

## **Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle**

### **Treo 500 mg / 50 mg poretabletti** asetyyilisalisyylihappo ja kofeiini

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käänny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

#### **Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Treo on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Treo-valmistetta
3. Miten Treo-valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Treo-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Treo on ja mihin sitä käytetään**

Treo sisältää asetyyilisalisyylihappoa ja kofeiinia. Asetyyilisalisyylihappo lievittää kipua ja alentaa kuumetta. Kofeiinilla on lääkkeen vaikutusta voimistava ja piristävä vaikutus. Treo-poretabletteja käytetään kuumeen ja erilaisten särkytilojen tilapäiseen hoitoon.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Treo-valmistetta**

##### **Älä ota Treo-valmistetta**

- jos olet allerginen asetyyilisalisyylihapolle, kofeiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos asetyyilisalisyylihapon tai jonkun muun tulehduskipulääkkeen käyttö on aiemmin aiheuttanut sinulle astma-, heinänuha- tai nokkosihottumaoireita
- jos sinulla on verenvuototauti (hemofilia)
- jos sinulla on verihiutaleniukkuus (trombosytopenia)
- jos sinulla on tai on ollut maha- tai pohjukaissuolihaava tai siihen liittyvä verenvuoto (vähintään kaksi erillistä tapahtumaa)
- jos sinulla on maksakirroosi
- jos sinulla on vaikea sydämen vajaatoiminta
- jos sinulla on vaikea munuaissairaus
- raskauden viimeisen kolmanneksen aikana.

##### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Treo-valmistetta

- jos sinulla on astma
- jos sinulla on joskus aikaisemmin ollut maha- tai pohjukaissuolihaava
- jos käytät veren hyytymistä estäviä lääkkeitä (antikoagulantteja)
- jos käytät muita tulehduskipulääkkeitä, verisuonitukkeumia estäviä lääkkeitä (esim. asetyyilisalisyylihappo), kortisonia, selektiivisiä serotoniinin takaisinoton estäjiä

(masennuslääke) tai muuta lääkitystä, joka saattaa lisätä riskiä saada ruoansulatuskanavan haavaumia tai verenvuotoa

- jos olet iäkäs
- jos sinulla on tai on ollut haavainen paksusuolitulehdus tai Crohnin tauti
- jos sinulla on kohonnut verenpaine tai sydämen vajaatoiminta
- jos sinulla on jokin maksa- tai munuaissairaus
- jos yrität tulla raskaaksi (ks. kohta Raskaus, imetys ja hedelmällisyys).

### **Lapset**

Treo-poretabletteja ei saa antaa lapsille.

### **Muut lääkevalmisteet ja Treo**

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Lääkehoidon vaikutukset tai teho voivat muuttua, jos Treo-valmistetta käytetään samanaikaisesti seuraavien lääkkeiden kanssa:

- veren hyytymistä estävät lääkeaineet (esim. hepariini ja varfariini)
- asetatsolamidi (silmänpainelääke)
- adnosiini (sydänlääke)
- metotreksaatti (nivelreuman, psoriasisin ja syövän hoitoon)
- tietyt verenpainelääkkeet (diureetit eli virtsaneritystä lisäävät lääkkeet, ACE-estäjät ja angiotensiini II-antagonistit)
- kortisonivalmisteet
- muut tulehduskipulääkkeet
- selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät (masennuslääke)
- virtsahapon eritystä lisäävät lääkkeet (bentsbromaroni, probenesidi)
- vesirokkorokote. Treo-valmistetta ei saa käyttää 6 viikon aikana rokotuksen jälkeen.
- klotsapiini (psykoosilääke)
- siklosporiini, takrolimuusi (hyljinnänestolääke)
- siprofloksasiini (antibiootti)
- fenyylipropanoliamiini (vähentää nenän limakalvoturvotusta)
- nikotiinihappo eli niasiini/B<sub>3</sub>-vitamiini (mm. veren tavallista suurempien rasvapitoisuuksien ja huimauksen hoitoon)
- glibenklamidi ja sulfonyyliureat (diabeteslääke)
- litium (mielialalääke)
- fenytoiini (epilepsia- ja rytmihäiriölääke)
- valproiinihappo (epilepsialääke)
- vatsahappoa neutraloivat lääkkeet ns. antasidit
- kinidiini (rytmihäiriölääke).

