

## Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

### Norgesic 35 mg/450 mg tabletti

orfenadriinistraatti ja parasetamoli

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

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Norgesic on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Norgesicia
3. Miten Norgesicia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Norgesicin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Norgesic on ja mielin sitä käytetään**

Orfenadriinistraatti on lihasrelaksantti ja parasetamoli on kipulääke. Norgesic-tabletteja käytetään lievittämään lihaskouristusta, alaselän kipuja sekä noidannuolua. Lääkettä voidaan käyttää myös lievittämään sijoiltaan menneiden tai murtuneiden luiden aiheuttamia kipuja, pään ja niskan lihaskramppeja sekä päänsärkyä.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Norgesicia**

##### **Älä käytä Norgesicia**

- jos olet allerginen orfenadriinistraatille, parasetamolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on silmänpainetauti tai myasthenia gravis.

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

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Norgesicia,

- jos sinulla on sydämentykyystä tai virtsaamisvaikeuksia. Kerro niistä lääkäriillesi ennen Norgesic-hoidon aloittamista.
- jos sinulla on alkoholiongelmia ja/tai jokin maksasairaus tai jos käytät samanaikaisesti muita parasetamolia sisältäviä särkylääkeitä. Suositeltua suurempien annosten nauttiminen saattaa aiheuttaa erittäin vakavia maksavauriaita. Kysy lääkäristä neuvoa ennen Norgesic-hoidon aloittamista ja käytä Norgesicia vain, jos lääkäri nää määrään.

##### **Muut lääkevalmisteet ja Norgesic**

Kerro lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Toiset antikolinergisia tai sympathomimeettisiä aineita sisältävät lääkkeet voivat voimistaa Norgesicin haittavaikutuksia.

Jos käytät samanaikaisesti Norgesicin kanssa kloramfenikolia sisältäviä antibiootteja tai kihdin hoitoon tarkoitettuja probenesidia sisältäviä lääkeitä, ne voivat vaikuttaa Norgesicin annostukseen.

Flukloksasilliinia (antibiootti) vereen ja kehon nesteisiin liittyvän poikkeavuuden (suurentuneesta anionivajeesta johtuvan metabolisen asidoosin) vakavan riskin vuoksi, sillä sen yhteydessä tarvitaan kiireellistä hoitoa; se voi

ilmetä etenkin, jos potilaalla on vaikea munuaisten vajaatoiminta, sepsis (bakteereita ja niiden toksiineja on verenkierrossa, mistä aiheutuu elinvaario), aliravitsemus, krooninen alkoholismi, sekä silloin, jos paracetamolia käytetään enimmäisannoksina päivittäin.

Norgesic voi lisätä muiden keskushermostoon vaikuttavien lääkeaineiden vaikutuksia.

Verenohennuslääkkeen kuten varfariinin vaikutus saattaa voimistua Norgesicin toistuvan samanaikaisen käytön yhteydessä.

Älä käytä samanaikaisesti muita paracetamolia sisältäviä lääkeitä.

#### **Norgesic ruuan, juoman ja alkoholin kanssa**

Valmiste voi lisätä muiden keskushermostoon vaikuttavien aineiden, kuten alkoholin, vaikutuksia. Ks. myös kohta ”Varoitukset ja varotoimet”.

#### **Raskaus ja imetys**

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

Käyttöä raskauden aikana ei suositella.

Jos imetät, älä käytä Norgesic-tabletteja.

#### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Norgesic-hoito voi heikentää reaktiokykyä. Ole varovainen jos joudut tekemään tarkkuutta vaativia tehtäviä, kuten ajamaan autoa.

On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **3. Miten Norgesicia käytetään**

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määritellyt tai apteekkikenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on 1-2 tablettia 3 kertaa päivässä. Älä ota enempää kuin lääkärissä on määritellyt.

#### **Käyttö lapsille**

Norgesic ei sovi lapsille.

#### **Jos otat enemmän Norgesicia 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 tai lisäohjeiden saamiseksi.

Yliannostuksen oireita voivat olla hermostuneisuus, sekavuus, tajuttomuuteen johtava hourailu, kouristukset, nopea sydämen syke, laajentuneet pupillit ja virtausvaikeudet, usean päivän kuluttua kehittyvä maksan vajaatoiminta.

#### **Jos unohdat ottaa Norgesicia**

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Jos lääkeannos jää ottamatta, ota se heti muistettuasi ja jatka lääkitystä lääkärissä antamien ohjeiden mukaan.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännny lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Mahdollisia haittavaikutuksia voivat olla suun kuivuminen, huimaus, levottomuus ja näön epätarkkuus. Suurilla annoksilla mahdollisia haittavaikutuksia ovat myös sekavuus ja vapina. Oireet katoavat, jos lääkkeen annostusta vähennetään tai hoito lopetetaan.

Hyvin harvoin on raportoitu vakavia ihoreaktioita.

#### Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle. 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

#### **5. Norgesicin säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä tabletit huoneenlämmössä (15-25 °C).

Älä käytä tästä lääkettä pakkausseassa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

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

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

##### **Mitä Norgesic sisältää**

- Vaikuttavat aineet ovat orfenadriinisitraatti ja parasetamoli. Yksi tabletti sisältää 35 mg orfenadriinisitraattia ja 450 mg parasetamolia.
- Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa, esigelatinoitu maissitärkkelys, vedetön kolloidinen piidioksiidi, magnesiumstearaatti ja hydrolysoitu liivate.

##### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot**

Tabletit ovat valkoisia, toisella puolella on painatus N/G.

