

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

(krabička - stříkačka pro perorální podání)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Panadol pro děti jahoda 24 mg/ml perorální suspenze
paracetamol

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml perorální suspenze obsahuje 24 mg paracetamolu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje též methylparaben (E 218), propylparaben (E 216), tekutý nekrystalizující sorbitol 70% (E 420) a roztok maltitolu.

Další informace najdete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

perorální suspenze

60 ml

100 ml

200 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Perorální podání.

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

UPOZORNĚNÍ:

Nepřekračujte doporučené dávkování. Nepodávejte současně jiné léky obsahující paracetamol. Užívání vyšších než doporučených dávek může vést k riziku závažného poškození jater. Pokud dítě trpí onemocněním jater, nepodávejte tento přípravek bez doporučení lékaře.

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v původním obalu.

Po prvním otevření lze používat až do konce doby použitelnosti.

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Haleon Czech Republic s.r.o.

Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4 – Nusle, Česká republika

logo Haleon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/261/92-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ

Výdej léčivého přípravku možný bez lékařského předpisu.

15. NÁVOD K POUŽITÍ

Děti od 3 měsíců (od 5 kg)

Snižuje horečku a tlumí bolest

Snižuje horečku provázející chřipku, nachlazení, infekční onemocnění dětského věku (např. spalničky, zarděnky, plané neštovice, spála, příušnice) a horečku po očkování. Tlumí mírnou až středně silnou bolest provázející prořezávání zubů, bolesti zubů, bolesti hlavy nebo bolesti v krku provázející záněty horních cest dýchacích.

NÁVOD K POUŽITÍ:

Před použitím lahvičku protřepejte.

Stříkačka pro perorální podání je součástí balení.

DÁVKOVÁNÍ:

Děti od 3 měsíců (od 5 kg) do 12 let:

Správnou dávku určete podle tělesné hmotnosti dítěte.

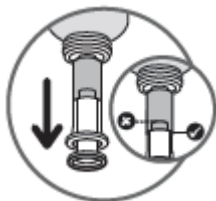
Tělesná hmotnost	Věk	Jednotlivá dávka
5 – 6 kg	3 – 6 měsíců	3 ml (72 mg paracetamolu)
7 – 8 kg		4 ml (96 mg paracetamolu)
9 – 10 kg	6 – 12 měsíců	5 ml (120 mg paracetamolu)
11 – 13 kg	1 – 2 roky	6 ml (144 mg paracetamolu)
14 – 16 kg	2 – 3 roky	8 ml (192 mg paracetamolu)
17 – 20 kg	3 – 6 let	10 ml (240 mg paracetamolu)
21 – 25 kg	6 – 12 let	13 ml (312 mg paracetamolu)
26 – 33 kg		16 ml (384 mg paracetamolu)
34 – 40 kg		20 ml (480 mg paracetamolu)

Jednotlivou dávku opakujte podle potřeby po 6 hodinách. Nepodávejte více než 4 dávky během 24 hodin.

Děti od 2 do 3 měsíců:

Mohou přípravek užívat pouze ke snížení horečky po očkování. Doporučená jednotlivá dávka je 2,5 ml. Podávají se maximálně 2 dávky s odstupem nejméně 6 hodin. Přetrvává-li zvýšená teplota i po druhé dávce přípravku, je třeba vyhledat lékaře.

Správné množství dávky určíte odečtením hodnoty v nejširší části pístu (viz obrázek).



16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU

panadol pro děti jahoda 24 mg/ml

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – 2D ČÁROVÝ KÓD

Neuplatňuje se.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKAČNÍ KÓD – DATA ČITELNÁ OKEM

Neuplatňuje se.

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

(štítek lahvičky)

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Panadol pro děti jahoda 24 mg/ml perorální suspenze
paracetamol

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden ml perorální suspenze obsahuje 24 mg paracetamolu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Obsahuje též methylparaben (E 218), propylparaben (E 216), tekutý nekrystalizující sorbitol 70% (E 420) a roztok maltitolu.

Další informace najdete v příbalové informaci.

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

perorální suspenze

60 ml

100 ml

200 ml

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Perorální podání.

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

UPOZORNĚNÍ:

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

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávejte v původním obalu.

Po prvním otevření lze používat až do konce doby použitelnosti.

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

logo Haeon

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

Reg. č.: 07/261/92-C

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**15. NÁVOD K POUŽITÍ****Děti od 3 měsíců****Snižuje horečku a tlumí bolest****NÁVOD K POUŽITÍ:**

Před použitím protřepat.

Tělesná hmotnost	Věk	Jednotlivá dávka
5 – 6 kg	3 – 6 měsíců	3 ml (72 mg paracetamolu)
7 – 8 kg		4 ml (96 mg paracetamolu)
9 – 10 kg	6 – 12 měsíců	5 ml (120 mg paracetamolu)
11 – 13 kg	1 – 2 roky	6 ml (144 mg paracetamolu)
14 – 16 kg	2 – 3 roky	8 ml (192 mg paracetamolu)
17 – 20 kg	3 – 6 let	10 ml (240 mg paracetamolu)
21 – 25 kg	6 – 12 let	13 ml (312 mg paracetamolu)
26 – 33 kg		16 ml (384 mg paracetamolu)
34 – 40 kg		20 ml (480 mg paracetamolu)

Jednotlivou dávku opakujte podle potřeby po 6 hodinách. Nepodávejte více než 4 dávky během 24 hodin.

16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU
--

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD
--

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM
--