PARACETAMOL IMEX 500 mg GMP - WHO VIÊN NÉN BAO PHIM

stearat, Hydroxypropyl methylcellulose, Candurin silver fine.

Thành phần dược chất: Paracetamol500 mg

Thành phần tá dược: Tinh bột mì, Lactose monohydrat, Povidon, Magnesi

Viên nén dài, bao phim màu trắng, một mặt có chữ IMEX, mặt còn lại và

Làm giảm nhức đầu, nhức răng, đau nhức bắp thịt, đau bụng kinh, đau do

Hàm lương Paracetamol chứa trong viên nén bao phim PARACETAMOL

Người lớn và trẻ em trên 11 tuổi: uống 1 viên/lần, 3 - 4 lần/ngày. Không

Paracetamol tương đối không độc với liều điều trị. Đôi khi có những phản

ứng da gồm ban dát sần ngứa và mày đay; những phản ứng mẫn cảm

khác gồm phù thanh quản, phù mạch và những phản ứng kiểu phản vệ có

thể ít khi xảy ra. Giảm tiểu cầu, giảm bạch cầu và giảm toàn thể huyết cầu

đã xảy ra với việc sử dụng những dẫn chất p - aminophenol, đặc biệt khi

dùng kéo dài các liều lớn. Giảm bạch cầu trung tính và ban xuất huyết

giảm tiểu cầu đã xảy ra khi dùng Paracetamol. Hiểm gặp mất bạch cầu hạt

Phải dùng Paracetamol thân trong ở người bênh có thiếu máu từ trước, vì

chứng xanh tím có thể không biểu lộ rõ, mặc dù có những nồng độ cao

Uống nhiều rươu có thể gây tăng độc tính với gan của Paracetamol, nên

Không được dùng Paracetamol để tự điều trị giảm đau hơn 10 ngày ở

người lớn, quá 5 ngày ở trẻ em và hơn 3 ngày để giảm sốt cao kéo dài trừ

Bác sĩ cần cảnh báo cho bệnh nhân về các dấu hiệu của phản ứng trên da

nghiêm trọng như: hội chứng Stevens-Johnson (SJS), hội chứng hoại tử

da nhiễm độc (TEN) hay hội chứng Lyell, hội chứng ngoại ban mụn mủ

Dùng thận trọng với bệnh nhân nhiều lần thiếu máu, bệnh tim, bênh phổi.

Thuốc có chứa tá dược lactose (lactose monohydrat), nên những bênh

nhân không dung nạp galactose mang tính di truyền, thiếu hụt lactase

Lapp hoặc kém hấp thu glucose-galactose thì không nên dùng thuốc này.

Thuốc có chứa tinh bột mì (chứa gluten với hàm lương rất thấp), ít có khả

năng gây ra dị ứng nếu bệnh nhân bị bệnh Celiac (dị ứng gluten). Tuy

nhiên nếu bệnh nhân dị ứng lúa mì (không phải bệnh Celiac), không nên

Chưa xác định được tính an toàn của Paracetamol dùng khi thai nghén liên

quan đến tác dụng không mong muốn có thể có đối với phát triển thai. Do đó

SỬ DỤNG THUỐC CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ:

chỉ nên dùng Paracetamol ở phụ nữ có thai khi thật cần thiết.

thấy có tác dụng không mong muốn ở trẻ nhỏ bú mẹ.

suy giảm chức năng gan hoặc thận nghiệm trọng, thiếu enzym G-6-P-D.

Một số lưu ý đặc biệt về xử lý thuốc trước và sau khi sử dụng thuốc:

IMEX 500 mg không thích hợp sử dụng cho trẻ em dưới 11 tuổi.

Quá mẫn với paracetamol hoặc bất cứ thành phần nào của thuốc.

Không có yêu cầu đặc biệt về xử lý thuốc sau khi sử dụng.

CẢNH BÁO VÀ THẬN TRỌNG KHI DÙNG THUỐC:

THÀNH PHẦN CÔNG THỰC THUỐC:

Mỗi viên nén bao phim chứa:

thành viên có vạch ngang ở giữa.

LIÈU DÙNG - CÁCH DÙNG:

uống quá 8 viên trong 24 giờ.

ở người bệnh dùng Paracetamol.

tránh hoặc hạn chế uống rượu.

khi có chỉ định của bác sĩ.

toàn thân cấp tính (AGEP).

sử dụng thuốc này.

MÁY MÓC:

Sử dung thuốc cho phu nữ có thai:

Sử dụng thuốc cho phụ nữ cho con bú:

nguy hiểm của methemoglobin trong máu.

Không dùng với bất kỳ thuốc nào chứa Paracetamol.

DANG BÀO CHÉ:

Viên nén bao phim.

thấp khớp và hạ sốt.

CHÍ ĐINH:

Liều dùna:

Cách dùng:

Dùng đường uống.

CHÓNG CHỈ ĐINH:

TƯƠNG TÁC, TƯƠNG KY CỦA THUỐC:

Tương tác của thuốc:

của coumarin và dẫn chất indandion. Tác dung này có vẻ ít hoặc không

Domperidon, metoclopramid có thể làm tặng hấp thu của paracetamol.

Tuy nhiên, không cần tránh sử dụng đồng thời paracetamol và

Cholestyramin làm giảm hấp thu paracetamol. Do đó, không sử dụng

cholestyramin trong vòng 1 giờ kể từ khi sử dụng paracetamol, nếu cần

Paracetamol làm tăng nồng đô trong huyết tương của cloramphenicol.

