

Písomná informácia pre používateľa

COLDREX TABLETY

500 mg/25 mg/5 mg/20 mg/38 mg
tablety

paracetamol, kofeín, fenylefrínum-chlorid, monohydrát terpínu, kyselina askorbová obalená etylcelulózou

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako je to uvedené v tejto písomnej informácii alebo ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak potrebujete ďalšie informácie alebo radu, obráťte sa na svojho lekárnika.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii.
Pozri časť 4.
- Ak sa do 3 dní nebudete cítiť lepšie alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je COLDREX TABLETY a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete COLDREX TABLETY
3. Ako užívať COLDREX TABLETY
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať COLDREX TABLETY
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je COLDREX TABLETY a na čo sa používa

COLDREX TABLETY je liek na zmiernenie príznakov chrípky a akútneho zápalu horných dýchacích ciest, odstraňuje bolesti v hrdle, uvoľňuje upchatý nos aj prínosné dutiny, odstraňuje bolesti hlavy, svalov aj kĺbov.

Obsahuje paracetamol, liečivo proti bolesti a horúčke, ktoré odstraňuje bolesti v hrdle, bolesti hlavy, svalov aj kĺbov a znižuje horúčku. Ďalej fenylefrínumchlorid, ktorý uvoľňuje upchatý nos aj prínosné dutiny a monohydrát terpínu, ktorý je používaný ako expektorans pri produktívnom kašli. COLDREX TABLETY tiež obsahuje vitamín C, ktorého hladiny pri chrípke a prechladnutí môžu byť nízke. COLDREX TABLETY sú vhodné pre dospelých a dospievajúcich od 12 rokov.

Ak sa do 3 dní nebudete cítiť lepšie alebo sa budete cítiť horšie, musíte sa obrátiť na lekára.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete COLDREX TABLETY

Pamäťajte si:

- COLDREX TABLETY obsahuje paracetamol. Neužívajte tento liek s akýmkoľvek ďalším liekom obsahujúcim paracetamol.
- Neužívajte tento liek bez odporúčania lekára, ak máte problémy s pitím alkoholu a/alebo máte ochorenie pečene.
- COLDREX TABLETY obsahuje aj dekongestívum (liek na uvoľnenie upchatého nosa). Neužívajte tento liek s ďalšími liekmi, ktoré sa užívajú na zmiernenie chrípky, prechladnutia alebo opuchu nosovej sliznice (upchatého nosa).

Neužívajte COLDREX TABLETY

- Ak ste alergický na paracetamol, fenylefrínum-chlorid, kofeín, monohydrát terpínu, kyselinu askorbovú alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).
- Ak máte niektorý z týchto zdravotných problémov:
vysoký krvný tlak, glaukom (zelený zákal), závažné ochorenie pečene vrátane akútnej žltačky, závažnú hemolytickú anémiu (málokrvnosť z rozpadu červených krviniek), užívate alebo ste užívali počas posledných dvoch týždňov lieky známe ako inhibítory monoaminoxidázy (lieky proti depresii).

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať COLDREX TABLETY, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

- Pred užitím lieku COLDREX TABLETY sa poradte s lekárom:
- ak máte niektorý z týchto zdravotných problémov:
ochorenie srdca, cukrovku, poruchu funkcie obličiek alebo pečene, ochorenie štítnej žľazy, zväčšenú prostatu, prieduškovú astmu, nedostatok glukózo-6-fosfát dehydrogenázy, ochorenie postihujúce mozgové cievy.
- ak súbežne užívate lieky: tricyklické antidepresíva (lieky proti depresii) alebo betablokátory (lieky na zníženie krvného tlaku a spomalenie srdcovej činnosti).

Iné lieky a COLDREX TABLETY

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Účinky lieku COLDREX TABLETY a účinky iných súbežne užívaných liekov sa môžu navzájom ovplyvňovať.

Ak užívate COLDREX TABLETY, **neužívajte súbežne iné lieky na chrípku a prechladnutie alebo lieky odstraňujúce zdurenie nosovej sliznice, najmä iné lieky obsahujúce paracetamol.**

Užívanie COLDREXU TABLETY s akýmkoľvek súčasne užívanými liekmi je možné len po porade s lekárom, pretože riziko postihnutia pečene pôsobením paracetamolu je vyššie pri súbežnom užívaní iných liekov, ktoré môžu spôsobovať poškodenie pečene alebo liekov indukujúcich pečeňové mikrozomálne enzymy.

