

Pyralgina Gorączka 0,5g 6 saszetek



Cena: 14,99 zł

Opis słownikowy

Czas dostawy	2-5 dni
Dawka	500mg
Opakowanie	168 g (granulat), 6 sasz. po 1
Postać	granulat do sporządzenia roztworu doustnego
Producent	ZAKŁADY FARMACEUTYCZNE POLPHARMA S.A.
Rejestracja	
Substancja czynna	Metamizolum

Opis produktu

Skład:

Substancja czynna leku: metamizol magnezowy. Jedna saszетка zawiera 500mg metamizolu magnezowego w postaci metamizolu magnezowego sześciowodnego oraz pozostałe składniki: mannitol, powidon K29/32, sacharyna sodowa, aromat pomarańczowy, żółcień pomarańczowa (E110).

Działanie:

Lek w postaci granulatu do sporządzania roztworu doustnego Pyralgina Gorączka 500mg to produkt leczniczy zawierający pochodną pirazolonu, czyli metamizol magnezowy. Metamizol działa przeciwbólowo i przeciwgorączkowo, ponadto działa także rozkurczowo na mięśnie gładkie. Roztwór o smaku pomarańczowym.

Zastosowanie:

Produkt leczniczy Pyralgina Gorączka 500mg wskazany do stosowania w leczeniu gorączki. Lek zaleca się stosować w przypadkach, gdy inne środki są nieskuteczne lub są przeciwwskazania do ich stosowania.

Informacje dodatkowe:

Produkt przechowywać w miejscu niedostępnym dla dzieci, w temperaturze pokojowej. Zawiera żółcień pomarańczową, czyli barwnik powodujący u niektórych osób reakcję alergiczną. Jedna saszетка zawiera 0,04 wymiennika węglowodanowego. Jedna saszетка zawiera 0,2mmol (4,58mg) sodu.

Przeciwwskazania:

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na którykolwiek składnik leku, inne pochodne pirazolonu i pirazolidyny. Nie stosować w przypadku rozpoznanego zespołu astmy analgetycznej lub znanej nietolerancji na leki przeciwbólowe, która objawia się pokrzywką, obrzękiem naczynioruchowym (np. skurcze oskrzeli lub inna reakcja anafilaktoidalna na salicylany, paracetamol, inne nieopiodowe leki przeciwbólowe, również niesteroidowe leki przeciwzapalne). Nie stosować w przypadku zaburzeń czynności szpiku kostnego bądź zmian w obrazie morfologicznym krwi. Nie stosować w przypadku ostrej niewydolności nerek lub wątroby, ostrej porfirii wątrobowej,

wrodzonego niedoboru dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej. Nie stosować w okresie ciąży oraz laktacji. Nie stosować w skojarzeniu z innymi pochodnymi pirazolonu.

Działania niepożądane:

Podczas stosowania leku mogą wystąpić działania niepożądane. W przypadku pojawienia się następujących objawów należy bezzwłocznie odstawić lek oraz wezwać pomoc lekarską: ciężka reakcja uczuleniowa (anafilaktyczna) – rzadko występujący obrzęk twarzy, warg, języka i/lub gardła, które może powodować utrudnienie połykania lub oddychania; bardzo rzadko występujący ciężki skurcz oskrzeli; zmiany skórne i śluzówkowe, jak świąd, pieczenie, zaczerwienienie, pokrzywka; wstrząs anafilaktyczny (zagrożające życiu zmniejszenie ciśnienia tętniczego krwi, osłabienie, omdlenie) – częstość nieznana. Lek należy natychmiast odstawić oraz udać się na konsultację lekarską w przypadku pojawienia się następujących działań niepożądanych: zespół Stevens-Johnsona (pęcherze przechodzące w nadżerki, na błonach śluzowych jamy ustnej, spojówek, narządów płciowych); zespół Lyella (toksyczne martwicze oddzielanie się naskórka i obnażenia dużych powierzchni skóry); pancytopenia (znaczne zmniejszenie ilości wszystkich komórek krwi: czerwonych i białych krwinek oraz płytek krwi, objawiające się ogólnym złym samopoczuciem, gorączką, objawami zakażenia, krwawkami, krwawieniami, bladością skóry); agranulocytoza (całkowity lub prawie całkowity zanik granulocytów we krwi) objawiająca się: wysoką gorączką, dreszczami; bólem gardła, trudnościami w połykaniu oraz stanami zapalnymi błony śluzowej jamy ustnej, nosa, gardła, narządów płciowych i odbytnicy; podwyższonym OB; nie zawsze prawidłowymi wartościami hemoglobiny, erytrocytów i płytek krwi, choć najczęściej są one w normie; nieznacznie powiększonymi węzłami chłonnościami oraz śledzioną, choć najczęściej są bez zmian. Pojedyncze doniesienia wskazują, że ryzyko wystąpienia agranulocytozy może się zwiększyć w przypadku przyjmowania metamizolu przez okres dłuższy niż jeden tydzień. Inne działania niepożądane: niezbyt często – wysypka polekowa (przemijająca wysypka różnego typu: grudkowa, plamista, krostkowa, rumieniowa); nadmierne zmniejszenie ciśnienia tętniczego; rzadko – zmiany skórne grudkowo-plamkowe; leukopenia (zmniejszenie liczby krwinek białych we krwi); bardzo rzadko – astma analgetyczna, napady astmy; małopłytkowość (krwiaki, krwawienia); nagłe pogorszenie czynności nerek z białkomoczem, skąpomoczem lub bezmoczem włącznie; ostra niewydolność nerek; śródmiąższowe zapalenie nerek; częstość nieznana – nudności, wymioty, bóle brzucha, podrażnienie żołądka, biegunka, suchość w ustach; uszkodzenie wątroby; bóle i zawroty głowy; niedokrwistość hemolityczna, niedokrwistość aplastyczna, uszkodzenie szpiku, niekiedy kończące się zgonem. U pacjentów z niedoborem dehydrogenazy glukozy-6-fosforanowej lek wywołuje hemolizę krwinek; czerwone zabarwienie moczu (po zastosowaniu bardzo wysokich dawek metamizolu).

Dawkowanie:

Należy stosować zgodnie z zaleceniami lekarza lub według wskazówek na ulotce. Zawartość saszetki rozpuścić w szklance wody, wypijać w trakcie jedzenia lub bezpośrednio po posiłku. Zaleca się stosować najmniejsze skuteczne dawki. U osób dorosłych w przypadku gorączki i sporadycznie występującego bólu: przyjmować jednorazowo 1-2 saszetki (0,5g-1g metamizolu). Maksymalna dawka jednorazowa wynosi dwie saszetki (1g metamizolu), natomiast maksymalna dawka dobową wynosi 6 saszetek (3g metamizolu). Należy skonsultować się z lekarzem, gdy po 3-5 dniach stosowania leku nie nastąpiła poprawa.