

**Листок-вкладыш – информация для пациента****ПАНАДОЛ ДЕТСКИЙ, 24 мг/мл суспензия для приема внутрь,**

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Если у вашего ребенка возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- В случае ухудшения симптомов или отсутствия улучшения через 1 день после начала приема препарата обратитесь к врачу.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат Панадол Детский, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Панадол Детский.
3. Применение препарата Панадол Детский.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Как хранить Панадол Детский.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ПАНАДОЛ ДЕТСКИЙ, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Препарат Панадол Детский, содержит **парацетамол**, который является анальгетиком (болеутоляющее средство, которое снимает боль и озноб) и жаропонижающим средством (снижает температуру, когда у ребенка жар).

Препарат Панадол Детский, суспензия облегчает боль при прорезывании зубов, зубную боль и боль в горле, а также уменьшает лихорадку, которая часто сопровождает простудные заболевания, грипп и детские инфекции, такие как как ветряная оспа, коклюш, корь и эпидемический паротит.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ПАНАДОЛ ДЕТСКИЙ****Противопоказания**

**Не принимайте препарат Панадол Детский:**

- Если у ребенка имеется аллергия на **парацетамол** или любой из ингредиентов, перечисленные в разделе б.
- Если ребенок принимает любое **другое лекарство, содержащее парацетамол.**

- Если у вашего ребенка имеется непереносимость фруктозы – редкое врожденное заболевание, при котором организм не может расщеплять фруктозу.

### Особые указания и меры предосторожности

**Проконсультируйтесь со своим врачом перед тем, как давать ребенку Панадол Детский, если:**

- У ребенка имеются проблемы с печенью или с почками.
- Ребенок имеет недостаточный вес, истощен или неполноценно питается.
- Ребенок родился недоношенным и ему еще не исполнилось 3 месяца.
- У ребенка **тяжелая инфекция** — это может повысить риск **метаболического ацидоза**.  
Метаболический ацидоз имеет следующие признаки:
  - глубокое, учащенное, затрудненное дыхание
  - ощущение тошнота, рвота
  - потеря аппетита

**Немедленно обратитесь к врачу**, если у ребенка возникнет комбинация этих симптомов.

**Проконсультируйтесь со своим врачом перед тем, как давать ребенку Панадол Детский, если:**

Ребенок принимает метоклопрамид или домперидон (применяются при тошноте и рвоте) или холестирамин (применяется при высоком уровне холестерина).

Ребенок принимает варфарин или другие лекарства, препятствующие образованию тромбов.

Ребенок принимает какие-либо прописанные лекарства или находится под наблюдением врача.

- Если Ваш ребенок принимает или недавно принимал любые другие лекарства, в том числе отпускаемые без рецепта, сообщите об этом своему врачу или работнику аптеки.
- Сообщите своему врачу или работнику аптеки, если Ваш ребенок принимает флуклоксациллин (антибиотик) в связи с серьезным риском возникновения нарушений кислотно-щелочного баланса крови и жидкостей тела (метаболический ацидоз с высокой анионной разницей), которые требуют неотложного лечения. Такие нарушения могут возникать, в частности, при тяжелой почечной недостаточности, сепсисе (состояние, при котором в крови циркулируют бактерии и образуемые ими токсины, что приводит к поражениям внутренних органов), нарушениях питания, при хроническом алкоголизме и при применении парацетамола в максимальных суточных дозах.

#### *Вспомогательные вещества*

- Панадол Детский содержит 750 мг сорбитола в каждом 5 мл, что эквивалентно концентрации 150 мг/мл. Сорбитол (E420) является источником фруктозы. Если у ребенка имеется известная непереносимость каких-либо сахаров, проконсультируйтесь со своим врачом, прежде чем использовать этот лекарственный препарат. Сорбитол может вызвать дискомфорт в желудочно-кишечном тракте и обладает легким слабительным действием.
- Этот лекарственный препарат содержит сироп мальтитола (E965). Если Ваш врач предупредил Вас о непереносимости некоторых сахаров, проконсультируйтесь с ним перед использованием этого препарата. Мальтитол может оказывать легкое слабительное действие.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

- Метилпарагидроксибензоат (E218) и пропилпарагидроксибензоат (E216) могут вызывать аллергические реакции (в том числе отсроченные).