Pakkaus: 30 ja 100 tabletin läpipainopakkaus.

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

##### **Myyntiluvan haltija**

Viatris Oy  
Vaisalantie 2-8  
02130 Espoo  
Puh. 020-720 9555  
[infofi@viatris.com](mailto:infofi@viatris.com)

##### **Valmistaja**

Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A.  
Via Grignano 43

24041 Brembate  
Italia

CANA SA Pharmaceutical Laboratories  
Irakliou Ave. 446  
Iraklio Attiki 14122  
Kreikka

MEDA Pharma GmbH & Co. KG  
Benzstraße 1  
61352 Bad Homburg  
Saksa

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 24.5.2022.**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Norgesic 35 mg/450 mg tabletter

Orfenadrincitrat och paracetamol

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

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

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

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

Orfenadrincitrat är ett muskelavslappnande läkemedel och paracetamol är en analget som lindrar värv. Norgesic-tabletter används för att lindra muskelspasmer, värv i nedre ryggen och ryggskott. Preparatet kan också användas för att lindra smärta förorsakad av ben som gått ur led eller benbrott, muskelspasmer i nacken och huvudet samt huvudvärv.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Norgesic**

##### **Använd inte Norgesic**

- om du är allergisk mot orfenadrincitrat, paracetamol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har glaukom eller myasthenia gravis.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Norgesic

- om du har hjärtklappningar eller urineringssvårigheter, tala om detta för din läkare innan behandlingen med Norgesic inleds.
- om du har alkoholproblem och/eller leversjukdom eller om du samtidigt använder andra smärtstillande läkemedel som innehåller paracetamol. Högre doser än de rekommenderade medför risk för mycket allvarlig leverskada. Rådfråga din läkare innan du påbörjar behandlingen med Norgesic och använd inte Norgesic utan din läkares ordination.

##### **Andra läkemedel och Norgesic**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Biverkningarna av Norgesic kan förstärkas av andra läkemedel som innehåller antikolinergiska eller sympathomimetiska ämnen.

Om du samtidigt använder antibiotika som innehåller kloramfenikol eller läkemedel mot gikt som innehåller probenecid kan dessa förorsaka justeringar av Norgesicdosen.

Flukloxacillin (läkemedel mot infektioner), på grund av en allvarlig risk för blod- och vätskerubbningar (s.k. metabolisk acidosis på grund av högt an Jongap,) som kräver skyndsam behandling, och som särskilt kan uppkomma

hos patienter med svårt nedsatt njurfunktion, sepsis (när bakterier och dess toxiner cirkulerar i blodet och börjar skada organ), undernäring, alkoholism och vid användning av maximala dygnsdoser av paracetamol.

Norgesic kan förstärka effekten av andra läkemedel som påverkar nervsystemet.

Om Norgesic används samtidigt upprepade gånger kan effekten av blodförtunnande medel såsom warfarin förstärkas.

Använd inte andra läkemedel som innehåller paracetamol samtidigt.

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

Preparatet kan förstärka verkningarna av andra ämnen som påverkar nervsystemet, t.ex. alkohol. Se även ”Varningar och försiktighet”.

#### **Graviditet och amning**

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.

Användning under graviditet rekommenderas inte.

Om du ammar får du inte använda Norgesic-tabletterna.

#### **Körförstående och användning av maskiner**

Behandling med Norgesic kan försämra reaktionsförmågan. Var försiktig om du utför aktiviteter som kräver hög koncentration, t.ex. bilkörning.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

### **3. Hur du använder Norgesic**

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är 1-2 tabletter 3 gånger dagligen. Ta inte mera än din läkare har ordinerat.

#### **Användning för barn**

Norgesic är inte lämplig för barn.

#### **Om du har tagit för stor mängd av Norgesic**

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.

Möjliga symptom på överdosering är rastlöshet, förvirring, delirium som leder till koma, krampfall, hjärtklappning, vidöppna pupiller och urineringssvårigheter, begränsad funktion av levern som utvecklas flera dagar senare.

#### **Om du har glömt att ta Norgesic**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Om du glömmer att ta en dos, ta dosen så snabbt du kommer ihåg och fortsätt behandlingen såsom din läkare har ordinerat.

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.

Möjliga biverkningar är torr mun, svindel, rastlöshet och oskarp syn. Stora doser kan även förorsaka virrighet och darrning. Symptomen försvinner om man minskar doseringen av läkemedlet eller avslutar behandlingen.

I mycket sällsynta fall har allvarliga hudreaktioner rapporterats.

#### **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 Norgesic ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara tabletterna i rumstemperatur (15-25 °C).

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 orfenadrincitrat och paracetamol. En tablett innehåller 35 mg orfenadrincitrat och 450 mg paracetamol.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, pregelatinisrad majsstärkelse, vattenfri kolloidal kiseldioxid, magnesiumstearat och hydrolyserad gelatin.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Tabletterna är vita med märkningen N/G på ena sidan.

Förpackning: Blister med 30 eller 100 tablettter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning**

Viatris Oy  
Vaisalavägen 2-8  
02130 Esbo  
Tel. 020-720 9555  
[infofi@viatris.com](mailto:infofi@viatris.com)

### **Tillverkare**

Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A.  
Via Grignano 43  
24041 Brembate  
Italien

CANA SA Pharmaceutical Laboratories

Irakliou Ave. 446  
Iraklio Attiki 14122  
Grekland

MEDA Pharma GmbH & Co. KG  
Benzstraße 1  
61352 Bad Homburg  
Tyskland

**Denna bipacksedel ändrades senast 24.5.2022.**