

**Prospect: Informații pentru utilizator****Panadol Junior 48 mg/ml suspensie orală**  
Paracetamol

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4. Dacă după 3 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Panadol Junior și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Panadol Junior
3. Cum să utilizați Panadol Junior
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Panadol Junior
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Panadol Junior și pentru ce se utilizează**

Panadol Junior este o suspensie orală cu gust plăcut de căpșuni, fără zahăr sau alcool, ce conține paracetamol. Acesta este un analgezic (combate durerea) și antipiretic (reduce febra).

Panadol Junior este recomandat pentru tratamentul simptomatic eficient al durerilor din perioada erupției dentare și a altor dureri dentare, al durerilor de urechi, al durerilor în gât, al durerilor de cap, migrenelor, durerilor musculare, dismenoreei, durerilor musculo-scheletice, pentru tratamentul simptomatic al febrei asociate răcelii și stărilor gripale, bolilor infecțioase ale copilăriei, de exemplu pojar, tusea convulsivă, oreion și vărsat de vânt și al febrei post-vaccinare.

Panadol Junior este recomandat și pentru tratamentul simptomatic al durerii și febrei din infecțiile tractului respirator în răceală și gripă. Panadol Junior nu irită stomacul și este ușor de administrat.

**2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Panadol Junior**

Panadol Junior suspensie orală conține paracetamol. Nu administrați o cantitate mai mare de paracetamol decât doza recomandată deoarece vă puteți afecta grav ficatul.

**Nu utilizați Panadol Junior dacă:**

- copilul dumneavoastră este alergic la paracetamol sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului.
- luați orice alte medicamente pe bază de prescripție medicală sau disponibile fără prescripție medicală care conțin paracetamol pentru a trata durerea, febra, simptomele de răceală și gripă, sau medicamente pentru a vă ajuta să dormiți.

Citiți întotdeauna și urmați instrucțiunile de pe ambalaj și din acest prospect.

### **Atenționări și precauții**

Înainte de a utiliza acest medicament vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră dacă:

- copilul suferă de afecțiune hepatică sau renală;
- copilul este subponderal sau subnutrit ;
- există un consum regulat de alcool etilic;
- copilul are intoleranță la unele categorii de glucide, deoarece conține maltitol și sorbitol;
- i se administrează copilului și alte medicamente;
- copilul are boli severe, inclusiv insuficiență renală severă sau septicemie (când în sânge circulă bacterii și toxine care duc la leziuni ale organelor), dacă este malnutrit, are alcoolism cronic sau dacă i se administrează și flucloxacilină (un antibiotic). O afecțiune gravă numită acidoză metabolică (tulburări ale sângelui și lichidelor) a fost raportată la pacienții aflați în aceste situații, în cazul în care paracetamolul se utilizează în doze regulate pentru o perioadă lungă sau când paracetamolul este administrat concomitent cu flucloxacilină. Simptomele acidozei metabolice pot fi: dificultăți la respirație grave, cu respirație rapidă profundă, somnolență, greață și vărsături.

Contactați medicul imediat dacă se constată o combinație a acestor simptome.

Este posibil să fie necesar să nu mai folosiți deloc acest medicament sau să limitați cantitatea de paracetamol pe care o ia copilul dumneavoastră.

Panadol Junior nu trebuie administrat copilului mai mult de 3 zile fără recomandarea medicului.

Dacă simptomele persistă, adresați-vă medicului.

Nu lăsați medicamentul la vederea și îndemâna copiilor.

### **Panadol Junior împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Efectele altor medicamente pot fi modificate sau aceste medicamente pot modifica efectele Panadol Junior, dacă acestea sunt administrate concomitent. În acest caz, medicul dumneavoastră poate schimba tratamentul dumneavoastră sau instrucțiunile de dozare.

Nu utilizați Panadol Junior împreună cu alte medicamente care conțin paracetamol.

Înainte de administrarea medicamentului informați medicul dumneavoastră dacă copilul a luat sau ia unul din următoarele medicamente:

- warfarină sau alte medicamente similare (folosite pentru subțierea sângelui);
- metoclopramid sau domperidon utilizate pentru tratamentul senzației de greață sau vărsătură;
- colestiramină (pentru tratamentul hipercolesterolemiei);
- barbiturice (somnifere);
- antidepresive triciclice;
- anticonvulsivante ;
- flucloxacilină (antibiotic), din cauza unui risc grav de tulburare a sângelui și lichidelor (numită acidoză metabolică) care necesită tratament de urgență (vezi pct. 2).

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Acest medicament este destinat uzului pediatric.

Dacă totuși se administrează persoanelor însărcinate consultați medicul înainte de a lua acest medicament. Utilizați cea mai mică doză eficientă necesară pentru a ameliora simptomele, pentru cea mai scurtă perioadă de timp.

Acest medicament se poate administra în timpul alăptării.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Paracetamolul nu afectează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

### **Panadol Junior conține maltitol (E 965) și sorbitol lichid (E 420).**

Dacă medicul v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Fiecare 1 ml de suspensie Panadol Junior conține 150 mg sorbitol. Sorbitolul este o sursă de fructoză. Dacă medicul dumneavoastră v-a spus că dumneavoastră (sau copilul dumneavoastră) aveți intoleranță la anumite glucide sau ați fost diagnosticat cu intoleranță ereditară la fructoză, o boală genetică rară în care o persoană nu poate metaboliza fructoza, spuneți medicului dumneavoastră înainte ca dumneavoastră (sau copilul dumneavoastră) să luați acest medicament.