### Другие препараты и препарат Панадол Детский

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Ваш ребенок получает, недавно получал или может начать получать какие-либо другие препараты, включая препараты, приобретенные Вами без рецепта.

### Беременность и грудное вскармливание

При необходимости Панадол Детский можно использовать во время беременности. В этом случае нужно использовать как можно более низкую дозу и максимально сократить время лечения. Если боль и/или лихорадка не уменьшаются, обратитесь к своему врачу. Вы можете принимать этот препарат во время кормления грудью.

### Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Лекарственный препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами отсутствует.

## 3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА ПАНАДОЛ ДЕТСКИЙ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Количество лекарства, которое нужно использовать, показано в таблицах, приведенных ниже.

- Только для приема внутрь.
- Перед использованием необходимо **встряхивать флакон** не менее 10 секунд.
- Никогда не давайте ребенку больше препарата, чем указано в таблице.
- Всегда используйте дозирующее устройство, которое находится в упаковке препарата, и не набирайте в устройство слишком много препарата.
- Не давайте препарат ребенку одновременно с любыми другими препаратами, содержащими парацетамол.
- Всегда используйте самую низкую дозу, обеспечивающую облегчение симптомов.

Возраст: 2 - 3 месяца	Доза
1. Поствакцинальная лихорадка	2,5 мл
Боли и лихорадочные состояния другой этиологии, <u>только</u> в случае, если ребенок Имеет массу тела более 4 кг Родился на сроке 37 недель и более	При необходимости через 4-6 часов дают вторую дозу 2,5 мл

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Не давать детям в возрасте до 2 месяцев

Не давать более 2 доз

Между приемом двух доз должно пройти не менее 4 часов

Если ребенку требуется больше доз, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки

Возраст ребенка	Доза	Частота приема (за 24 часа)
3 – 6 месяцев	2,5 мл	4 раза
6 – 24 месяца	5 мл	4 раза
2 – 4 года	7,5 мл	4 раза
4 – 8 лет	10 мл	4 раза
8 – 10 лет	15 мл (10 мл + 5 мл)	4 раза
10 – 12 лет	20 мл (10 мл + 10 мл)	4 раза

- Не давайте ребенку больше 4 доз за любой 24-часовой период.
- Между приемом двух доз должно пройти не менее 4 часов.
- Не давайте этот препарат своему ребенку более 3 дней, не проконсультировавшись с врачом или работником аптеки.

Не рекомендуется использовать для детей в возрасте до 2 месяцев без рекомендации врача.  
Не превышайте указанную дозу.

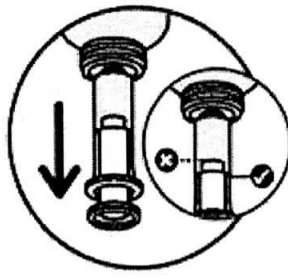
Если за 24 часа не произошло облегчения симптомов, проконсультируйтесь со своим врачом. Длительное применение препарата без наблюдения врача может быть опасно. Этот препарат можно использовать только в том случае, если это явно необходимо.

#### **Если Вы дали ребенку слишком большую дозу препарата**

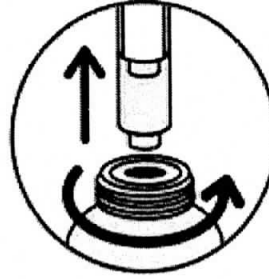
В случае передозировки необходимо немедленно обратиться за медицинской помощью, поскольку существует риск необратимого поражения печени.

**Как использовать дозирующее устройство:****1 ВСТАВЬТЕ**

Протолкните ползунок до упора, чтобы шприц был полностью закрыт. Затем прочно вставьте шприц в горлышко флакона

**2 ПОТЯНИТЕ, ЧТОБЫ ОТМЕРИТЬ НУЖНУЮ ДОЗУ**

Переверните флакон вверх дном и осторожно потяните ползунок для набора соответствующей дозы. Правильная доза будет обозначена в том месте, где широкое края ползунка указывают на отметку в "мл" на корпусе шприца.

**3 ИЗВЛЕКИТЕ**

Переверните флакон обратно и осторожно вытащите шприц из горлышка флакона вращательными движениями.

**После использования этого препарата**

Наденьте крышку на флакон, нажмите на нее и плотно закрутите, затем поверните ее в обратном направлении, при этом Вы должны услышать щелчки.

