylihapolle tai jollekin muulle tulehduskipulääkkeelle

Varoitukset ja varotoimet

Älä ylitä suositeltua hoidon kestoa. Vain tilapäiseen ja lyhytaikaiseen käyttöön ilman lääkärin määräystä.

Neuvottele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen Kipupois-tablettien käyttöä, jos:

- sairastat munuaisten tai maksan vajaatoimintaa
- jos sinulla on haavainen paksusuolentulehdus (Colitis ulcerosa) tai Crohnin tauti
- jos sairastat astmaa

Kerro lääkärille myös, jos sinulla on muita sairauksia tai allergioita

Nestehukasta kärsivillä lapsilla ja nuorilla on munuaisten vajaatoiminnan vaara.

Muut lääkevalmisteet ja Kipupois

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle kaikista käytössäsi olevista lääkkeistä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita. Muista myös mainita, jos olet äskettäin käyttänyt jotain lääkettä. Joidenkin lääkkeiden vaikutus saattaa muuttua tai ne saattavat muuttaa Kipupois-tablettien vaikutusta, jos niitä käytetään samanaikaisesti. Tällöin lääkäri saattaa muuttaa lääkitystäsi tai annostusohjetta.

Esimerkkejä tällaisista lääkevalmisteista ovat:

- Muita tulehduskipulääkkeitä ei pidä käyttää samanaikaisesti Kipupois kanssa – vain haitat lisääntyvät, ei teho
- verta ohentavat tai hyytymistä estävät lääkkeet
- verenpainelääkkeet (niiden vaikutus voi heikentyä)
- suun kautta otetut kortisonitabletit (mahahaavan ja pohjukaissuolihaavan riski kasvaa)

Keskustele aina lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät samanaikaisesti Kipupois-valmistetta ja muita lääkkeitä

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Kipupois ei yleensä vaikuta heikentävästi tarkkaavaisuuteen tai suorituskykyyn. Joillekin potilaille Kipupois voi aiheuttaa uneliaisuutta tai muita suorituskykyä heikentäviä haittavaikutuksia (ks. pakkausselosteen kohta 4). Tällöin ajamista ja muita tarkkaavaisuutta vaativia tehtäviä on syytä välttää.

3. Miten Kipupois-tabletteja käytetään

Tabletit on otettava riittävän nestemäärän kanssa (esimerkiksi lasillinen vettä).

Ruokailu ei vaikuta lääkkeen tehoon.

Jos lapsi tai nuori tarvitsee tätä lääkettä pidempään kuin 3 vuorokauden ajan tai jos hänen oireensa pahenevat, on käännyttävä lääkärin puoleen.

Pitkäaikaiseen käyttöön vain lääkärin määräyksestä.

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat nuoret:

1-2 tablettia enintään 1-3 kertaa vuorokaudessa.

Lapset:

Lapsille maksimi kerta-annos on 10 mg/kg ja maksimivuorokausiannos on 30 mg/kg.

Ikä	Paino	Annostus
1-2 vuotta	10-14 kg	½ tablettia enintään 2 kertaa vuorokaudessa
2-4 vuotta	14-20 kg	½ tablettia enintään 3 kertaa vuorokaudessa
4-8 vuotta	20-25 kg	1 tabletti enintään 3 kertaa vuorokaudessa
8-12 vuotta	25-40 kg	1 tabletti enintään 4 kertaa vuorokaudessa.

Kipupois 200 mg tabletit eivät sovi alle 10 kg painavien lasten hoitoon. Heitä varten on saatavilla muita valmistemuotoja.

Jos otat enemmän Kipupois-tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Kipupois voi aiheuttaa haittavaikutuksia. kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Haittavaikutuksia ilmenee herkemmin potilailla, jotka ovat huonokuntoisia ja joilla on useita sairauksia sekä iäkkäillä potilailla. Vakavien haittojen vaara lisääntyy suurilla annoksilla pitkäaikaisessa käytössä ja moninkertaistuu, jos samanaikaisesti käytetään muita tulehduskipulääkkeitä.

Yleiset haittavaikutukset (yli 1 potilaalla sadasta):

- mielialan lasku tai uneliaisuus
- pyörrytys tai päänsärky
- närästys, ylämahakipu, pahoinvointi tai ripuli
- nokkosrokko, ihon kutina tai limakalvojen turvotus
- korvien soiminen

- sydämen vajaatoiminnan paheneminen

Melko harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla sadasta):

- hermostuneisuus, painajaisunet
- ruuansulatuskanavan haavaumat ja verenvuodot
- ihon kihelmöintiä ilman syytä

Harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla tuhannesta):

- näön hämärtyminen
- hilsehtivät tai rakkulaiset ihoreaktiot
- voimakkaat allergiaoireet
- munuaistoiminnan heikkeneminen

Lopeta lääkkeen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin tai lähimpään päivystyspoliklinikkaan, jos seuraavia oireita ilmaantuu:

- hengitysvaikeudet tai hengenahdistus
- ihon voimakas punoitus, kutina, turvotus
- kielen tai nielun turvotus
- äkillinen, voimakas vatsakipu tai verioksenus

Ota yhteys lääkäriin niin pian kuin mahdollista, jos sinulla on seuraavia oireita:

- närästys ja lievemmat vatsavaivat
- mustat ulosteet
- lisääntynyt mustelmataipumus tai nenäverenvuodot
- raajojen turvotus
- muut hitaammin alkavat iho-oireet

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks.yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

5. Kipupois-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Kipupois-tabletit sisältävät

Vaikuttava aine on ibuprofeeni. Yksi tabletti sisältää 200 mg ibuprofeenia.

Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, esigelatinoitu tärkkelys, kroskarmelloosinatrium ja magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kipupois 200 mg on valkoinen, pyöreä ja kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti, jonka halkaisija on 8,2 mm.

Pakkauskoot: 10, 30 tai 60 tablettia läpipainopakkauksessa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Lääketehtäjä Oy
Tablettitie 1
12345 Lääkekylä
Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

24.5.2018

Pakkausseloste on mukailtu ibuprofeenia sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Aivastux 10 mg tabletit

setiritsiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Ota yhteyttä lääkäriin jos oireesi pahenevat tai ne eivät lieivity 3 päivän jälkeen
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Aivastux on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Aivastux-tabletteja
3. Miten Aivastux-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Aivastux-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Aivastux on ja mihin sitä käytetään

Aivastuxin vaikuttava aine on setiritsiini. Aivastux on allergialääke.

Setiritsiinia käytetään allergisten oireiden hoitoon aikuisilla ja vähintään 6-vuotiailla lapsilla. Tällaisia oireita ovat:

- allerginen nuha (nenän tukkoisuus tai vuotaminen, kutina ja aivastelu),
- allergiset silmäoireet (silmiä punoitus, vuotaminen ja kutina),
- allerginen nokkosihottuma eli urtikaria.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Aivastux-tabletteja

Älä käytä Aivastux-tabletteja:

- jos olet yliherkkä setiritsiinille tai Aivastux-tablettien muille aineille (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos olet herkkä hydroksitsiinille tai piperatsiinijohdoksille (tämän lääkevalmisteen vaikuttavan aineen sukulaisaineille)
- jos sinulla on vaikea-asteinen munuaisten vajaatoiminta

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, ennen kuin otat Aivastuxia

- jos sinulla on munuaisten vajaatoiminta
- jos sairastat epilepsiaa tai sinulla on taipumus saada kouristuksia,
- olet menossa allergeistesteihin, tätä lääkettä ei saa käyttää kolmeen vuorokauteen ennen testejä.

Lapset

Älä anna tätä lääkettä alle 6-vuotiaalle lapselle, koska tablettimuoto ei mahdollista tarvittavia annosmuutoksia.

Muut lääkevalmisteet ja Aivastux

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Setiritsiinillä ei odoteta esiintyvän yhteisvaikutuksia.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetat, epäilet olevasi raskaana, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Aivastux ei yleensä vaikuta heikentävästi tarkkaavaisuuteen tai suorituskykyyn. Joillekin potilaille Aivastux voi aiheuttaa uneliaisuutta tai muita suorituskykyä heikentäviä haittavaikutuksia (ks. pakkausselosteen kohta 4). Tällöin ajamista ja muita tarkkaavaisuutta vaativia tehtäviä on syytä välttää.

3. Miten Aivastux-tabletteja käytetään

Tabletit on otettava riittävän nestemäärän kanssa (esimerkiksi lasillinen vettä).

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat nuoret:

1 tabletti kerran vuorokaudessa.

6-12-vuotiaat lapset

½ tablettia 1-2 kertaa vuorokaudessa.

Hoidon kesto

Hoidon kesto riippuu oireidesi luonteesta, kehosta ja etenemisestä. Lääkäri määrittelee hoidon keston.

Jos otat enemmän Aivastux-tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Yliannoksen ottamisen jälkeen seuraavassa mainittuja haittavaikutuksia saattaa esiintyä tavallista voimakkaampana: sekavuus, ripuli, heitehuimaus, väsymys, päänsärky, heikkokuntoisuus, silmien mustuaisten laajeneminen, kutina, levottomuus, lääkkeen rauhoittava vaikutus, uneliaisuus, tokkuraisuus, poikkeavan nopea sydämensyke, vapina ja virtsaumpi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, Myös Aivastux voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Yleiset haittavaikutukset (1-10 potilaalla sadasta):

- uneliaisuus tai uupumus
- pyörrytys tai päänsärky
- ripuli, pahoinvointi, suun kuivuminen

Melko harvinaiset haittavaikutukset (1-10 potilaalla tuhannesta):

- levottomuus
- vatsakipu
- voimattomuus

Harvinaiset haittavaikutukset (1-10 potilaalla kymmenestä tuhannesta):

- mielialan lasku tai unettomuus
- kouristukset
- sydämen nopealyöntisyys
- turvotukset

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Aivastux-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 30 °C.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Aivastux-tabletit sisältävät

Vaikuttava aine on setiritsiini. Yksi tabletti sisältää 10 mg setiritsiiniä. Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, maissitärkkelys ja magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Aivastux 10 mg on valkoinen tai lähes valkoinen, soikea ja kaksoiskupera tabletti, jonka pituus on n. 8 mm. Tabletin toisella puolella on jakouurre.

Pakkauskoot: 10 tai 30 tablettia läpipainopakkauksessa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Lääketehtäjä Oy

Tablettitie 1

12345 Lääkekylä

Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

24.5.2018

Pakkausseloste on mukailtu setiritsiiniä sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Kipukuriin 500 mg tabletit

parasetamoli

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuinka lääkäri tai apteekkihenkilökunta on neuvonut sinulle.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 3-4 päivän jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Kipukuriin on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kipukuriin-tabletteja
3. Miten Kipukuriin-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Kipukuriin-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Kipukuriin on ja mihin sitä käytetään

Kipukuriin on särky- ja kuumelääke, joka lievittää kipua ja alentaa kuumetta.