Do không có các nghiên cứu về tính tương ky của thuốc, không trộn lẫn

Ban da và những phản ứng di ứng khác thỉnh thoảng xảy ra, thường là

ban đỏ hoặc mày đay, nhưng đôi khi nặng hơn và có thể kèm theo sốt do

thuốc và thương tổn niêm mạc. Người bệnh mẫn cảm với salicylat hiếm

mẫn cảm với Paracetamol và những thuốc có liên quan. Trong một số ít

trường hợp riêng lẻ, Paracetamol đã gây giảm bạch cầu trung tính, giảm

Ít gặp: ban da, buồn nôn, nôn, loạn tạo máu (giảm bạch cầu trung tính,

giảm toàn thể huyết cầu, giảm bạch cầu), thiếu máu, bệnh thận, độc tính

Thông báo cho Bác sĩ những tác dụng không mong muốn gặp phải khi

Nhiễm độc Paracetamol có thể do dùng một liều độc duy nhất, hoặc do

uống lặp lại liều lớn, hoặc do uống thuốc dài ngày. Hoại tử gan phụ thuộc

liều là tác dụng độc cấp tính nghiêm trọng nhất do quá liều và có thể gây tử

Buồn nôn, nôn, đau bung thường xảy ra trong vòng 2 - 3 giờ sau khi uống

liều độc của thuốc. Methemoglobin - máu, dẫn đển chứng xanh tím da,

niêm mạc và móng tạy là dấu hiệu đặc trưng nhiễm độc cấp tính dẫn chất

p-aminophenol. Trẻ em có khuynh hướng tạo methemoglobin dễ hơn

Dấu hiệu lâm sàng thương tổn gan trở nên rõ rệt trong vòng 2 - 4 ngày sau

khi uống liều độc. Aminotransferase huyết tương tăng (đôi khi tăng cao)

và nồng độ bilirubin trong huyết tương cũng có thể tăng; khi thương tốn

gan lan rộng, thời gian prothrombin kéo dài. Có thể 10% người bệnh bị

ngộ độc không được điều trị đặc hiệu đã có tổn thương gan nghiêm trọng,

Chẩn đoán sớm rất quan trong trong điều trị quá liều Paracetamol. Cần rửa

da dày trong mọi trường hợp, tốt nhất trong vòng 4 giờ sau khi uống. Liêu

Uống dài ngày liều cao Paracetamol làm tặng nhe tác dụng chống động

ĐOC KỸ HƯỚNG DẪN SỬ DUNG TRƯỚC KHI DÙNG.

ĐỂ XA TẦM TAY TRỂ EM.

Cần phải chú ý đến khả năng gây hạ sốt nghiêm trọng ở người bệnh dùng đồng thời phenothiazin và liêu pháp ha nhiệt. Rươu, thuốc chống co giất (phenytoin, barbiturat, carbamazepin), isoniazid sẽ làm tăng nguy cơ Paracetamol gây độc cho gan.

Tương ky của thuốc:

thuốc này với các thuốc khác.

quan trong về lâm sàng.

domperidon hoặc metoclopramid.

tiếu cầu và giảm toàn thế huyết cầu.

thận khi lạm dụng dài ngày.

QUÁ LIÈU VÀ CÁCH XỬ TRÍ:

sử dụng thuốc.

Quá liều:

vong.

Hiếm gặp: phản ứng quá mẫn.

tác dụng giảm đau tối đa của paracetamol.

TÁC DUNG KHÔNG MONG MUỐN CỦA THUỐC:

trong số đó 10% - 20% chết vì suy gan. Suy thận cấp cũng xảy ra ở một số người bệnh. Sinh thiết gan phát hiện hoại tử trung tâm tiểu thuỳ trừ vùng quanh tĩnh mạch cửa. Ở những trường hợp không tử vong, thượng tổn

gan phục hồi sau nhiều tuần hoặc nhiều tháng.

người lớn sau khi uống Paracetamol.

pháp giải độc chính là dùng những hợp chất sulfhydryl, phải dùng thuốc ngay lập tức nếu chưa đến 36 giờ kể từ khi uống Paracetamol. Điều trị với N-acetylcystein có hiệu quả hơn khi cho thuốc trong thời gian dưới 10 giờ sau khi uống Paracetamol. Ngoài ra có thể dùng than hoạt hoặc chất tẩy muối vì chúng có khả năng làm

HẠN DÙNG: 48 tháng kể từ ngày sản xuất. TIÊU CHUẨN CHẤT LƯỢNG CỦA THUỐC: Tiêu chuẩn: BP.

Nghiên cứu ở người mẹ dùng Paracetamol sau khi sinh cho con bú không

ẢNH HƯỞNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH Thuốc không gây ảnh hưởng đến khả năng lái xe và vận hành máy móc.

TME≾PHARM Tỉnh Đồng Tháp, Việt Nam

giảm hấp thụ Paracetamol.

Số 04, Đường 30/4, Phường 1, Thành phố Cao Lãnh,

Cơ sở sản xuất:

QUY CÁCH ĐÓNG GÓI: Hộp 10 vỉ x 10 viên nén bao phim.

ĐIỀU KIỆN BẢO QUẢN: Không quá 30°C, tránh ẩm và ánh sáng.

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỚC PHẨM IMEXPHARM

Hotline: 1800.555.535 E-mail: imp@imexpharm.com

TGĐ0093-2