Je nutná porada s lekárom pri súbežnom užívaní warfarínu alebo iných liekov na riedenie krví, vzhľadom na možné riziko zvýšeného krvácania.

Informujte svojho lekára alebo lekárnika, ak užívate flukloxacilín (antibiotikum) z dôvodu závažného rizika abnormalít krvi a tekutín (metabolická acidóza s vysokou aniónovou medzerou), ktorá sa musí urýchlene liečiť, a ktorá sa môže vyskytnúť najmä v prípade ľahkej poruchy funkcie obličiek, sepsy (ked' baktérie a ich toxíny kolujúce v krvi vedú k poškodeniu orgánov), podvýživa, chronický alkoholizmus a ak sa užívajú maximálne denné dávky paracetamolu.

Súbežné dlhodobé užívanie paracetamolu a kyseliny acetylsalicylovej alebo ďalších nesteroidných protizápalových liekov (NSAID) môže viest' k poškodeniu obličiek.

Poradte sa s lekárom alebo lekárnikom, ak užívate metoklopramid alebo domperidón pri nevoľnosti a vracaní alebo kolestyramíne na zníženie hladiny cholesterolu.

Fenylefrínum-chlorid, nachádzajúci sa v lieku, môže pri kombinácii s niektorými liekmi proti depresii (inhibítory monoaminoxidázy alebo tricyklické antidepresíva napr. amitriptylín) spôsobiť zvýšené riziko srdcovočievnych nežiaducích účinkov.

Rovnako súbežné podávanie s betablokátormi (lieky na zníženie krvného tlaku a spomalenie srdcovej činnosti) alebo inými liekmi na zníženie tlaku (napr. metyldopa, reserpín, guanetidín, debrisočín) môže znížením účinku týchto liekov viest' k zvýšeniu krvného tlaku.

Súbežné podávanie fenylefrínum-chloridu a digoxínu (liek na úpravu srdcovej činnosti) môže zvyšovať riziko nepravidelnej srdcovej činnosti.

COLDREX TABLETY a jedlo, nápoje a alkohol

Liek sa môže podávať nezávisle od jedla. Počas liečby sa nesmie konzumovať alkohol. Dlhodobá konzumácia alkoholu významne zvyšuje riziko poškodenia pečene. Vyvarujte sa požívaniu nadmerného množstva kávy alebo čaju spolu s týmito tabletami. Môžu spôsobiť pocit napäťia a podráždenosť.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Liek nie je vhodné užívať počas tehotenstva a dojčenia.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Liek neovplyvňuje pozornosť a schopnosť sústredenia sa pri obsluhe strojov a vedení vozidiel.

COLDREX TABLETY obsahuje sodík

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednej tablete, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

COLDREX TABLETY obsahuje farbivo žlt' oranžová

Tento liek obsahuje farbivo žlt' oranžová(E110), ktoré môže vyvoláť alergické reakcie.

3. Ako užívať COLDREX TABLETY

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako je to uvedené v tejto písomnej informácii alebo ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Pokiaľ lekár neurčí inak, užívajú dospelí a dospievajúci od 15 rokov: 1 až 2 tablety 1 až 4-krát denne. Odstup medzi jednotlivými dávkami je najmenej 4 hodiny. **Neužívajte viac ako 8 tablet za 24 hodín.**

Jedna tableta je vhodná pre osoby s telesnou hmotnosťou 34 - 60 kg, dve tablety pre osoby s telesnou hmotnosťou nad 60 kg.
Dospievajúcim od 12 do 15 rokov sa podáva 1 tableta v časovom odstupe najmenej 4-6 hodín.

Nepodávajte viac ako 6 tablet za 24 hodín. Neprekračujte odporúčané dávkovanie.

Tablety zapite tekutinou.