Kipukuriin-tabletteja käytetään tilapäisesti kivun ja kuumeen yhteydessä. Tällaisia kipu- ja kuumetiloja ovat mm. hermo- ja lihassärky, päänsärky, vilustuminen, influenssa, kuukautiskivut tai hammassärky.

Käänny lääkärin puoleen, ellei tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi kolmen päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kipukuriin-tabletteja

Älä käytä Kipukuriin-tabletteja:

- jos olet allerginen parasetamolille tai Kipupois-tablettien muille aineille (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos sinulla on vaikea maksasairaus ja maksan vajaatoiminta

Varoitukset ja varotoimet

Neuvottele lääkärin kanssa ennen Kipukuriin-tablettien käyttöä, jos:

- käytät alkoholia

- sinulla on munuaissairaus tai maksasairaus

Parasetamolin liiallinen käyttö saattaa aiheuttaa vakavaa haittaa maksalle.

Älä ylitä suositeltua hoidon kestoa. Vain tilapäiseen ja lyhytaikaiseen käyttöön ilman lääkärin määräystä.

Muut lääkevalmisteet ja Kipukuriin

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle kaikista käytössäsi olevista lääkkeistä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita. Muista myös mainita, jos olet äskettäin käyttänyt jotain lääkettä. Joidenkin lääkkeiden vaikutus saattaa muuttua tai ne saattavat muuttaa Kipukuriin-tablettien vaikutusta, jos niitä käytetään samanaikaisesti.

Erityisesti on huomioitava seuraavanlaiset lääkevalmisteet:

- kihtilääke probenesidi voi lisätä parasetamolin pitoisuutta ja vaikutusta
- epilepsialääkkeet (fenytoiini ja karbamatsipiini) voivat heikentää parasetamolin vaikutusta

Muita parasetamolia sisältäviä lääkkeitä ei pidä käyttää samanaikaisesti.

Raskaus ja imetys

Kipukuriin-tablettien käyttö on sallittua raskauden ja imetyksen aikana. Käytä pienintä mahdollista annosta lyhytaikaisesti ja mahdollisimman harvoin.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Kipukuriin ei yleensä vaikuta heikentävästi tarkkaavaisuuteen tai suorituskykyyn.

3. Miten Kipukuriin-tabletteja käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tabletit on otettava riittävän nestemäärän kanssa (esimerkiksi lasillinen vettä).

Aikuiset:

1–2 tablettia enintään 3 kertaa vuorokaudessa.

Lapset yli 6 vuotta:

Lapsille maksimi kerta-annos on 15 mg/kg ja maksimivuorokausiannos on 45 mg/kg.

Paino	Annostus
17–25 kg	½ tablettia enintään 3 kertaa vuorokaudessa
25–32 kg	½ -1 tablettia enintään 3 kertaa vuorokaudessa
yli 32 kg	1 tabletti enintään 3 kertaa vuorokaudessa.

Kipukuriin 500 mg tabletit eivät sovi alle 6-vuotiaiden ja alle 17 kg painavien lasten hoitoon. Heitä varten on saatavilla muita valmistemuotoja.

Jos otat enemmän Kipukuriin-tabletteja kuin sinun pitäisi

Yliannostus saattaa johtaa hengenvaaralliseen maksavaurioon.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Kipukuriin voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (alle yhdelle 1000:sta, mutta useammalle kuin yhdelle 10 000:sta):

- allergiset ihoreaktiot tai turvotus
- veriarvojen muutokset
- maksan toimintahäiriöt
- vatsavaivat

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Kipukuriin -lääkkeen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Kipukuriin-tabletit sisältävät

Vaikuttava aine on parasetamoli. Yksi tabletti sisältää 500 mg parasetamolia.

Muut aineet ovat povidoni, laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, maissitärkkelys, talkki ja magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kipukuriin 500 mg on valkoinen ja pyöreä tabletti, jonka halkaisija on n. 12 mm.

Pakkauskoot: 10, 20 ja 30 tablettia läpipainopakkauksessa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Lääketehtähdas Oy
Tablettitie 1
12345 Lääkekylä
Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

24.5.2018

Pakkausseloste on mukailtu parasetamolia sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Nuhapois 0,5 mg/ml nenäsumute, liuos ksylometatsoliini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuinka lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Nuhapois-nenäsumute on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nuhapois-nenäsumutetta
3. Miten Nuhapois-nenäsumutetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Nuhapois-nenäsumutteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Nuhapois-nenäsumute on ja mihin sitä käytetään

Lääke supistaa nenän limakalvojen verisuonia ja vähentää siten nenän limakalvojen turvotusta, jolloin hengittäminen nenän kautta helpottuu ja nenän vuotaminen vähenee.

Nuhapois-nenäsumutteen vaikutus alkaa nopeasti ja kestää noin 6-10 tuntia.

Ksylometatsoliinia käytetään tilapäisesti lievittämään tukkoisuutta nuhan ja poskiontelontulehduksen yhteydessä.

