

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки, или медицинской сестры.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.

Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ
3. Применение препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ и для чего его применяют

Лекарственный препарат содержит в качестве действующего вещества парацетамол, который относится к группе анальгетиков и антипиретиков. ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ обладает болеутоляющим и жаропонижающим действием.

ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ используется при простуде для облегчения болей и лихорадки, для симптоматического лечения гриппа, облегчения головной и мышечной боли.

Обратитесь к врачу, если Вы не почувствуете себя лучше через три дня или если Ваше состояние ухудшится.

2. О чем следует знать перед применением препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ

Не принимайте ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ, если:

- у Вас гиперчувствительность к парацетамолу или вспомогательным веществам, входящим в состав препарата;
- Вы младше 18 лет;

Если у Вас диагностированы сердечная недостаточность, заболевания почек или печени или у Вас есть проблемы с алкоголем, перед применением ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ следует проконсультироваться с врачом.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ проконсультируйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ предназначен для кратковременного применения. Если симптомы сохраняются в течение длительного времени или возникают часто, обратитесь к врачу.

Препарат содержит парацетамол. Чрезмерное употребление парацетамола может вызвать

серьезное повреждение печени.

Не используйте этот препарат, если вы принимаете какой-либо другой парацетамол-содержащий рецептурный или безрецептурный лекарственный препарат для лечения симптомов боли, лихорадки, простуды и гриппа.

Если у Вас тяжелая инфекция, например, сепсис, это может увеличить риск метаболического ацидоза. Признаки метаболического ацидоза включают в себя: глубокое, учащенное и тяжелое дыхание, тошноту, рвоту, потерю аппетита. Немедленно обратитесь к врачу, если у Вас появилось сочетание этих симптомов.

Не принимайте одновременно другие болеутоляющие препараты без консультации с врачом.

Обязательно проконсультируйтесь с врачом перед применением ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ, если:

- у Вас проблемы с печенью или почками;
- у Вас недостаточный вес или вы недостаточно хорошо питаетесь;
- Вы регулярно употребляете алкоголь.

Возможно, Вам придется полностью отказаться от использования препарата или ограничить количество принимаемого парацетамола.

Вспомогательные вещества

Лекарственный препарат содержит сахар белый. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

Лекарственный препарат содержит 4,3 г сахара на дозу, что необходимо учитывать пациентам с сахарным диабетом.

Другие препараты и препарат ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете следующие препараты:

- метоклопрамид, домперидон (противорвотные препараты);
- холестирамин (применяется для снижения повышенного содержания холестерина в крови);
- хлорамфеникол (антибиотик);
- пробенецид (применяется для лечения подагры);
- варфарин (предотвращает образование тромбов);
- препараты для лечения эpileпсии.

Другие парацетамол-содержащие препараты не следует применять одновременно с ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

При необходимости парацетамол можно применять во время беременности. Используйте минимально возможную дозу, которая уменьшает боль и/или жар, и используйте препарат в течение как можно более короткого времени. Обратитесь к врачу, если боль и/или жар не проходят или Вам нужно принимать лекарство чаще.

Вы можете применять этот препарат во время кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Парацетамол не влияет на вашу способность управлять автомобилем или работать с механизмами.

3. Применение препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с

3054 Б-2022

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Республики Беларусь

рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки, или медицинской сестры. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом, или работником аптеки, или медицинской сестрой.

Ваш лечащий врач подберет необходимую для Вас дозу препарата.

Режим дозирования

Рекомендуемая доза составляет:

Взрослые: от 1 до 2 пакетиков каждые 4-6 часов до 3 раз в день. Максимальная рекомендуемая суточная доза составляет 3 г (3000 мг) парацетамола.

Не принимайте препарат чаще, чем каждые 4 часа. Не превышайте дозировку, указанную в инструкции. Всегда используйте самую низкую эффективную дозу и используйте ее в течение как можно более короткого времени, чтобы облегчить симптомы.

Непрерывное применение более трех дней допустимо только по назначению врача.

Дети: не предназначен для применения у детей младше 18 лет.

Пациенты с почечной/печеночной недостаточностью:

Пациентам с почечной или печеночной недостаточностью следует проконсультироваться с врачом перед применением данного препарата.

Обратитесь к врачу, если Вы не почувствуете себя лучше через три дня или если ваше состояние ухудшится.

Способ применения

Для приема внутрь.

Растворить содержимое пакетика в чашке с горячей водой, но не кипятком, хорошо перемешать и выпить.

Приготовленный раствор представляет собой бесцветный или с желтоватым оттенком, прозрачный или опалесцирующий раствор с запахом вишни, допускается наличие незначительного осадка.

Если Вы приняли большую дозу препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ, чем назначено

Передозировка парацетамола может привести к опасному для жизни повреждению печени.

Если Вы приняли больше парацетамола, чем предусмотрено, немедленно обратитесь к врачу или обратитесь в больницу. Возьмите с собой в больницу лекарственный препарат, чтобы медицинский персонал знал, что Вы приняли.

Если Вы забыли принять препарат ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы по применению этого лекарственного препарата, обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите использование этого лекарственного препарата и немедленно сообщите своему врачу, если:

- у Вас появляется аллергическая реакция, такая как сыпь и зуд, затрудненное дыхание или отек языка, горла, лица или губ;
- у Вас появляются мокнущие элементы на коже, сыпь или волдыри;
- у Вас появляются язвы во рту;
- у Вас ранее были эпизоды затрудненного дыхания при приеме ацетилсалициловой кислоты или других НПВП, и у Вас возникла аналогичная реакция на этот препарат.
- у Вас проблемы, связанные с кровью, например, необычное кровотечение или синяк.

Вышеупомянутые нежелательные реакции встречаются очень редко (у 1 человека из 10000).

НД РБ

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
3054 б-2022

При обильном употреблении алкоголя препараты парацетамола могут негативно повлиять на печень.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через www.rceth.by.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от воздействия влаги при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию. Уточните у фармацевта, как избавиться от лекарственных препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Один пакет лекарственного препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ содержит:

действующее вещество: парацетамол - 500 мг;

вспомогательные вещества: сукралоза, кислота лимонная безводная, ароматизатор «Вишня», сахар белый;

состав ароматизатора «Вишня»: ароматические вещества, натуральные ароматические вещества, мальтодекстрин, триацетин Е1518, гуммиарабик Е414.

Внешний вид препарата ПАРАЦЕТАМОЛ-ЛФ и содержимое упаковки

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь.

Порошок белого или почти белого цвета с желтоватым оттенком с запахом вишни, допускается наличие мягких комков.

По 5 г порошка в пакете из комбинированного материала (пленка полиэтилентерефталатная прозрачная, пленка полипропиленовая белая, фольга, пленка полиэтиленовая прозрачная).

По десять или двадцать пакетов вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Условия отпуска: без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д. 2А, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801

Листок-вкладыш пересмотрен: