



Patiëntenbijsluiter

**PARACETAMOL ACTAVIS 500 mg
tabletten**

informatie over het gebruik

Lees deze bijsluiter nauwkeurig, ook als u al eerder deze tabletten heeft gebruikt. De nieuwe verpakking kan een, aan nieuwe inzichten of bevindingen aangepaste, gewijzigde bijsluiter bevatten.

*** Wat zit er in dit geneesmiddel?**

Paracetamol Actavis 500 mg bevat per tablet 500 mg paracetamol als **werkzame stof**. Bovendien bevatten de tabletten als **hulpstoffen** maïszetmeel en stearinezuur.

*** Hoe herken ik het?**

De tabletten zijn wit, rond, hebben aan de ene zijde de inscriptie 'paracetamol' en aan de andere zijde 'C PL', gescheiden door een deelstreep. Ze zijn verpakt in doordrukstrips à 10 stuks.

*** Hoe werkt Paracetamol Actavis?**

Paracetamol behoort tot de groep van pijnstillers. Paracetamol heeft een pijnstillende en koortsverlagende werking.

*** Wie brengt het op de markt?**

Paracetamol Actavis wordt op de markt gebracht door Actavis B.V. (tevens registratiehouder).

Postbus 313
3740 AH Baarn

Paracetamol Actavis 500 mg is in het register ingeschreven onder RVG 18565.

*** Waarvoor wordt Paracetamol Actavis gebruikt?**

Paracetamol Actavis wordt gebruikt bij:

- pijn en koorts bij griep, verkoudheid en na vaccinatie,
- hoofdpijn, kiespijn, zenuwpijn, spit, spletpijn en menstratiepijn.

*** Wanneer mag u het niet gebruiken?**

Paracetamol Actavis dient niet gebruikt te worden door patiënten die overgevoelig zijn voor paracetamol.

*** Wanneer moet u extra voorzichtig zijn?**

Dit geneesmiddel moet voorzichtig worden gebruikt door patiënten:

- met een stoornis in de lever- of nierwerking,
- die langdurig grote hoeveelheden alcohol gebruiken; zij mogen per dag niet meer dan 4 tabletten gebruiken.

*** Kan dit middel gebruikt worden als u ook andere (genees)middelen gebruikt?**

Wanneer u, naast Paracetamol Actavis, bepaalde andere geneesmiddelen gebruikt, kunnen deze soms elkaars werking en/of bijwerking(en) beïnvloeden (ze kunnen wisselwerkingen vertonen).

Meld daarom altijd aan uw arts welke andere geneesmiddelen u (af en toe) gebruikt.

Een wisselwerking kan onder meer optreden bij gelijktijdig gebruik van paracetamol met

- zidovudine (middel tegen Aids); de kans op bijverschijnselen wordt vergroot,
- chlooramfenicol (een antibacterieel middel),
- alcohol; door chronisch alcoholgebruik kan, bij hoge doses paracetamol, eerder leverbeschadiging optreden.

Wanneer u dergelijke middelen gebruikt, moet u hiermee rekening houden en advies vragen aan uw arts of apotheker.

*** Waarop moet u verder letten?**

Paracetamol dient niet langdurig en veelvuldig gebruikt te worden. Bij langdurig gebruik van 3-4 gram paracetamol per dag (6-8 tabletten) kan leverbeschadiging optreden.

*** Wordt de werking beïnvloed door bepaald soort voedsel of alcohol?**

Door chronisch alcoholgebruik kan, bij hoge doses paracetamol, eerder leverbeschadiging optreden.

*** Is gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding toegestaan?**

Paracetamol mag tijdens de zwangerschap en de periode waarin borstvoeding wordt gegeven uitsluitend gebruikt worden na overleg met uw arts.

*** Is er een invloed op de rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken?**

Paracetamol heeft voor zover bekend geen invloed op het reactievermogen.

*** Wat is de dosering en hoe moet u dit geneesmiddel gebruiken?**

De gebruikelijke dosering is als volgt:

Volwassenen en kinderen vanaf 15 jaar:

1-2 tabletten per keer, maximaal 6 tabletten per 24 uur.