Käänny lääkärin puoleen, ellet tunne olosi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi 5 päivän jälkeen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Nuhapois-nenäsumutetta

Älä käytä Nuhapois-nenäsumutetta:

- jos olet allerginen ksylometatsoliinille tai Nuhapois-nenäsumutteen muille aineille (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos sairastat silmänpainetautia
- jos sinulla tulehduksellista kroonista nenän kuivuutta
- olet äskettäin ollut nenän tai suun kautta tehdyssä pään alueen leikkauksessa

Varoitukset ja varotoimet

Neuvottele lääkärin kanssa ennen Nuhapois-nenäsuihkeiden käyttöä, jos:

- reagoit herkästi adrenaliinin kaltaisille valmisteille
- sinulla on sydän- tai verisuonisairaus
- kohonnut verenpaine
- sinulla on kilpirauhasen liikatoiminta
- sinulla on sokeritauti eli diabetes mellitus

Alle 12-vuotialle lapsille voidaan käyttää enintään 5 päivän ajan. Valmisteen liiallinen tai pitkäaikainen (yli 5 päivää) yhtäjaksoinen käyttö voi lisätä nenän tukkoisuutta. Jos nenän tukkoisuus jatkuu pitkään, tulee ottaa yhteyttä lääkäriin.

Muut lääkevalmisteet ja Nuhapois

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle kaikista käytössäsi olevista lääkkeistä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita. Muista myös mainita, jos olet äskettäin käyttänyt jotain lääkettä. Joidenkin lääkkeiden vaikutus saattaa muuttua tai ne saattavat muuttaa Nuhapois-nenäsuihkeiden vaikutusta, jos niitä käytetään samanaikaisesti.

Erityisesti on huomioitava seuraavanlaiset lääkevalmisteet:

- masennuslääkkeet (esim. amitriptyliini, doksepiini, imipramiini, klomipramiini tai moklobemidi)
- Parkinsonin taudin hoitoon käytettävä selegiliini

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Nuhapois ei yleensä vaikuta heikentävästi tarkkaavaisuuteen tai suorituskykyyn.

3. Miten Nuhapois-nenäsumutetta käytetään

1–5-vuotiaat lapset

Käyttö aikuisen valvonnassa. 1 suihke kumpaankin sieraimen 1 tai 2 kertaa päivässä on yleensä riittävä annos. Lääkettä saa käyttää kumpaankin sieraimen enintään kolme kertaa päivässä.

6–11-vuotiaat lapset

Käyttö aikuisen valvonnassa. 1–2 suihketta kumpaankin sieraimen tarvittaessa 2-3 kertaa päivässä. Lääkettä saa käyttää kumpaankin sieraimen enintään kolme kertaa päivässä.

Ei alle 1-vuotiaille lapsille.

Nuhapois 0,5 mg/ml -nenäsumutetta voidaan käyttää 1–11-vuotiaille lapsille yhtäjaksoisesti enintään 5 päivän ajan.

Käyttöohje:

Niistä nenä ennen lääkkeen ottoa.

Poista sumutinkärjen muovisuojus. Jos otat sumutepullon käyttöön ensimmäistä kertaa, sumuta ilmaan 3-6 kertaa, että sumute alkaa suihkuta tasaisesti – älä suuntaa pulloa itseäsi kohti. Tee tämä myös, jos pullo on ollut pitkään käyttämättä.

Sumutinkärki laitetaan sieraimen ja suihkutetaan haluttu sumutemäärä ensin toiseen sieraimen ja sitten toiseen sieraimen. Sumutettaessa kannattaa hengittää kevyesti sisäänpäin nenän kautta, jos mahdollista.

Puhdista ja kuivaa suutin. Laita lopuksi sumutinkärjen muovisuojus takaisin paikalleen.

Jos otat enemmän Nuhapois-nenäsumutetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Nuhapois voi aiheuttaa haittavaikutuksia. kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä 1 käyttäjällä 10:stä):

- päänsärky
- nenän kuivuminen tai epämiellyttävä tunne nenässä, polttelun tunne
- pahoinvointi

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta):

- yliherkkyysoireyhtiö (ihottuma, kutina tai ihon turvotus)
- sydämen sykkeen kiihtyminen tai sydämenlyöntien voimistuminen

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

5. Nuhapois-nenäsumutteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Säilytysaineeton nenäsumute on käyttökelpoinen 3 viikkoa avaamisen jälkeen.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Nuhapois-nenäsumute sisältää

Vaikuttava aine on ksylometatsoliini. 1 ml liuosta sisältää 0,5 mg ksylometatsoliinia. 1 kerta-annos Nuhapois 0,5 mg/ml sumutetta sisältää 25 mikrogrammaa ksylometatsoliinia.

Muut aineet ovat natriumkloridi, dinatriumfosfaattidihydraatti, dinatriumedetaatti, glyseroli, polysorbaatti 80 ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kirkas, väritön liuos, 10 ml.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja
Lääketehtähdas Oy
Tablettitie 1
12345 Lääkekylä
Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

24.05.2018

Pakkausseloste on mukailtu ksylometatsoliinia sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Silmix 20 mg/ml silmätipat, liuos

Natriumkromoglikaatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käännä lääkärin puoleen, elleivät oireesi parane 2-3 päivän jälkeen tai ne pahenevat.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Silmix-silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Silmix-silmätippoja
3. Miten Silmix-silmätippoja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Silmix-silmätippojen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Silmix-silmätipat ovat ja mihin niitä käytetään

Natriumkromoglikaatti estää histamiinin vaikutusta elimistössä. Histamiini aiheuttaa allergiaoireet, kuten silmien punoituksen, turvotuksen ja kutinan. Histamiinia vapautuu elimistössä ihmisen altistuessa allergisoivalle aineelle, esimerkiksi koivun siitepölylle.

