

УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ

FEBRICET 500 mg / ФЕБРИЦЕТ 500 mg
шумлива таблета

Пред употребата на лекот внимателно прочитајте го упатството.

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.
- Овој лек Ви е препишан Вам лично и не треба да го давате на други лица, бидејќи може да им наштети дури и ако нивните симптоми се исти како Вашите.

Упатството содржи:

1. *Што претставува FEBRICET и за што се употребува*
2. *Што мора да знаете, пред да употребите FEBRICET*
3. *Како да се употребува FEBRICET*
4. *Можни несакани дејства*
5. *Чување и рок на употреба на FEBRICET*
6. *Додатни информации*

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА FEBRICET И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

FEBRICET содржи активна супстанција парацетамол, која припаѓа на групата аналгетици и антипиретици. Наменет е за третман на болни состојби и зголемена телесна температура.

ЗАПОМНЕТЕ – Овој лек Ви е препишан **само Вам**.

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА УПОТРЕБИТЕ FEBRICET

Предупредете го Вашиот доктор ако земате други лекови, имате некоја хронична болест, некое пореметување во метаболизмот, ако сте преосетливи (алергични) на лекови или ако сте имале алергиска реакција на некои од нив.

Немојте да употребувате FEBRICET во колку:

- сте алергични (преосетливи) на парацетамол или било која друга составна компонента на лекот (Види дел што содржи Febricet).

Бидете особено внимателни со FEBRICET:

Предупредете го Вашиот доктор ако:

- знаете или мислите дека се алергични (преосетливи) на парацетамол;
- имате нарушување на функцијата на црниот дроб или бубрезите;
- имате бронхијална астма.

Земање на лекот FEBRICET заедно со храна

Земањето на лекот Febricet со храна или безалкохолни пијалоци не влијае значајно на дејството на лекот.

Бременост

Советувајте се со Вашиот лекар или фармацевт пред да земете каков било лек.

Во колку сте бремени или мислите дека сте бремени, веднаш информирајте го Вашиот доктор. Не треба да земате Febricet во колку сте бремени се додека Вашиот доктор не го процени односот ризик/корист и додека не одлучи дали треба или не да го земате овој лек.

Не треба да употребувате Febricet во текот на доењето бидејќи мали количини од лекот се излачуваат во мајчиното млеко.

Возење и управување со машини

Парацетамол нема ефекти врз способноста за управување моторно возило или ракување со машини.

Важни информации за помошните материи кои ги содржи лекот FEBRICET

Поради присуството на лактоза во FEBRICET шумливите таблети, во случај на неподносливост на некои шеќери, консултирајте се со Вашиот доктор пред да започнете да го употребувате овој лек.

Употреба на други лекови

Секогаш, известете го Вашиот доктор или фармацевт ако земате, или до неодамна сте земале било кој друг лек, вклучувајќи ги и лековите кои се издаваат без лекарски рецепт, бидејќи земањето на некои лекови заедно може да биде штетно.

Информирајте го Вашиот доктор во колку земате некој од следните лекови: метоклопрамид, домперидон, холестирамин, активен јаглен, било кој лек од групата на антихолинергици или бета блокатори, орални контрацептиви, пробенецид, варфарин или било кој кумарински антикоагулант, ламотригин, некој од диуретиците на хенлеовата петелка, зидовудин, лекови од групата на барбитурати, карбамазепин, хидантоин, рифампицин или сулфинпиразон, хлорамфеникол.

Ве молиме да се посоветуваат со Вашиот доктор тогаш кога горе наведените укажувања се однесувале на Вас кога било во минатото.

3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА FEBRICET

Секогаш земајте FEBRICET според упатствата на Вашиот доктор. Во колку не сте сигурни, консултирајте се со Вашиот доктор или фармацевт.

FEBRICET шумливите таблети се администрираат перорално откако ќе се растворот во соодветна количина на течност.

Да не се голтаат, цвакаат или растопуваат во устата.



Febricet 500 mg шумлива таблета

Возрасни:

Еднократна доза од 500 до 1000 mg (1-2 шумливи таблети) се земаат 3-4 пати на ден. Максималната дневна доза на парацетамол не смее да биде поголема од 4 g.

Деца

FEBRICET 500 mg шумливите таблети не се погодни за деца под 6 годишна возраст.

Вообичаен режим на дозирање за деца

Возраст	Телесна тежина (kg)	Еднократна доза	Максимална дневна доза
6-9 години	22-30 kg	½-1 шумлива таблета (250-500 mg)	3 шумливи таблети (1.5 g)
До 12 години	До 40 kg	1 шумлива таблета (250-500 mg)	4 шумливи таблети (2 g)
Повеќе од 12 години	Над 40 kg	1-2 шумливи таблети (500-1000 mg)	8 шумливи таблети (4 g)

Ако земете повеќе FEBRICET отколку што е потребно

Во колку сте земале повеќе таблети отколку што Ви е пропишано (предозирање), веднаш обратете се на Вашиот доктор, фармацевт или во најблиската здравствена установа.

