# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



#### ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

(информация для пациентов)

по медицинскому применению лекарственного средства

## ПАРАЦЕТАМОЛ

Торговое название: Парацетамол.

Международное непатентованное наименование: Paracetamol.

Форма выпуска: таблетки 200 мг и 500 мг.

**Описание:** таблетки белого или белого с кремоватым оттенком цвета, плоскоцилиндрические, с риской и фаской.

Состав: 1 таблетка содержит: *действующего вещества* – парацетамола – 200 мг или 500 мг; *вспомогательные вещества*: повидон, кроскармеллозу натрия, стеариновую кислоту, крахмал картофельный.

**Фармакотерапевтическая группа:** прочие анальгетики и жаропонижающие средства. Анилиды. Код ATX: N02BE01.

#### Показания

Симптоматическая терапия в качестве анальгетика умеренной силы и жаропонижающего средства при большинстве болевых синдромов и лихорадочных состояний:

- при головной боли (включая мигрень и головные боли напряжения), зубной боли, боли в горле, боли в пояснице, мышечных болях, ревматической боли (нетяжелые артриты), болезненных менструациях;
- при повышенной температуре тела на фоне «простудных» заболеваний и гриппа.

# Способ применения и дозы

Препарат предназначен для приема внутрь (перорально).

# СОГЛАСОВАНО министерством здравоохранения республики беларусь

Взрослые и подростки старше 12 лет: 2 таблетки 200 им пли таблетка

500 мг (400–500 мг) каждые 4–6 ч при необходимости. Интервал между приемами – не менее 4 ч. Максимальная суточная доза парацетамола не должна превышать 4 г.

Детям в возрасте 6–12 лет доза парацетамола рассчитывается в зависимости от возраста и массы тела. Разовая доза составляет 10–15 мг/кг массы тела, максимальная суточная доза 60 мг/кг массы тела. Как правило, применяется в дозе 250–500 мг (½–1 таблетка по 500 мг) 3–4 раза в день по мере необходимости. Не следует принимать препарат чаще чем каждые 4 часа и более 4 раз в сутки. Не следует продолжать прием более 3 дней без консультации врача. Парацетамол в форме таблеток не рекомендуется для применения у детей в возрасте до 6 лет в связи с затруднениями при проглатывании твердых лекарственных форм.

#### Побочные действия

Нарушения со стороны иммунной системы: анафилаксия, кожные реакции гиперчувствительности, включая кожную сыпь, ангионевротический отек, синдром Стивенса-Джонсона/токсический эпидермальный некролиз.

*Нарушения со стороны кроветворных органов:* анемия, метгемоглобинемия, тромбоцитопения, агранулоцитоз.

*Нарушения со стороны дыхательной системы:* бронхоспазм у пациентов, чувствительных к аспирину и другим НПВП.

Нарушения со стороны печени: нарушение функции печени, включая случаи острой печеночной недостаточности, которые потребовали трансплантации печени или завершились летальным исходом.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данном листке-вкладыше, следует прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

#### Противопоказания

- повышенная чувствительность к парацетамолу;
- возраст до 6 лет.

СОГЛАСОВАНО

министерством здраесохранения республики беларусь

Не принимать одновременно с другими парацеламо приними

лекарственными средствами, комбинированными средствами для

симптомов простудных заболеваний и гриппа.

## С осторожностью

Применять с осторожностью при доброкачественных гипербилирубинемиях (в т. ч. при синдроме Жильбера), вирусном гепатите, алкогольном поражении печени, в пожилом возрасте, в период беременности и лактации.

## Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Длительное совместное использование парацетамола других анальгетиков и противовоспалительных средств повышает риск развития токсического поражения почек и наступления почечной недостаточности.

Одновременное длительное назначение парацетамола в высоких дозах и салицилатов повышает риск развития рака почки или мочевого пузыря.

Средства, угнетающие кроветворение, усиливают проявления токсичности препарата. При приеме в течение длительного времени парацетамол усиливает эффект непрямых антикоагулянтов (варфарин и другие кумарины), увеличивает риск кровотечений, разовые дозы парацетамола не оказывают значительного эффекта. Активаторы ферментов печени (барбитураты, фенитоин, карбамазепин, рифампицин, зидовудин, дифенин, фенитоин, этанол, флумецинол, фенилбутазон и трициклические антидепрессанты) повышают риск токсического действия на печень парацетамола.

Метоклопрамид и домперидон увеличивают, а колестирамин снижает скорость всасывания парацетамола. Этанол способствует развитию острого панкреатита. Препарат может снижать активность урикозурических препаратов.

## Меры предосторожности

Если Вы страдаете от артрита более чем умеренной степени тяжести или нуждаетесь в регулярном применении противоболевых средств, применение парацетамола возможно только после консультации с врачом.

СОГЛАСОВАНО

министерством здравоохракения

РЕСПУБЛИКИ ВЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения

Препарат не рекомендуется применять более В дней без назначения врача.

При сохранении болевого синдрома или лихорадки более 3 дней необходимо прекратить лечение и обратиться к лечащему врачу.