Natriumkromoglikaattia käytetään allergisten silmäoireiden, kuten punoituksen, turvotuksen ja kutinan hoitoon sekä ennaltaehkäisyyn.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Silmix-silmätippoja

Älä käytä Silmix-silmätippoja:

- jos olet allerginen natriumkromoglikaatille tai Silmix-tippojen jollekin muulle aineelle (ks. pakkausselosteen kohta 6)

Varoitukset ja varotoimet

- Pehmeiden piilolinssien käyttöä ei suositella, jos piilolinssien käyttö on välttämätöntä linssit tulee poistaa ennen tippojen laittoa ja asettaa takaisin aikaisintaan 15 minuutin kuluttua.

Muut lääkevalmisteet ja Silmix-silmätipat

Silmix-tipoilla ei tiedetä olevan vaikutuksia muiden lääkkeiden tehoon eivätkä muut lääkkeet vaikuta Silmix-tippojen tehoon. Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Nämä silmätipat voivat aiheuttaa paikallista ärsytystä, joka voi vaikuttaa ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Tärkeää tietoa Silmix-silmätippojen sisältämistä aineista

Silmix-silmätipat pullossa sisältävät säilytysaineena bentsalkoniumkloridia, joka voi aiheuttaa silmän ärsytystä ja värimuutoksia piilolinssihin.

3. Miten Silmix-silmätippoja käytetään

Alle 4-vuotiaille vain lääkärin määräyksestä.

Aikuiset ja yli 4-vuotiaat:

1-2 tippaa kumpaankin silmään 4 kertaa vuorokaudessa.

Käyttöohje:

- Lääke annostellaan silmiin:
- Ensin pestään kädet ja avataan silmätippapullo.
- Kallistetaan päätä taaksepäin tai asetetaan selin makuulle. Vedetään alaluomea alas ja katsotaan ylöspäin.
- Tiputetaan tippa tai kaksi pullosta silmän ja alaluomen väliin, mutta varotaan koskettamasta tippapullon kärjellä silmää.
- Räpytellään silmiä tämän jälkeen muutaman kerran, jotta lääke leviää silmän pintaan.
- Suljetaan silmätippapullo.

Lääkehoito on hyvä aloittaa ennen siitepölykauden alkamista ja se pitää aloittaa viimeistään ensioireiden ilmaannuttua. Lääkettä voi käyttää koko siitepölykauden ajan.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Silmix voi aiheuttaa haittavaikutuksia. kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Hoidon alussa voi ilmetä ohimenevää kirvelyä ja paikallista ärsytystä.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta):

- yliherkkyysoireyhtymä (jos olet allerginen natriumkromoglykaatille tai lääkkeen muille aineille)

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea,

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

34 A

5. Silmix-silmätippojen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Pidä pullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää. Avatun pullon kelpoisuusajaksi on 28 päivää. Säilytä pullo tiivisti suljettuna.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Silmix-silmätipat sisältävät

Vaikuttava aine on natriumkromoglykaatti. 1 ml liuosta sisältää 20 mg natriumkromoglykaattia. Yksi tippa sisältää n. 1 mg:n natriumkromoglykaattia.

Muut aineet ovat betsakoniumkloridi 50 mikrog/ml, glyseroli, natriumedetaatti ja injektioneiteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kirkas, väritön liuos valkoisessa 10 ml:n muovipullossa, jossa on valkoinen muovinen kierrekorkki. Yksi pullo sisältää n. 200 tippaa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Läaketehtas Oy

Tablettitie 1

12345 Lääkekylä

Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

24.5.2018

Pakkausseloste on mukailtu natriumkromoglikaattia sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Pöpöpois 500 mg tabletit fenoksimetyylipenisilliini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen, vaikka kokemiasi haittavaikutuksia ei olisikaan mainittu tässä pakkausselosteessa.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Pöpöpois on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pöpöpois-tabletteja
3. Miten Pöpöpois-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pöpöpois-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pöpöpois on ja mihin sitä käytetään

Penisilliini on antibiootti, jota käytetään erilaisten bakteeritulehdusten hoitoon. Tavallisimmin Pöpöpois-tabletteilla hoidetaan bakteeritulehduksia, jotka sijaitsevat suussa, nielussa, poskionteloissa, välikorvassa tai keuhkoputkissa.

Pöpöpois on reseptilääke. Lääkäri kertoo, mihin tarkoitukseen hän on lääkkeen sinulle määrännyt.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pöpöpois-tabletteja

Älä käytä Pöpöpois-tabletteja:

- jos olet allerginen penisilliinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineille (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos sinulla on ollut aiemmin samaan antibioottiryhmään kuuluvan lääkkeen (beetalaktaamiantibiootin, kuten esimerkiksi kefalosporiinin) aiheuttama vaikea välitön yliherkkyysoire (esim. anafylaksia)

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät penisilliiniä, jos olet aiemmin saanut ihottumaa tai muita allergiaoireita antibioottien käytön yhteydessä tai olet atooppinen.

Oksentelu ja ripuli voivat estää lääkkeen riittävän imeytymisen. Jos oireita ilmenee, keskustele lääkärin

kanssa.

Muut lääkevalmisteet ja Pöpöpois

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle kaikista käytössäsi olevista lääkkeistä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita. Muista myös mainita, jos olet äskettäin käyttänyt jotain lääkettä. Joidenkin lääkkeiden vaikutus saattaa muuttua tai ne saattavat muuttaa Pöpöpois-tablettien vaikutusta, jos niitä käytetään samanaikaisesti.