### **Treo ruoan, juoman ja alkoholin kanssa**

Treo voidaan ottaa joko ruoan kanssa tai tyhjiin vatsaan.

Treo-poretablettien ja alkoholin samanaikainen käyttö voi lisätä ruoansulatuskanavan verenvuodon vaaraa.

### **Raskaus, imetys ja hedelmällisyys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

### *Raskaus*

Treo-poretablettien, kuten muidenkaan asetyylisalisyylihappoa sisältävien lääkevalmisteiden, käyttö ei ole suositeltavaa raskauden aikana. Treo-valmistetta ei saa käyttää raskauden viimeisen kolmanneksen aikana sillä se voi aiheuttaa syntymättömälle lapselle sydän- ja munuaisvaurioita. Jos lääkettä käytetään loppuraskauden aikana, se voi altistaa sekä äidin että lapsen verenvuodoille ja viivästyttää synnytyksen käynnistymistä. Sinun ei pidä ottaa Treo-valmistetta raskauden ensimmäisten 6 kuukauden aikana, ellei se ole ehdottoman välttämätöntä ja lääkärin ohjeistamaa. Jos tarvitset hoitoa

tänä aikana tai kun yrität tulla raskaaksi, on käytettävä pienintä mahdollista annosta mahdollisimman lyhyen ajan. Jos Treo-valmistetta käytetään usean päivän ajan 20. raskausviikosta alkaen, se voi aiheuttaa syntymättömälle lapsellesi munuaisongelmia, jotka voivat johtaa vauvaa ympäröivän lapsiveden vähäiseen määrään (oligohydramnion) tai vauvan sydämessä olevan ductus arteriosus -nimisen verisuonen kaventumiseen. Jos tarvitset hoitoa muutamaa päivää pidempään, lääkäri voi suositella lisäseurantaa.

#### *Imetys*

Treo kulkeutuu rintamaitoon, mutta ei todennäköisesti vaikuta imeväiseen.

#### *Hedelmällisyys*

Treo kuuluu lääkeryhmään (tulehduskipulääkkeet), joka voi vaikeuttaa raskaaksi tulemistä. Tämä vaikutus kumoutuu lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Treo ei vaikuta ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita.

### **Treo sisältää natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää 335,8 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per poretabletti. Tämä vastaa 17 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle.

## **3. Miten Treo-valmistetta otetaan**

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

#### *Aikuiset:*

Suosittelun annos on 1–2 poretablettia 1–3 kertaa päivässä.

Poretabletit liuotetaan lasilliseen vettä.

Koska Treo sisältää kofeiinia noin puolen kahvikupillisen verran, se voi vaikeuttaa nukahtamista, jos lääke otetaan lähellä nukkumaanmenoaikaa.

Yli kahden tabletin kerta-annos ei lisää lääkkeen kipua lievittävää vaikutusta. Suuremmat annokset voivat aiheuttaa vakavia riskejä.

Treo on tarkoitettu vain tilapäiseen käyttöön. Pitkäaikainen käyttö voi aiheuttaa päänsärkyä tai päänsärky voi pahentua.

### **Käyttö lapsille**

Treo-poretabletteja ei saa antaa lapsille.

### **Jos otat enemmän Treo-valmistetta kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

### **Jos unohtat ottaa Treo-valmistetta**

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

***Yleiset (alle 1 potilaalla 10:stä):***

lisääntynyt verenvuototaipumus, levottomuus, unettomuus, vapina, sydämen tiheälyöntisyys, ruuansulatushäiriöt, närästys, pahoinvointi.