Užívanie vyšších než odporúčaných dávok môže viesť k riziku závažného poškodenia alebo zlyhania funkcie pečene. Ak príznaky ochorenia pretrvávajú viac ako 3 dni alebo sú sprevádzané vysokou horúčkou, vyhľadajte lekára. Bez porady s lekárom tento liek užívajte najviac 7 dní.

Ak užijete viac COLDREXU TABLETY, ako máte

V prípade predávkovania alebo náhodného požitia lieku dieťaťom ihneď vyhľadajte svojho lekára alebo najbližšie zdravotnícke zariadenie a povedzte mu presné množstvo lieku, ktoré ste užili. Ukažte im použité balenie a túto písomnú informáciu. Predávkovanie paracetamolom môže spôsobiť vážne poškodenie až zlyhanie funkcie pečene. V prípade predávkovania je nevyhnutná okamžitá lekárska pomoc, aj keď nie sú prítomné žiadne príznaky predávkovania.

Ak zabudnete užiť COLDREX TABLETY

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku. Užite zvyčajnú dávku hneď ako si spomeniete. Medzi dvoma dávkami zachovávajte minimálny časový odstup 4 hodiny.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa používania tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Ukončite liečbu týmto prípravkom a okamžite vyhľadajte lekára:

- ak sa u vás objaví alergická reakcia, ako je kožná vyrážka alebo pichnutie, niekedy spojené s problémami s dýchaním alebo opuchom jazyka, alebo tváre
- ak sa u vás objaví kožná vyrážka alebo olupovanie kože alebo vredy v ústach
- ak ste v minulosti mali problémy s dýchaním po použití kyseliny acetylsalicylovej alebo inými nesteroidnými protizápalovými liečivami a rovnaké príznaky sa objavili po použití tohto prípravku
- ak sa u vás vyskytne nevysvetliteľná bolest' brucha

Tieto nežiaduce účinky sú zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1000 osôb).

S frekvenciou veľmi zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 10000 osôb) sa vyskytli prípady závažných kožných reakcií.

Ďalšie nežiaduce účinky spojené s paracetamolom, ktoré sa môžu objaviť počas liečby týmto prípravkom, sa vyskytujú zriedkavo (môžu postihovať menej ako 1 z 1000 osôb) sú:

- poruchy krvi
- depresia, zmätenosť, halucinácie
- tras, bolest' hlavy, poruchy videnia
- krvácanie v tráviačom systéme, hnačka, pocit na vracanie, vracanie, bolest' brucha
- zlyhanie pečene, porucha funkcie pečene, žltačka
- závrat, horúčka, potenie

Vedľajšie účinky spojené s fenylefrínom - **neznáme** (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

- nervozita, bolest' hlavy, závrat, nespavosť a palpitácie (búšenie srdca), zrýchlená srdcová činnosť, zvýšenie krvného tlaku
- hnačka, vracanie,
- poruchy videnia,
- alergické reakcie (kožné vyrážky, žihľavka),
- stŕažené alebo bolestivé močenie.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii . Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na **národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V**. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať COLDREX TABLETY

Uchovávajte pri teplote do 25 °C v pôvodnom vnútornom obale na ochranu pred vlhkosťou.
Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne.
Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo COLDREX TABLETY obsahuje

Liečivá sú paracetamol 500 mg, fenylefrínum-chlorid 5 mg, kofein 25 mg, monohydrát terpínu 20 mg, kyselina askorbová obalená etylcelulózou 38 mg, čo zodpovedá kyseline askorbovej (vitamín C) 30 mg v 1 tablete.

Ďalšie zložky sú predželatinovaný škrob, kukuričný škrob, povidón, sorbát draselný, laurylsíran sodný, oranžová žlt' (E110), kyselina stearová, mastenec.

Ako vyzerá COLDREX TABLETY a obsah balenia

COLDREX TABLETY sú vypuklé oválne tablety, jedna strana oranžová s vyrazeným nápisom COLDREX, druhá strana biela.

Veľkosť balenia: 12 alebo 24 tablet

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobcu

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

OMEGA PHARMA a.s., Vídeňská 188/119d, 619 00 Brno – Dolní Heršpice, Česká republika

Výrobcu

Omega Pharma International NV, Venecoweg 26, Nazareth, 9810, Belgicko

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v máji 2022.