После использования промойте шприц теплой водой и высушите его. Стерилизовать его не нужно.

**4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

Как и любые другие лекарства, препарат Панадол Детский может вызывать нежелательные реакции, но они возникают не у всех. Имеются очень редкие сообщения о случаях серьезных кожных реакций.

**Прекратите применение этого препарата и немедленно сообщите своему врачу, если у ребенка возникают следующие очень редкие нежелательные реакции (возникают менее чем у 1 из 10 000 пациентов):**

- аллергические реакции, такие как кожная сыпь или зуд, иногда сопровождающиеся проблемами с дыханием или отечностью губ, языка, горла или лица
- кожная сыпь, шелушение кожи или язвочки во рту
- ранее возникали проблемы с дыханием при применении аспирина или нестероидных противовоспалительных средств, и возникают похожие реакции при применении этого препарата
- появляются синяки или кровотечения
- наблюдаются изменения в показателях анализа крови, которые отражают функцию печени.

Одной из нежелательных реакций также может быть значительное снижение числа лейкоцитов, что повышает риск возникновения инфекций.

**Сообщение о возникновении нежелательных реакций**

4221 - 2018

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, д. 2а

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Тел/Факс: +37517 242 00 29

Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

Сайт: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

**5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ПАНАДОЛ ДЕТСКИЙ**

Храните препарат при температуре не выше 30 °С.

Храните этот препарат в недоступном и незаметном для детей месте.

Не используйте этот лекарственный препарат после истечения срока годности («Годен до»), указанного на картонной коробке и на этикетке флакона. Срок годности истекает в последний день месяца, указанного на упаковке.

После первого вскрытия лекарственный препарат может использоваться в течение срока годности, указанного на упаковке.

Не выбрасывайте (не выливайте) препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

**6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**

**Препарат Панадол Детский содержит:**

*Действующие вещества:* в 1 мл лекарственного препарата содержится 24 мг парацетамола.

*Вспомогательные вещества являются:* сорбитол жидкий (некристаллизующийся) E420, ксантановая камедь, метилпарагидроксибензоат E218, пропилпарагидроксибензоат E216, лимонная кислота безводная, тринатрия цитрат дигидрат, глицерин, клубничный ароматизатор, динатрия эдетат, сукралоза, мальтитол жидкий E965, вода очищенная.

**Внешний вид препарата Панадол детский и содержимое упаковки**

Непрозрачная или полупрозрачная суспензия белого или слегка коричневатого цвета.

По 100 мл препарата во флаконы из темного стекла, закупоренные крышкой из полипропилена и полиэтилена, с полиэтиленовой вставкой с защитой от вскрытия детьми и контролем первого вскрытия.

1 флакон вместе с дозирующим шприцем, представляющим собой двухкомпонентный литой дозатор для лекарственных препаратов, состоящий из цилиндра (корпуса) шприца и

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

плунжера (ползунка), изготовленных из полиэтилена.

**Срок годности (срок хранения)**

3 года.

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

**Держатель регистрационного удостоверения**

Республика Казахстан  
ТОО «Haleon Kazakhstan»  
г. Алматы, ул. Манаса, 32А  
Тел.: 8 (727) 244-69-99

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения:

Адрес электронной почты:

[SafetyReportingEMEA@haleon.com](mailto:SafetyReportingEMEA@haleon.com) (для Азербайджана, Грузии, Узбекистана, Таджикистана, Туркменистана и Монголии)

[EAEU.PV4customers@gsk.com](mailto:EAEU.PV4customers@gsk.com) (для Армении, Беларуси и Кыргызстана)

Сообщения о жалобах на качество препарата принимаются по электронной почте [CIS.LOC-PQC@haleon.com](mailto:CIS.LOC-PQC@haleon.com).

**Производитель**

Haleon CH SARL,  
Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland  
(Хелеон КХ САРЛ,  
Рю де Летраз, 1260 Нион Швейцария)

**Данный листок-вкладыш пересмотрен**

ММ.ГГГГ

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте <https://www.rceth.by>.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте <https://www.rceth.by>.

*Торговые марки принадлежат или используются по лицензии группой компаний Haleon.*

©2024 группа компаний Haleon или их лицензиар.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь