

ІНСТРУКЦІЯ

Побічна дія. *Алергічні реакції:* шкірний висип, свербіж, кропив'янка.

При застосуванні у високих дозах з боку системи кровотворення: анемія, агранулоцитоз, тромбоцитопенія, метгемоглобінемія; *з боку сечовидільної системи:* ниркова коліка, інтерстиціальний нефрит, асептична піурія, папілярний некроз.

Протипоказання. Виражені порушення функції печінки та нирок, дефіцит ферменту глюкозо-6-фосфатдегідрогенази, захворювання крові, вагітність, період лактації у жінок, дитячий вік до 1 року, підвищена чутливість до компонентів препарату.

Передозування. *Симптоми:* блідість, нудота, блювання, анорексія, болі в абдомінальній ділянці, при значному передозуванні – гепатонекроз. Ураження печінки можливі при прийомі 10 г і більше (у дорослих), розгорнута клінічна картина ураження печінки виявляється через 1–6 діб, рідше порушення функції печінки розвиваються швидко і можуть ускладнюватися нирковою недостатністю (тубулярний некроз). *Лікування:* відміна препарату, промивання шлунка (у перші 1–2 години після прийому), прийом метіоніну внутрішньо або внутрішньовенне введення N-ацетилцистеїну, симптоматична терапія.

Ризик передозування зростає у хворих з алкогольним ураженням печінки нециротичного характеру.

Особливості застосування. У пацієнтів з порушеннями функції печінки і/або нирок, із синдромом Жильбера, у хворих літнього віку добова доза повинна бути знижена і/або збільшений інтервал між прийомами. При застосуванні препарату необхідний контроль картини периферичної крові і функціонального стану печінки.

Парацетамол може спотворювати результати лабораторних досліджень при кількісному визначенні вмісту глюкози і сечової кислоти в сироватці крові.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. При одночасному застосуванні барбітуратів, трициклічних антидепресантів, рифампіцину, а також при вживанні алкоголю значно підвищується ризик гепатотоксичної дії.

Препарат збільшує ефект непрямих антикоагулянтів (похідних кумарину).

Метоклопрамід підвищує, а холестирамін зменшує швидкість всмоктування парацетамолу.

Тривалий прийом протисудомних препаратів може знизити ефективність препарату і збільшити ризик гепатотоксичної дії.

Знижує ефект лізиноприлу.

Умови та термін зберігання. Зберігати при температурі від 15 °С до 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Термін придатності – 2 роки.

Умови відпуску. Без рецепта.

Упаковка. Таблетки по 0,2 г по 10 таблеток у контурній безчарунковій упаковці; таблетки по 0,5 г по 10 таблеток у контурній чарунковій або безчарунковій упаковці.

Виробник. ВАТ «Луганський хіміко-фармацевтичний завод».

Адреса. 91019, Україна, м. Луганськ, вул. Кірова, 17.