Имеются сообщения о случаях серьезного повреждения печени после приема парацетамола, включая случаи острой печеночной недостаточности. которые потребовали трансплантации печени или завершились летальным исходом. Не превышать рекомендованную дозу! Во избежание токсического поражения печени не принимать алкоголь во время лечения!

Не принимать одновременно с другими парацетамолсодержащими средствами.

В случае превышения рекомендуемых доз немедленно обратитесь к врачу, даже если Вы чувствуете себя хорошо, так как существует риск отсроченного серьезного поражения печени!

Применять осторожностью у лиц c дефицитом глюкозо-6фосфатдегидрогеназы, при почечной и печеночной недостаточности. Риск передозировки парацетамола выше у пациентов с нецирротической формой алкогольной болезни печени.

Сообщалось редких случаях анафилаксии других реакций гиперчувствительности после приема парацетамола. Следует обратиться к врачу при появлении признаков аллергической реакции (отек лица, рта, горла, затрудненное дыхание, зуд или сыпь).

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

Применение у детей. Таблетки не предназначены для применения у детей до 6 лет.

Применение у лиц с нарушением функции печени и почек, а также у пожилых лиц. Специальной коррекции дозы и частоты приема не требуется. Не рекомендуется превышать максимальную дозу парацетамола в 2,5 г в сутки (5 таблеток по 500 мг или 12 таблеток по 200 мг).

Применение в период беременности или кормления грудью.

# СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ ВЕЛАРУСЬ

если

Беременность. Назначение препарата возможно примая министерство здравоохранения возможно препарата возможно

ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

Период кормления грудью. Парацетамол попадает в грудное молоко в крайне незначительных количествах. Препарат может применяться в период грудного вскармливания.

Влияние на лабораторные показатели. Во время лечения парацетамолом возможно повышение уровня глюкозы в плазме крови и искажение результатов определения гликемического профиля.

При проведении анализов на определение мочевой кислоты и уровня сахара в крови сообщите врачу о применении данного препарата. Дефицит глутатиона вследствие расстройства пищевого поведения, кистозного фиброза, ВИЧ-инфекции, голодания, истощения обуславливает возможность развития тяжелого поражения печени даже при небольших передозировках парацетамола (5 г и более).

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управления механизмами. Парацетамол не способность влияет на управлению автотранспортом или иными механизмами.

## Передозировка

В случае превышения рекомендуемых доз немедленно обратитесь к врачу, даже если Вы чувствуете себя хорошо, так как существует риск отсроченного серьезного поражения печени.

Передозировка парацетамола особенно опасна у пожилых лиц и маленьких детей. Передозировка может привести к летальному исходу!

Поражение печени у взрослых возможно при приеме 10 и более граммов парацетамола. У пациентов, имеющих следующие факторы риска, прием более чем 5 граммов парацетамола может привести к поражению печени:

- длительный прием карбамазепина, фенобарбитала, фенитоина, зверобоя примидона, рифампицина, продырявленного, других средств, активирующих ферменты печени;
  - регулярное употребление алкоголя в избыточных количествах:

СОГЛАСОВАНО
министерством здравоохранения
республики веларусь
приказ министерства заравоохранения

- недостаточность глутатиона (нарушение шитания муковиенидоз, ВИЧинфекция, голодание, истощение).

Признаки острого отравления парацетамолом в первые 24 ч: тошнота, рвота, боли в желудке, потливость, бледность кожных покровов. Поражение печени может проявиться только через 12—48 ч после передозировки. Возможны нарушения обмена глюкозы и метаболический ацидоз. При тяжелом отравлении печеночная недостаточность может прогрессировать в энцефалопатию, кровотечение, гипогликемию, отек мозга и летальный исход. Острая почечная недостаточность может проявляться сильной поясничной болью, наличием крови и белка в моче (мутная моча с хлопьями) и развиться даже при отсутствии тяжелого поражения печени. Возможны аритмия и панкреатит.

**Лечение:** при передозировке необходима срочная медицинская помощь! Пациента следует немедленно доставить в больницу, даже если отсутствуют ранние симптомы передозировки. Если чрезмерная доза парацетамола была принята в пределах 1 ч необходимо дать пострадавшему активированный уголь (20–30 граммов в воде).

В течение 24 ч с момента приема необходимо дать пациенту ацетилцистеин (оптимально – применение в первые 8 часов) в дозе 4 грамма каждый час до поступления в больницу. При отсутствии ацетилцистеина можно применять метионин в той же дозе.

#### Упаковка

10 таблеток (для таблеток дозировкой 200 мг или 500 мг) в контурной безъячейковой упаковке из материала комбинированного на бумажной и картонной основе. 1 контурную безъячейковую упаковку вместе с листкомвкладышем помещают в пачку из картона.

10 таблеток (для таблеток дозировкой 200 мг или 500 мг) в контурной ячейковой упаковке из пленки ПВХ и фольги алюминиевой. 2 или 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

# Условия хранения

В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте.

#### Срок годности

3 года. Не применять после окончания срфкачто динестиства адравоохранения Республики Беларусь

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

## Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов» Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел: +375 (177) 735612, 731156.