Erityisesti on huomioitava seuraavanlaiset lääkevalmisteet:

- kihtilääke probenesidi (voi heikentää penisilliinin tehoa)
- sidekudossairauksien hoitoon käytettävä metotreksaatti (penisilliini voi lisätä sen tehoa ja haittoja)
- guarkumi (diabetes- ja kolesterolilääke)
- tietyt antibiootit (esim. tetrasykliinit)
- verenohennuslääke varfariini

Tällöin lääkäri saattaa muuttaa lääkitystäsi, annostusohjeita tai ylimääräiset verikokeet saattavat olla tarpeen.

Kerro lääkärille myös, jos sinulla on muita sairauksia tai allergioita.

Pöpöpois ruuan ja juoman kanssa

Pöpöpois tulee ottaa tyhjiin vatsaan siten, että edellisestä ateriasta on kulunut vähintään 2 tuntia ja seuraavaan ateriaan on vähintään 30 minuuttia.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Pöpöpois ei vaikuta heikentävästi tarkkaavaisuuteen tai suorituskykyyn.

3. Miten Pöpöpois-tabletteja käytetään

Ota Pöpöpois-tabletteja juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, jos olet epävarma.

Lääkkeen vaikutus pysyy tasaisena, kun sen ottaa aina samaan aikaan vuorokaudesta. Tällä tavalla lääkkeen myös muistaa ottaa parhaiten.

Tabletit niellään riittävän nestemäärän, esim. lasillisen vettä kera.

Tärkeää!

Käytä kuuri loppuun, vaikka oireet häviäisivätkin jo muutaman päivän kuluttua lääkityksen aloittamisesta. Osa bakteereista saattaa olla vielä jakautumiskykyisiä, vaikka oireet olisivatkin jo kadonneet, ja tauti saattaa uusiutua. Jäljelle jääneet bakteerit saattavat myös kehittää vastustuskykyä antibiooteille, jolloin niiden tuhoutuminen taudin uusiutuessa on entistä vaikeampaa.

Jos otat enemmän Pöpöpois-tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohtat ottaa Pöpöpois-tabletin

Ota unohtunut annos niin pian kuin mahdollista. Jos seuraavan annoksen ajankohta on lähellä, jätä unohtunut annos ottamatta. Älä ota kaksinkertaista annosta tai kahta annosta heti peräkkäin.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Pöpöpois voi aiheuttaa haittavaikutuksia. kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Lopeta lääkkeen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin tai lähimpään päivystyspoliklinikkaan, jos sinulla on vakavaan yliherkkyysoireisiin viittaavia oireita kuten:

- hengitysvaikeudet tai hengenahdistus
- ihon voimakas punoitus, kutina ja turvoitus, rakkulan muodostus tai kesiminen
- suun limakalvojen, kielen tai nielun turvotus

Jos hoidon aikana tai sen jälkeen ilmenee voimakasta tai pitkäkestoista ripulia, lopeta lääkkeen käyttö ja ota yhteys lääkäriin. Suolen toimintaa lamaavia ripulilääkkeitä ei saa tällöin käyttää.

Yleiset haittavaikutukset (yli 1 potilaalla sadasta):

- vatsakipu, pahoinvointi tai oksentelu
- ilmavaivat tai ripuli

Harvinaiset haittavaikutukset (alle 1 potilaalla tuhannesta):

- allerginen reaktio, joka voi aiheuttaa mm. turvotusta ja nivelkipua
- vakava yliherkkyysoireisyys (huulten, nielun, silmäluomien ja ihon turvotus, hengitysvaikeus ja nielemisvaikeus)

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Pöpöpois-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Pöpöpois-tabletit sisältävät

Vaikuttava aine on fenoksimetyylipenisilliini, jota on yhdessä tabletissa 500 000 IU (kansainvälistä yksikköä).

Muut aineet ovat magnesiumstearaatti, makrogoli 6000, maltodekstriini, povidoni, talkki, hypromelloosi, piparminttuöljy, sakkariinatrium, talkki ja titaanidioksidi (E171).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen tai luonnonvalkoinen, pyöreä tabletti, jonka halkaisija on n. 9 mm.

Pakkauskoot: 20 tablettia läpipainopakkauksessa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Lääketehdas Oy
Tablettitie 1
12345 Lääkekylä
Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

25.5.2018

Pakkausseloste on mukailtu penisilliiniä sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Pöpövox 250 mg kalvopäällysteiset tabletit atsitromysiini

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen, vaikka kokemiasi haittavaikutuksia ei olisikaan mainittu tässä pakkausselosteessa.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Pöpövox on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pöpövox-tabletteja
3. Miten Pöpövox-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pöpövox-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pöpövox on ja mihin sitä käytetään

Asitromysiini on antibiootti, joka estää bakteerien kasvua ja hoitaa bakteerin aiheuttamia tulehduksia.

Tavallisimmin Pöpöveks-tableteilla hoidetaan tulehduksia, jotka sijaitsevat suussa, nielussa, poskionteloissa, välikorvassa, keuhkoissa tai iholla. Lisäksi Chlamydia trachomatis -bakteerin aiheuttamien tulehdusten hoitoon.

Atsitromysiiniä voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pöpövox-tabletteja

Älä käytä Pöpövox-tabletteja:

- jos olet allerginen atsitromysiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineille (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos jokin muu saman lääkeryhmän (makrolidi- tai kotolidiryhmän antibiootti, esim. erytromysiini) antibiootti on aiheuttanut allergisen reaktion

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkiökunnan kanssa, jos sinulla:

- on vaikea munuaissairaus
- maksasairaus
- sydänsairaus tai -oireita (esim. rytmihäiriötä)
- hermostoon (neurologiset) tai mielenterveyteen (psykykkiset) liittyvät häiriöt
- elektrolyyttihäiriöt (muutokset veressä esiintyvien aineiden pitoisuuksissa), etenkin alhainen kaliumin tai magnesiumin pitoisuus veressä.
- myasthenia gravis -sairaus

Muut lääkevalmisteet ja Pöpövox

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle kaikista käytössäsi olevista lääkkeistä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita. Muista myös mainita, jos olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää jotain lääkettä. Joidenkin lääkkeiden vaikutus saattaa muuttua tai ne saattavat muuttaa Pöpövox-tablettien vaikutusta, jos niitä käytetään samanaikaisesti.

Erityisesti on huomioitava esimerkiksi seuraavanlaiset lääkevalmisteet:

- mahahapon neutraloimiseen tarkoitettut närästyslääkkeet (ns. antasidit)
- sydänlääke digoksiini
- sienilääke flukonatsoli
- kolesterolilääke atorvastatiini
- hyljinnänestolääke siklosporiini
- verenohennuslääke varfariini
- sydämen rytmihäiriölääkkeitä
- masennuslääke sitalopraami

Pöpövox ruuan ja juoman kanssa

Tabletit niellään veden kera ja ne voi ottaa ruokailun yhteydessä.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetat, epäilet olevasi raskaana tai suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Pöpövox saattaa aiheuttaa huimausta ja kouristuksia. Jos sinulla esiintyy näitä, älä aja tai käytä koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Pöpövox-tabletteja käytetään

Ota Pöpövox-tabletteja juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä, jos olet epävarma.

Tabletit niellään riittävän nestemäärän, esim. lasillisen vettä kera. Niele tabletit kokonaisina. Tabletit voi ottaa ruuan kanssa tai tyhjään mahaan.

Lapset ja nuoret, joiden paino on alle 45 kg:

Tabletteja ei saa käyttää alle 45 kg painaville lapsille. Heille voidaan käyttää muita atsitromysiiniä sisältäviä lääkemuotoja.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos joudut haittavaikutusten (ks. kohta 4) vuoksi keskeyttämään kuurin ennenaikaisesti.

Jos otat enemmän Pöpöveks-tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohtat ottaa Pöpöveks-tabletin

Ota unohtunut annos niin pian kuin mahdollista. Jos seuraavan annoksen ajankohta on lähellä, jätä unohtunut annos ottamatta. Älä ota kaksinkertaista annosta tai kahta annosta heti peräkkäin.

Jos lopetat Pöpöveks-valmisteen käytön

Jatka aina lääkkeen ottamista kuurin loppuun saakka, vaikka olosi olisikin parempi. Jos lopetat hoidon liian aikaisin, infektio voi uusiutua ja bakteerit saattavat kehittää vastustuskyvyn (resistenssin) lääkkeelle, jolloin tautia on vaikeampi hoitaa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Pöpöveks voi aiheuttaa haittavaikutuksia. kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos sinulla on jokin seuraavista haittavaikutuksista, lopeta tablettien ottaminen ja ota mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriin tai lähimmän sairaalan päivystyspoliklinikkaan. Sinulla saattaa olla tableteista aiheutuva harvinainen vaikea-asteinen allerginen reaktio:

- käsien, jalkaterien, nilkkojen, kasvojen, huulten, suun tai kurkun turpoamista
- nielemis- tai hengitysvaikeuksia
- vakava ihoreaktio, kuten Stevens–Johnsonin oireyhtymä (vaikea-asteinen ihottuma) tai muu vaikea-asteinen ihottuma, johon saattaa liittyä rakkuloita ihossa tai ihon hilseilyä
- voimakas, pitkittyvä ripuli, etenkin jos siinä on havaittavissa verta tai limaa (tämä saattaa olla pseudomembranoottiseksi koliitiksi kutsuttu suolitulehdus).
-

Hyvin yleiset haittavaikutukset (yli 1 potilaalla kymmenestä):

- ripuli ja ilmavaivat

Yleiset haittavaikutukset (yli 1 potilaalla sadasta):

- vatsakipu, pahoinvointi tai oksentelu
- päänsärky
- muutoksia veriarvoissa (mm. veren valkosolujen määrän muutokset, suurentunut eosinofiilimäärä, pienentynyt veren bikarbonaattipitoisuus)

Melko harvinaiset hättavaikutukset (alle 1 potilaalla sadasta muun muassa):

- hiivasienitulehdus, emätintulehdus, infektiot
- näköhäiriöt tai kuulon heikkeneminen
- huimaus, uneliaisuus
- allergiset reaktiot
- maksatulehdus

Harvinaiset hättavaikutukset (alle 1 potilaalla tuhannesta):

- maksan toiminnan häiriöt
- vakavat ihoreaktiot
- kiihtyneisyys
- herkkyys auringonvalolle

Hättavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset hättavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia hättavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa hättavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla hättavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Läkkeiden hättavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Pöpövex-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Läkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien läkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Pöpövex-tabletit sisältävät

Vaikuttava aine on atsitromysiini, jota on 250 mg yhdessä tabletissa.