Во случај на предозирање потребна е итна медицинска грижа (хоспитализација, во колку е можна), дури и во колку не се манифестни раните симптоми. Раните симптоми може да не укажуваат на по живот опасно предозирање. Кога се проголтани повеќе од 12 g парацетамол (24 таблети од 500 mg) или повеќе од 150 mg/kg (9g/60 kg), а дури и помали дози, може да предизвикаат оштетување на црниот дроб. Оштетувањето на црниот дроб (зголемени трансаминази) се манифестира 8-36 часа по предозирањето.

Интравенската администрација на N-acetylcystein (NAC) е ефикасна до 8 часа по предозирањето. Дејството на NAC се менува со текот на времето, но може да биде корисно во период до 24 часа. Орално администрираниот метионин е исто така корисен во случај во колку се земе во период од 10-12 часа по предозирањето. Во колку пациентот проголтал 12 g или 150 mg/kg парацетамол, треба да се администрира активен јаглен но не покасно од 1 час по предозирањето. Гастрична лаважа треба да се спроведе кај секој пациент кој непосредно има проголтано парацетамол.

Симптомите на предозирање во првите 24 часа вклучуваат бледило, мачнина, повраќање, анорексија и стомачна болка. Може да дојде до појава на нарушен метаболизам на глукоза и метаболна ацидоза. Иреверзибилното врзување на токсичните метаболити на парацетамол за хепаталното ткиво предизвикува оштетување на црниот дроб. Акутни ренални оштетувања со акутна тубуларна некроза можат да се појават без тешки оштетувања на црниот дроб. Опишани се и случаи на срцева аритмија и панкреатитис.

Ако заборавите да земете FEBRICET

Никогаш не земајте двојна доза за да ја надоместите пропуштената!



Febricet 500 mg шумлива таблета

Во колку сте прескокнале да ја земете дозата на лекот, земете ја колку што е можно побрзо, а потоа земете ја следната доза во вообичаеното време. Меѓутоа, во колку се приближува времето за земање на следната доза, продолжете со земањето на лекот според препорачаниот режим на дозирање.

Ако прекинете да земете FEBRICET

Во колку почувствувате подобрување, не го прекинувајте лекувањето со FEBRICET се додека Вашиот доктор не Ви го каже тоа.

Вашиот доктор ќе ве советува кога да ја прекинете терапијата.

Ако имате други прашања за употребата на лекот, консултирајте се со Вашиот доктор или фармацевт.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА

Како и сите лекови, **FEBRICET** може да има несакани дејства иако истите не се јавуваат кај сите пациенти.

Во колку се јават некои од следниве несакани дејства, информирајте го Вашиот доктор или фармацевт колку што е можно побрзо:

Нарушувања на крвниот и лимфниот систем

Тромбоцитопенија, леукопенија, панцитопенија, неутропенија, агранулоцитоза.

Нарушувања на имунолошкиот систем

Васкулитис, хиперсензитивни реакции (уртикарија, диспнеја, треска, хипотензија и шок).

Нарушувања на кожата и поткожните ткива

Раш.

Ако забележите било какво несакано дејство кое не е наведено во ова упатство, Ве молиме да го информирате Вашиот доктор или фармацевт.

5. ЧУВАЊЕ НА FEBRICET

Да се чува во оригинално пакување, на температура под 30°C, со цел да се заштити од влага.

ЛЕКОТ ДА СЕ ЧУВА НА МЕСТА НЕДОСТАПНИ ЗА ДЕЦА!

Рок на употреба

3 (три) години од датумот на производство.

Лекот не смее да се употребува по датумот на истекот на рокот на употреба што е наведен на кутијата.

6. ДОДАТНИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи FEBRICET



Febricet 500 mg шумлива таблета

Активна супстанција: парацетамол

FEBRICET® 500 mg шумлива таблета: 1 филм-обложена таблета содржи 500 mg парацетамол.

Помошни супстанции:

FEBRICET шумлива таблети 500 mg

- Лимунска киселина, безводна;
- Натриум хидрогенкарбонат;
- Натриум сулфат, безводен;
- Лактоза монохидрат;
- Макрогол 6000,
- Повидон К-25,
- Арома на лимун Н&R 213841;
- Сахарин натриум, дихидрат;
- Силиконска емулзија SE4.

Изглед на лекот FEBRICET и содржина на пакувањето

FEBRICET® 500 mg шумливи таблети:

Округла, бела или скоро бела, таблета, вдлабната од двете страни.

Кутија со 10 шумливи таблети од 500 mg.

Кутија со 20 шумливи таблети од 500 mg.

Начин на издавање

Лекот може да се издава и без лекарски рецепт (БР).

Производител

HEMOFARM A.D., ул. Београдски пут бб, Вршац, Р. Србија

Носител на одобрението за ставање на лекот во промет

ХЕМОФАРМ А.Д. ФАРМАЦЕВТСКО – ХЕМИСКА ИНДУСТРИЈА
ПРЕТСТАВНИШТВО СКОПЈЕ

ул. Иво Лола Рибар 39/1-1, Скопје, Р. Македонија

Упатството е одобрено...

