

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA PRO BLISTR

1. NÁZEV LÉČÍVEHO PŘÍPRAVKU

Paracetamol Pharmaclan 1000 mg potahované tablety

paracetamol

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 1000 mg paracetamolu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahované tablety

10 potahovaných tablet

30 potahovaných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Užívání vyšších než doporučených dávek může vést k riziku závažného poškození jater. Tento přípravek obsahuje paracetamol. Neužívejte jej současně s jinými léky obsahujícími paracetamol.

Neužívejte tento přípravek bez doporučení lékaře, pokud trpíte jaterním onemocněním.

Užívání paracetamolu může způsobit u osob, které obvykle konzumují alkohol, poškození jater, v těchto případech je třeba postupovat opatrně.

Neužívejte najednou více než 1 tabletu (1000 mg).

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Pharmaclan s.r.o.,
Třtinová 260/1
196 00 Praha 9 – Čakovice
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

07/267/21-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Paracetamol Pharmaclan je určen ke krátkodobé symptomatické léčbě mírné až středně silné bolesti, jako je bolest hlavy, tenzní bolest hlavy, migréna, bolest zad, svalů, zubů, bolest při menstruaci a ke snížení horečky.

Dospělí a dospívající od 15 let:

Doporučená dávka je ½ tablety (500 mg) dle potřeby s odstupem 4-6 hodin, maximální denní dávka jsou 3 tablety (3000 mg). Interval mezi dvěma dávkami musí být nejméně 4 hodiny.

Jednotlivá dávka 1 tableta (1000 mg) může být doporučena pouze pacientům s tělesnou hmotností nad 60 kg pokud nedojde k dostatečné úlevě po užití 1/2 tablety nebo je nutná vyšší dávka z důvodu intenzivnější bolesti.

Tablety se zapíjejí dostatečným množstvím tekutiny. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Nepřekračujte doporučenou dávku.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

paracetamol pharmaclan 1000 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH

BLISTR

1. NÁZEV LÉČÍVEHO PŘÍPRAVKU

Paracetamol Pharmaclan 1000 mg potahované tablety

paracetamol

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI
--

Pharmaclan s.r.o.

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA PRO BÍLOU HDPE LAHVIČKU

1. NÁZEV LÉČÍVEHO PŘÍPRAVKU

Paracetamol Pharmaclan 1000 mg potahované tablety

paracetamol

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 1000 mg paracetamolu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahované tablety

24 potahovaných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Užívání vyšších než doporučených dávek může vést k riziku závažného poškození jater. Tento přípravek obsahuje paracetamol. Neužívejte jej současně s jinými léky obsahujícími paracetamol.

Neužívejte tento přípravek bez doporučení lékaře, pokud trpíte jaterním onemocněním.

Užívání paracetamolu může způsobit u osob, které obvykle konzumují alkohol, poškození jater, v těchto případech je třeba postupovat opatrně.

Neužívejte najednou více než 1 tabletu (1000 mg).

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Pharmaclan s.r.o.,
Třtinová 260/1
196 00 Praha 9 – Čakovice
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

07/267/21-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Paracetamol Pharmaclan je určen ke krátkodobé symptomatické léčbě mírné až středně silné bolesti, jako je bolest hlavy, tenzní bolest hlavy, migréna, bolest zad, svalů, zubů, bolest při menstruaci a ke snížení horečky.

Dospělí a dospívající od 15 let:

Doporučená dávka je ½ tablety (500 mg) dle potřeby s odstupem 4-6 hodin, maximální denní dávka jsou 3 tablety (3000 mg). Interval mezi dvěma dávkami musí být nejméně 4 hodiny.

Jednotlivá dávka 1 tableta (1000 mg) může být doporučena pouze pacientům s tělesnou hmotností nad 60 kg pokud nedojde k dostatečné úlevě po užití ½ tablety nebo je nutná vyšší dávka z důvodu intenzivnější bolesti.

Tablety se zapíjejí dostatečným množstvím tekutiny. Tabletu lze rozdělit na dvě stejné dávky.

Nepřekračujte doporučenou dávku.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

paracetamol pharmaclan 1000 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--

Neuplatňuje se.

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

ŠTÍTEK BÍLÉ HDPE LAHVIČKY

1. NÁZEV LÉČÍVEHO PŘÍPRAVKU

Paracetamol Pharmaclan 1000 mg potahované tablety

paracetamol

2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 1000 mg paracetamolu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK**4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ**

Potahované tablety

24 potahovaných tablet

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

Užívání vyšších než doporučených dávek může vést k riziku závažného poškození jater. Tento přípravek obsahuje paracetamol. Neužívejte jej současně s jinými léky obsahujícími paracetamol.

Neužívejte tento přípravek bez doporučení lékaře, pokud trpíte jaterním onemocněním.

Užívání paracetamolu může způsobit u osob, které obvykle konzumují alkohol, poškození jater, v těchto případech je třeba postupovat opatrně.

Neužívejte najednou více než 1 tabletu (1000 mg).

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Pharmaclan s.r.o.,
Třtinová 260/1
196 00 Praha 9 – Čakovice
Česká republika

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO

07/267/21-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU****17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD****18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**