Pacienții cu intoleranță ereditară la fructoză nu trebuie să ia acest medicament. Sorbitolul poate determina disconfort gastrointestinal și efect laxativ ușor. Maltitolul poate avea efect laxativ ușor. Conținutul caloric este de 2,3 kcal/g maltitol (sau izomaltitol). **Panadol Junior conține metil parahidroxibenzoat (E 218) și propil parahidroxibenzoat (E 216).** Pot provoca reacții alergice (posibil întârziate). Consultați medicul înainte de a utiliza acest medicament.

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic “nu conține sodiu”.

### 3. Cum să utilizați Panadol Junior

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul.

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Acest medicament este destinat pentru administrare orală.

A se agita flaconul înainte de utilizare.

#### Mod de administrare

Greutate	Vârstă	mL
16-19 kg	4-5 Ani	5 mL
20-25 kg	6-7 Ani	6 mL
26-31 kg	8-9 Ani	8 mL
32-42 kg	10-12 Ani	10 mL

Folosiți măsura dozatoare furnizată pentru a măsura cu exactitate.

Turnați doza corectă în măsura dozatoare, pe baza tabelului de dozare.

Calculați doza corectă în funcție de greutatea copilului. Dacă nu se cunoaște greutatea, folosiți vârsta copilului.

După utilizare, trebuie să curățați măsura dozatoare cu apă caldă și apoi să o uscați, nu este necesară sterilizarea acesteia.

**După ce administrați medicamentul** apăsați capacul flaconului în jos și rotiți-l pentru a-l închide bine apoi răsușiți înapoi capacul până auziți un clic.

Doza poate fi repetată la fiecare 4 ore, la nevoie. Nu se administrează la un interval de timp mai mic de 4 ore.

Nu se administrează mai mult de 4 doze în decurs de 24 de ore.

Panadol Junior nu se administrează mai mult de 3 zile fără recomandarea medicului.

Nu depășiți dozele recomandate. Trebuie să utilizați întotdeauna cea mai mică doză eficientă necesară pentru a ameliora simptomele și trebuie să folosiți acest medicament pentru cea mai scurtă perioadă de timp necesară.

Dacă simptomele persistă, solicitați consult medical.

### **Dacă utilizați mai mult Panadol Junior decât trebuie**

Dacă dumneavoastră credeți că copilul a luat mai mult decât doza recomandată, vă rugăm să vă adresați imediat medicului sau mergeți la camera de gardă a celui mai apropiat spital, chiar dacă copilul se simte bine și nu are simptome deoarece supradozajul cu paracetamol poate determina insuficiență hepatică.

### **Dacă uitați să utilizați Panadol Junior**

Dacă ați uitat să administrați o doză la timpul potrivit nu vă îngrijorați. Administrați următoarea doză imediat, iar după 4-6 ore reluați tratamentul obișnuit.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Încetați să mai utilizați Panadol Junior și consultați imediat medicul dacă observați următoarele reacții adverse ale paracetamolului care sunt foarte rare, dar pot apărea:

- reacții alergice cum ar fi erupții sau iritații cutanate, uneori cu probleme respiratorii sau tumefacție la nivelul buzelor, a limbii, a gâtului sau a feței;
- iritație a pielii, descuamare sau ulcere bucale;
- vânătăie inexplicabilă sau sângerare neașteptată;
- dacă anterior ați avut dificultăți de respirație când ați luat acid acetilsalicilic (aspirină) sau alte antiinflamatoare nesteroidiene și acum aveți aceeași reacție la acest medicament.

Au fost raportate cazuri foarte rare de reacții cutanate grave.

Cu frecvență „necunoscută” (care nu poate fi estimată din datele disponibile): o afecțiune gravă care poate face sângele mai acid (numită acidoză metabolică), la pacienții cu boală severă care utilizează paracetamol (vezi pct. 2)

### **Raportarea reacțiilor adverse:**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

Website: [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Panadol Junior**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj (după **EXP**). Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

După prima deschidere a flaconului, medicamentul poate fi utilizat până la sfârșitul perioadei de valabilitate.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

**MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.**

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Panadol Junior**

Substanța activă este paracetamolul. Fiecare 1 ml de suspensie orală conține 48 mg paracetamol.

Celelalte componente sunt: maltitol lichid (E 965), sorbitol lichid (non-cristalizat) (E 420), glicerol (E 422), guma xantan (E 415), citrat de sodiu dihidrat (E 331), sucraloză (E 955), metil parahidroxibenzoat (E 218), aromă de căpșună, propil parahidroxibenzoat (E 216), acid citric (E 330), EDTA disodic, apă purificată.

### **Cum arată Panadol Junior și conținutul ambalajului**

Suspensie opacă spre translucidă, de culoare albă spre ușor maronie, cu aromă de căpșuni.

### **Ambalaj**

Cutie cu un flacon din sticlă brună, cu sistem de închidere securizat pentru copii, din PP albă și PEÎD, prevăzut în interior cu inserție de sigilare din PEJD, conținând 100 ml suspensie orală și o măsură dozatoare pentru administrare orală, din PP, montată pe capac, gradată la 2 ml; 2,5 ml; 3 ml; 4 ml; 5 ml; 6 ml; 7 ml; 7,5 ml; 8 ml; 9 ml; 10 ml; 11 ml; 12 ml; 12,5 ml; 15 ml.

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

Haleon România S.R.L.

Str. Costache Negri, Nr. 1-5, Opera Center One

Etaj 6 (Zona 2), Sector 5, București, România

### **Fabricant**

Haleon Germany GmbH

Barthstraße 4, 80339 München,

Germany

**Acest prospect a fost revizuit în martie 2026.**