

# ИНСТРУКЦИЯ

## для медицинского применения препарата ПИАРОН

### **Состав лекарственного средства:**

*действующее вещество:* paracetamol;

1 таблетка содержит парацетамола 500 мг;

*вспомогательные вещества:* целлюлоза микрокристаллическая, натрия кроскармеллоза, магния стеарат, повидон К 90, тальк, покрытие Opadry 31G58920 белый: полиэтиленгликоль; гипромеллоза; лактоза, моногидрат; титана диоксид (Е 171); тальк.

**Лекарственная форма.** Таблетки, покрытые оболочкой.

Таблетки, покрытые оболочкой, белого цвета, капсулообразной формы с надписью P500 на одной стороне и линией разлома на второй.

### **Название и месторасположение производителя.**

ООО «КУСУМ ФАРМ».

Украина, 40022, г. Сумы, ул. Скрыбина, 54.

### **Фармакотерапевтическая группа.**

Аналгетики и антипиретики. Код АТС N02B E01.

Парацетамол – ненаркотический анальгетик-антипиретик, анальгетическое действие которого обусловлено центральным и периферическим действием. Парацетамол повышает порог болевой чувствительности, блокирует брадикининчувствительные рецепторы, оказывает слабое противовоспалительное действие вследствие угнетения синтеза простагландинов E<sub>2</sub> и F<sub>2</sub> путем ингибирования ЦОГ (циклооксигеназы).

Жаропонижающий эффект парацетамола связан с угнетением биосинтеза простагландинов, которые являются медиаторами центра терморегуляции в гипоталамусе.

Парацетамол эффективно ингибирует ЦОГ в клетках центральной нервной системы и значительно слабее – в периферических тканях.

Препарат быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте, проникает во все ткани организма, связываясь с белками плазмы крови. Максимальная концентрация в плазме крови наблюдается через 30-40 мин после приема внутрь. Жаропонижающий эффект наступает через 2 часа. Продолжительность действия – 3–4 часа. Период полувыведения – 1–4 часа. Метаболизируется в печени с образованием глюкуронидов и сульфатов парацетамола. Выводится почками, главным образом в виде продуктов конъюгации, менее 5% экскретируется в неизменном виде.

### **Показания для применения.**

Болевой синдром слабой или умеренной степени любого генеза (головная боль, зубная боль, невралгии, миалгии, артралгии, первичная дисменорея), лихорадка и озноб при простуде, гриппе.

### **Противопоказания.**

Повышенная чувствительность к парацетамолу. Заболевания печени и почек, сахарный диабет, заболевания крови, фенилкетонурия, генетический дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы.

I триместр беременности.

### **Надлежащие меры безопасности при применении.**

Не превышать рекомендованную дозу. Не превышать длительность курса лечения. Если выразительность симптомов заболевания не уменьшается в течение 3 суток лечения препаратом, необходима повторная консультация врача.

## **Особые предостережения.**

### ***Применение в период беременности или кормления грудью.***

В периоды беременности и кормления грудью препарат назначают с осторожностью, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка. В таком случае препарат назначается только после консультации с врачом в минимальной эффективной дозе в течение не более чем 3 дней.

### ***Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.***

Нет данных относительно отрицательного влияния парацетамола на способность водить транспортные средства и работать со сложными механизмами.

### ***Дети.***

Детям в возрасте до 12 лет парацетамол назначают в другой лекарственной форме.

## **Способ применения и дозы.**

Таблетки применяют внутрь, после еды, запивая водой. В зависимости от тяжести заболевания взрослым и детям старше 12 лет применяют по 500–1000 мг (1–2 таблетки) 2–4 раза в сутки с интервалом между приемами не менее 4 часов. Не более 8 таблеток на протяжении 24 часов.

Максимальная суточная доза для взрослых – 4 г.

Курс лечения составляет от 3 до 5 дней; при условиях приема более высоких доз – 3 дня.

## **Передозировка.**

Передозировка парацетамола может вызвать развитие печеночной недостаточности.

*Симптомы:* бледность кожи, отсутствие аппетита, тошнота, рвота, боль в животе, повышение активности печеночных ферментов, увеличение протромбинового времени, позже появляется боль в области печени. В тяжелых случаях развивается печеночная недостаточность, коматозное состояние и энцефалопатия.

*Лечение:* промывание желудка в течение первых часов после приема препарата в чрезмерной дозе. Прием энтеросорбентов, внутривенное введение антидота N-ацетилцистеина, назначение внутрь метионина.

## **Побочные эффекты.**

*Со стороны пищеварительной системы:* возможны тошнота, боль в животе, нарушение функции печени.

*Аллергические реакции:* возможны кожная сыпь, зуд, крапивница, ангионевротический отек.

*Со стороны мочевыделительной системы:* редко, при длительном применении – нарушение функции почек, асептическая пиурия.

*Со стороны системы кровообращения:* при длительном применении – анемия, агранулоцитоз, тромбоцитопения, метгемоглобинемия.

*Со стороны нервной системы:* редко – сонливость или чрезмерное возбуждение.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.**

Не следует назначать препарат одновременно с другими средствами, которые содержат парацетамол. Скорость всасывания парацетамола может увеличиваться при одновременном приеме метоклопрамида и домперидона, уменьшаться – при одновременном приеме колестирамина. Парацетамол может усиливать антикоагулянтный эффект варфарина и других производных кумарина. Барбитураты снижают жаропонижающий эффект парацетамола.

При одновременном приеме барбитуратов, трициклических антидепрессантов, рифампицина, бутадiona повышается риск гепатотоксического действия препарата.

При одновременном приеме с салицилатами значительно повышается риск нефротоксического действия.

**Срок годности.**

3 года.

**Условия хранения.**

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Упаковка.**

По 10 таблеток в блистере; по 1 или 2 блистера в картонной коробке.

**Категория отпуска.**

Без рецепта.