Kinderen van:

12-15 jaar : 1 tablet per keer, 4 tot 6 maal per 24 uur.

9-12 jaar : 1 tablet per keer, 3 tot 4 maal per 24 uur.

6-9 jaar : ½ tablet per keer, 4 tot 6 maal per 24 uur.

Indien u paracetamol niet via een doktersrecept heeft verkregen en u dit middel langer dan 14 dagen wilt gaan gebruiken is het toch aan te raden om eerst uw arts hierover te raadplegen.

Wanneer en hoe moeten de tabletten worden ingenomen?

De tabletten kunnen worden ingenomen door deze met wat vloeistof door te slikken. U kunt de tabletten ook eerst in een glas lauw water uit elkaar laten vallen en, na omroeren, opdrinken. Zonodig kan, bij het weer optreden van pijn, een volgende dosis worden ingenomen, waarbij het maximum aantal niet overschreden mag worden.

De tijd tussen twee doses dient ten minste 4 uur te bedragen.

Hoe lang mag het middel gebruikt worden?

Indien uw klachten na enkele dagen niet verminderen, is het verstandig een arts te raadplegen. Dit is ook aan te raden wanneer uw klachten terugkeren. Paracetamol dient niet langdurig in hoge doses gebruikt te worden (zie Waarop moet u verder letten?).

Wat als u teveel heeft ingenomen?

Bij overdosering kan ernstige, blijvende leverbeschadiging optreden (soms zelfs met dodelijke afloop), maar bewusteloosheid treedt daarbij niet op.

In het algemeen wordt een overdosering met paracetamol gekenmerkt door:

- gebrek aan eetlust,
- misselijkheid,
- braken.

Bij het optreden van bovenstaande verschijnselen en/of het vermoeden van overdosering dient u het gebruik van paracetamol te staken en direct contact op te nemen met uw arts.

*** Wat voor bijwerkingen zijn er bekend?**

Bij normaal, kortdurend gebruik treden weinig bijwerkingen op. Gemeld zijn allergische reacties (huiduitslag, galbulten)

Bij langdurig gebruik of (te) hoge doses kunnen optreden:

- stormmissen in de leverwerking, ernstige (blijvende) leverbeschadiging (o.a. geelzucht),

- stoornissen in de nierwerking.

Waarschuw uw arts of apotheker indien bij u een ernstige bijwerking of een bijwerking optreedt die niet staat vermeld in de bijsluiter.

*** Hoe kunt u dit geneesmiddel het beste bewaren?**

Bewaar de tabletten droog en bij een temperatuur van maximaal 25°C, in de goed gesloten verpakking.

De tabletten zijn dan houdbaar tot en met de op de verpakking na 'Niet te gebruiken na' vermelde datum. Na deze datum mag u de tabletten niet meer gebruiken. De afkorting 'Exp.' op de strip betekent: 'Niet te gebruiken na'.

Raadpleeg bij twijfel over de houdbaarheid uw apotheker.

Geneesmiddelen buiten bereik van kinderen houden!

*** Algemeen**

- Geef nooit uw geneesmiddelen aan anderen, en gebruik ook niet zomaar middelen van anderen, ook al lijken de klachten gelijk. Raadpleeg een arts.
- Lever oude geneesmiddelen in bij de apotheek. Zij kunnen deze dan op de juiste wijze vernietigen.
- Wanneer dit geneesmiddel lactose (melksuiker), gluten, kleurstoffen, smaakstoffen of conserveermiddelen bevat, wordt dit vermeld onder 'Wat zit er in dit geneesmiddel'.
- Het is mogelijk dat u na het lezen van bovenstaande tekst nog vragen heeft. Uw arts en apotheker zullen deze graag beantwoorden. Zij beschikken over de laatste informatie. Als er daarna nog vragen bestaan kunt u schrijven naar Actavis B.V. te Baarn.

*** Datum laatste wijziging**
januari 2007

ACTAVIS