***Melko harvinaiset (alle 1 potilaalla 100:sta):***

allergiset reaktiot (nokkosihottuma, heinänuha ja astma), huimaus, korvien soiminen, mahahaava ja verenvuoto mahalaukusta valmisteeseen säännöllisessä käytössä, hikoilu, väsymys.

***Harvinaiset (alle 1 potilaalla 1000:sta):***

verihitateniukkuus, punasolujen hajoaminen perinnöllisessä sairaudessa, jossa potilaalta puuttuu yksi aineenvaihduntaentsyymi (glukoosi-6-fosfaatti-dehydrogenaasi), keuhkoputken kouristus ja astmaattinen reaktio, vaikea ruoansulatuskanavan verenvuoto, kohonneet transaminaasiarvot, epänormaali maksan toiminta, heikentynyt munuaistoiminta.

***Hyvin harvinaiset (alle 1 potilaalla 10 000:sta):***

Vakavat ihoreaktiot kuten angioedeema, ihon punatäpläisyys, monimuotoinen punavihoittuma, Stevens–Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi (Lyellin oireyhtymä).

***Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):***

anemia, heikentynyt kuulo, Reyen syndrooma.

Huomaa, että yllä mainituista haittavaikutuksista sydämen tiheälyöntisyys, levottomuus, unettomuus ja vapina johtuvat todennäköisimmin lääkkeen sisältämästä kofeiinista. Yksi poretabletti sisältää 50 mg kofeiinia. Tämä vastaa määrää, jonka saa noin puolesta kupillisesta kahvia.

Yliherkkyysoireiden riski on suurentunut henkilöillä, joilla on jokin allergia. Suuret annokset voivat aiheuttaa keskushermoston kautta välittyviä haittavaikutuksia.

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

**5. Treon säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Herkkä kosteudelle. Pidä putkilo kuivassa paikassa tiiviisti suljettuna.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia lääkevalmisteen ulkonäössä.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Treo sisältää**

- Vaikuttavat aineet ovat asetyylisalisyylihappo ja kofeiini. Yksi poretabletti sisältää 500 mg asetyylisalisyylihappoa ja 50 mg kofeiinia.
- Muut aineet ovat natriumvetykarbonaatti (E500), sitruunahappo (E330), natriumdivetytsitraatti, mannitoli (E421), natriumkarbonaatti, natriumsitraatti, povidoni K30, simetikoni ja natriumdokusaatti.

### **Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot**

Valkoinen, pyöreä, litteä, 5 mm paksu poretabletti, jonka halkaisija on 20 mm.

Treo muodostaa veden kanssa kirkkaan hiilihappopitoisen juoman.

20 ja 60 poretablettia.

### **Myyntiluvan haltija**

Viatrix Oy  
Vaisalantie 2–8  
02130 Espoo  
puh. 020-720 9555  
S-posti: infofi@viatrix.com

### **Valmistaja**

HERMES PHARMA GmbH  
Hans-Urmiller-Ring 52  
82515 Wolfratshausen  
Saksa

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 15.1.2024.**

## **Bipacksedeln: Information till användaren**

### **Treo 500 mg / 50 mg Brustabletter** acetylsalicylsyra och koffein

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Treo är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Treo
3. Hur du tar Treo
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Treo ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Treo är och vad det används för**

Treo innehåller acetylsalicylsyra och koffein. Acetylsalicylsyra lindrar smärta och nedsätter feber. Koffein förstärker läkemedlets effekt och verkar uppiggande. Treo Brustabletter används för tillfällig behandling av feber och olika värtillstånd.

#### **2. Vad du behöver veta innan du tar Treo**

##### **Ta inte Treo**

- om du är allergisk mot acetylsalicylsyra, koffein eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du tidigare har fått symptom på astma, hörsnuva eller nässelutslag vid intag av acetylsalicylsyra eller andra antiinflammatoriska värtmediciner
- om du lider av blödarsjuka (hemofili)
- om du har brist på blodplättar (trombocytopeni)
- om du har eller har haft magsår eller tolvfingertarmssår eller relaterad blödning (minst två separata episoder)
- om du har skrumplever (levercirrhos)
- om du lider av svår hjärtsvikt
- om du har en svår njursjukdom
- under den sista trimestern av graviditeten.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Treo

- om du har astma
- om du tidigare har haft mag- eller tolvfingertarmssår
- om du använder läkemedel som hämmar blodets levring (antikoagulantia)
- om du använder andra antiinflammatoriska läkemedel, antitrombotiska läkemedel (såsom acetylsalicylsyra), kortison, selektiva serotoninåterupptagshämmare (läkemedel mot depression) eller andra läkemedel som kan öka risken för sår eller blödningar i matsmältningssystemet

- om du är äldre
- om du har eller har haft ulcerös kolit eller Crohns sjukdom
- om du har högt blodtryck eller lider av hjärtinsufficiens
- om du har någon lever- eller njursjukdom
- om du försöker att bli gravid (se avsnitt Graviditet, amning och fertilitet).

## **Barn**

Treo Brustabletter får **inte** ges till barn.

## **Andra läkemedel och Treo**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Effekten eller verkningarna av läkemedelsbehandlingen kan påverkas om Treo används samtidigt med följande läkemedel:

- läkemedel som hämmar blodets levering (t.ex. heparin och warfarin)
- acetazolamid (medel mot glaukom)
- adenosin (hjärtmedicin)
- metotrexat (läkemedel mot reumatism, psoriasis och cancer)
- vissa blodtrycksmediciner (diuretika, dvs. vätskedrivande medel, ACE-hämmare och angiotensin II-antagonister)
- kortisonpreparat
- andra antiinflammatoriska läkemedel
- selektiva serotoninåterupptagshämmare (läkemedel mot depression)
- läkemedel som ökar urinsyrautsöndringen (bensbromaron, probenecid)
- vaccin mot vattkoppor. Treo ska inte användas under 6 veckor efter vaccination.
- klozapin (antipsykotiskt läkemedel)
- ciklosporin, takrolimus (avstöttningsmediciner)
- ciprofloxacin (antibiotikum)
- fenylpropanolamin (minskar svullnad av näslemhinnan)
- nikotinsyra dvs. niacin/B<sub>3</sub>-vitamin (används bl.a. vid behandling av förhöjda blodfettvärden och svindel)
- glibenklamid och sulfonureider (diabetesmediciner)
- litium (läkemedel för behandling av vissa psykiatriska tillstånd)
- fenytoin (läkemedel mot epilepsi och rytmstörningar)
- valproinsyra (antiepileptika)
- antacida (medel som neutraliserar magsyra)
- kinidin (antiarytmiskt läkemedel).

## **Treo med mat, dryck och alkohol**

Treo kan tas antingen med mat eller på tom mage.

Samtidig användning av Treo och alkohol kan öka risken för blödning i matsmältningskanalen.

## **Graviditet, amning och fertilitet**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

### *Graviditet*

Liksom andra läkemedel som innehåller acetylsalicylsyra rekommenderas Treo inte under graviditet. Treo får inte användas under den tredje trimestern av graviditeten eftersom det kan orsaka hjärt- och njurskador på fostret. Användning under graviditetens slut kan orsaka ökad blödningsbenägenhet hos både moder och barn och fördröja förlossningen. Behandling under graviditetens första 6 månader ska endast ske efter läkares ordination om det är absolut nödvändigt. Om du behöver behandling under den här perioden eller medan du försöker att bli gravid, ska du använda den lägsta möjliga dosen under så kort tid som möjligt. Från och med 20:e graviditetsveckan kan Treo orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn, om du tar det under längre tid än några dagar, vilket kan leda till låga nivåer fostervatten

(oligohydramnios) eller till att ett blodkärl (*ductus arteriosus*) i barnets hjärta blir smalare. Om du behöver längre behandling än några dagar, kan din läkare rekommendera ytterligare övervakning.

#### *Amning*

Treo går över i modersmjölk men påverkar troligen inte barn som ammas.