Muut aineet ovat esigelatinoitu tärkkelys, mikrokiteinen selluloosa, maissitärkkelys, talkki, kroskarmelloosinatrium, magnesiumstearaatti, natriumlauryylisulfaatti, hypromelloosi, laktoosi ja titaanidioksidi (E171).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen, pitkulainen tabletti, jonka pituus on 12,5 mm.

Pakkauskoot: 2, 4, 6, 10, 12 tai 24 tablettia läpipainopakkauksessa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Lääketehtäjä Oy
Tablettitie 1
12345 Lääkekylä
Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

25.5.2018

Pakkausseloste on mukailtu atritsomysiiniä sisältävien valmisteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Kutipois 1 % emulsiovoide hydrokortisoni

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan.
- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.
- Käännä lääkärin puoleen, elleivät oireesi parane 5-7 päivän jälkeen tai ne pahenevat.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Kutipois on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kutipois-emulsioidetta
3. Miten Kutipois-emulsioidetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Kutipois-emulsiovoiteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Kutipois on ja mihin sitä käytetään

Hydrokortisoni rauhoittaa tulehduksen oireita: vähentää kutinaa, turvotusta ja punoitusta. Läkettä käytetään paikallisesti allergisiin iho-oireisiin tai muun ihoärsytyksen aiheuttamaan ihottumaan.

Tyypillisiä käyttötarkoituksia ovat:

- allerginen ihottuma, kuten taiveihottuma
- vaippaihottuma
- kutiseva tai punoittava ihottuma
- hyönteisten piston tai pureman ärsyttämä iho

Hydrokortisoni ei tehoa bakteereihin, viruksiin, sieniin tai muihin infektioiden aiheuttajiin.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kutipois-emulsioidetta

Älä käytä Kutipois-emulsioidetta:

- jos olet allerginen hydrokortisonille tai tämän lääkkeen jollekin muulle (ks. pakkausselosteen kohta 6.)
- jos iholla on haavaumia (esim. sääri- ja makuuhaavoja)
- jos iholla on bakteerin, viruksen tai sienin aiheuttama ihoinfektio, kuten märkärupi, ruusu, vesirokko, syyliä, ontelosityliä tai sieni-infektio – (epäselvissä tapauksissa on syytä kääntyä lääkärin puoleen)

Varoitukset ja varotoimet

Kutipois-emulsiovoidetta on käytettävä harkiten ohuille ihoalueille, esim. kasvoihin tai taiveisiin, sillä toistuva tai pitkäkestoinen käyttö voi ohentaa ihoa.

Emulsiovoiteen joutumista silmään tai silmän lähelle on varottava.

Hydrokortisoni voi pahentaa ruusufinnin tyypistä ihottumaa (tyypillisesti nenässä, suun- tai silmienympäryksissä).

Jos ihottuma on pahentunut tai pysynyt ennallaan kahden viikon kuluttua hoidon aloittamisesta, ota yhteyttä lääkäriin.

Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla esiintyy näön hämärtymistä tai muita näköhäiriöitä.

Muut lääkevalmisteet ja Kutipois

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle kaikista käytössäsi olevista lääkkeistä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita. Muista myös mainita, jos olet äskettäin käyttänyt jotain lääkettä.

Paikallisesti käytettynä ei ole todettu yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Yleensä lyhytkestoiselle käytölle ei ole esteitä. Pitkäkestoisesta käytöstä on neuvoteltava lääkärin kanssa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Kutipois ei vaikuta heikentävästi tarkkaavaisuuteen tai suorituskykyyn.

3. Miten Kutipois-emulsiovoidetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkettä levitetään ohuelti hoidettavalle alueelle. Voiteen joutumista silmiin on vältettävä.

Hoidon alussa voidetta levitetään 1–3 kertaa vuorokaudessa ja jatkossa oireiden lievittyttyä harvemmin. Hoidon keston ei pidä ylittää 2 viikkoa.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, myös Kutipois voi aiheuttaa haittavaikutuksia. kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Melko harvinaiset haittavaikutukset (harvemmallalla kuin 1 käyttäjällä 100:sta):

- ihon oheneminen tai haurastuminen (toistuvassa tai pitkäaikaisessa käytössä)
- arpijuovat tai pintaverisuonten laajenemat
- kosketusihottuma
- ihoärsytys

Pienillä lapsilla laaja-alaisen ihottuman pitkäaikaishoidon tulisi tapahtua vain lääkärin valvonnassa, sillä lääke voi heillä imeytyä siinä määrin, että lisämunuaisen toiminta häiriintyy.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Kutipois-emulsiovoiteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Ei saa jäättyä.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Kutipois-emulsiovoide sisältää

Vaikuttava aine on hydrokortisoni, jota on 10 mg grammassa emulsiovoidetta.

Muut aineet ovat setyylialkoholi, valkovaseliini, nestemäinen parafiini, propyleeniglykoli, sitruunahappomonohydraatti, natriumsitraatti ja puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen emulsiovoide.

Pakkauskoot: 10 g, 20 g, 50 g tai 100 g alumiinituubi.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Lääketehtäas Oy
Lääketie 1
12345 Lääkekylä
Suomi

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

25.5.2018

Pakkausseloste on mukailtu hydrokortisonia sisältävien emulsiovoiteiden pakkausselosteista. Todelliset pakkausselosteet ovat laajempia ja yksityiskohtaisempia.

Tietoa lääkkeestä löydät kauppanimellä Fimean lääkehausta [www.fimea.fi]. Hae lääkkeiden kauppanimet vaikuttavan lääkeaineen mukaan Kelan lääkehaulla [www.kela.fi].