#### *Fertilitet*

Treo hör till en grupp läkemedel (NSAID), som kan försvåra möjligheten att bli gravid. Denna effekt upphör när man slutar använda läkemedlet.

#### **Körförmåga och användning av maskiner**

Treo påverkar inte körförmågan eller förmågan att använda maskiner.

#### **Treo innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller 335,8 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per brustablett. Detta motsvaras 17 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

### **3. Hur du tar Treo**

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

#### *Vuxna:*

Rekommenderad dos är 1–2 brustabletter 1–3 gånger per dygn.

Brustabletterna skall lösas upp i ett glas vatten.

Treo kan på grund av sitt koffeininnehåll, vilket motsvarar ca en halv kopp kaffe, försvåra insomnandet om det tas nära sänggåendet.

Fler än två tabletter åt gången ger inte bättre smärtlindring. Högre doser kan medföra allvarliga risker.

Treo är endast avsett för tillfälligt bruk. Långvarig användning kan orsaka huvudvärk eller huvudvärk kan bli värre.

#### **Användning för barn**

Treo brustabletter får **inte** ges åt barn.

#### **Om du har använt för stor mängd av Treo**

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

#### **Om du har glömt att ta Treo**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

### **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

#### *Vanliga (hos färre än 1 patient av 10):*

ökad risk för blödningar, rastlöshet, sömnlöshet, darrningar, ökad hjärtfrekvens, matsmältningsbesvär, halsbränna, illamående.

**Mindre vanliga** (hos färre än 1 patient av 100):

allergiska reaktioner (nässelutslag, hösnuva och astma), yrsel, öronsusningar, magsår och blödning i magsäcken vid regelbunden användning, svettning, trötthet.

**Sällsynta** (hos färre än 1 patient av 1000):

minskat antal blodplättar, upplösning av röda blodkroppar vid ärftlig brist på ett speciellt ämnesomsättningsenzym (glukos-6-fosfatdehydrogenas), bronkospasm och astmatisk reaktion, svår blödning i matsmältningskanalen, ökade transaminasvärden, onormal leverfunktion, nedsatt njurfunktion.

**Mycket sällsynta** (hos färre än 1 patient av 10 000):

Alvarliga hudreaktioner såsom angiödem, röda fläckar på huden, erythema multiforme, Stevens–Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolys (Lyells syndrom).

**Ingen känd frekvens** (kan inte beräknas från tillgängliga data):

anemi, nedsatt hörsel, Reyes syndrom.

Notera att av de ovan beskrivna biverkningarna orsakas ökad hjärtfrekvens, rastlöshet, sömnlöshet och darrningar sannolikt av koffeinet i läkemedlet. En Brustablett innehåller 50 mg koffein. Detta motsvarar mängden i ca en halv kopp kaffe.

Risken för överkänslighetsreaktioner är större hos patienter med allergi av något slag. Stora doser kan orsaka biverkningar som förmedlas via centrala nervsystemet.

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

www-sidan: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **5. Hur Treo ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Fuktkänsligt. Förvara rören väl tillslutna på en torr plats.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte detta läkemedel om du märker synliga förändringar i preparatets utseende.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

- De aktiva substanserna är acetylsalicylsyra och koffein. En brustablett innehåller 500 mg acetylsalicylsyra och 50 mg koffein.
- Övriga innehållsämnen är natriumvätekarbonat (E500), citronsyra (E330), natriumdivätecitrat, mannitol (E421), natriumkarbonat, natriumcitrat, povidon K30, simetikon och natriumdokusat.

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

En vit, rund, plan och 5 mm tjock brustablett vars diameter är 20 mm.  
Treo ger med vatten en klar, kolsyrad dryck.

20 och 60 brustabletter.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Viatriis Oy  
Vaisalavägen 2–8  
02130 Esbo  
Tel. 020-720 9555  
E-post: infofi@viatriis.com

**Tillverkare**

HERMES PHARMA GmbH  
Hans-Urmiller-Ring 52  
82515 Wolfratshausen  
Tyskland

**Denna bipacksedel ändrades senast 15.1.2024.**