

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

PACETRAL 500 mg comprimate

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

PACETRAL 500 mg comprimate: fiecare comprimat conține paracetamol 500 mg.
Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat.

PACETRAL 500 mg comprimate: Comprimate de culoare albă în formă de capsulă cu margini plate, având dimensiuni de aproximativ 17×7 mm, cu linie mediană S 1 (S|1) pe o parte. Comprimatul poate fi divizat în două doze egale.

4. DATE CLINICE**4.1 Indicații terapeutice**

Tratamentul simptomatic pe termen scurt al durerilor de intensitate ușoară până la moderată și/sau al febrei.

PACETRAL 500 mg comprimate este indicat la adulți, adolescenți și copii cu greutatea corporală peste 21 kg (cu vârsta de 6 ani și peste).

4.2 Doze și mod de administrareDoze

Trebuie utilizată cea mai mică doză eficientă pentru intervalul de timp cel mai scurt posibil. Doza maximă zilnică nu trebuie depășită.

Doza de paracetamol variază în funcție de greutatea corporală și vârstă, de obicei 10-15 mg/kg greutate corporală ca doză unică, până la o doză zilnică maximă de 60 mg/kg greutate corporală. Pentru dozare în funcție de greutatea corporală și vârstă consultați tabelele.

PACETRAL 500 mg comprimate

PACETRAL 500 mg comprimate nu este indicat la copiii cu vârsta mai mică de 6 ani și greutatea corporală mai mică de 21 kg.

Vârsta	Greutate corporală	Doză unică	Doza zilnică maximă	Interval de dozare
6 – 8 ani	21 – 24 kg	250 mg	1,25 g	Cel puțin 4 – 6 ore
9 – 10 ani	25 – 32 kg	250 mg	1,5 g	
10 – 12 ani	> 33 kg	500 mg	2 g	

12 – 15 ani	34 – 60 kg	500 mg	3 g	Cel puțin 4 – 6 ore
> 15 ani	34 – 60 kg	500 mg	3 g	Cel puțin
	> 60 kg	500 – 1000 mg	3 g*	4 – 6 ore

* Doza maximă zilnică la pacienții cu greutate corporală > 60 kg poate fi crescută la 4 g de paracetamol, numai după un consult medical.

Insuficiență renală

Paracetamolul trebuie utilizat cu precauție la pacienții cu insuficiență renală deoarece este necesară reducerea dozelor și/sau prelungirea intervalului dintre doze (vezi pct. 4.4). Doza unică maximă nu trebuie să depășească 500 mg.

- Pentru o rată de filtrare glomerulară cuprinsă intra 50-10 ml/minut este recomandat un interval de dozare de 6 ore.
- pentru o rată de filtrare glomerulară mai mică de 10 ml/minut este recomandat un interval de dozare de 8 ore.

Insuficiență hepatică

Paracetamolul trebuie utilizat cu precauție la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară până la moderată sau sindrom Gilbert deoarece dozele trebuie reduse sau intervalul de dozare trebuie extins (vezi pct. 4.4). La această categorie de pacienți, doza zilnică nu trebuie să depășească 60 mg/kg corp (maxim 2 g/zi). Utilizarea acestui medicament este contraindicată la pacienții cu insuficiență hepatică severă (vezi pct. 4.3).

Vârstnici

Experiența a indicat că doza normală de paracetamol pentru adulți este de obicei adecvată. Cu toate acestea, la subiecții vârstnici fragili, imobilizați sau la pacienții vârstnici cu insuficiență renală sau hepatică, poate fi adecvată o reducere a cantității sau frecvenței administrării (vezi pct. 4.4).

Mod de administrare

Administrare orală.

Comprimetele trebuie înghițite cu o cantitate suficientă de lichid.

4.3 Contraindicații

- Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.
- Insuficiență hepatică severă.
- Hepatită acută.

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Pacienții trebuie avertizați să nu utilizeze simultan alte medicamente care conțin paracetamol. La pacienții care au luat paracetamol la doze în intervalul terapeutic au fost raportate cazuri de hepatotoxicitate indusă de paracetamol, inclusiv cazuri letale. Aceste cazuri au fost raportate la pacienți cu unul sau mai mulți factori de risc pentru hepatotoxicitate, inclusiv greutate corporală mică (< 50 kg), insuficiență renală și hepatică, alcoolism cronic, aport concomitent de medicamente hepatotoxice și în malnutriție acută și cronică (rezerve scăzute de glutatation hepatic).

Paracetamolul trebuie utilizat cu precauție la pacienții cu deficit de glucozo-6-fosfat dehidrogenază, în anemie hemolitică, în caz de deficit de glutatation, malnutriție cronică, alcoolism cronic, deshidratare, la vârstnici și la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară până la moderată și/sau afectare renală (vezi pct. 4.2).

Se recomandă monitorizarea regulată a testelor funcției hepatice la pacienții cu insuficiență hepatică și la cei care primesc doze mari de paracetamol pe o perioadă lungă de timp. Riscul de efecte hepatotoxice grave crește semnificativ odată cu creșterea dozei și a duratei tratamentului. Boala hepatică de bază crește riscul sau amploarea leziunilor hepatice legate de paracetamol. Riscul de supradozaj este mai mare la pacienții cu leziuni hepatice non-cirotoice cauzate de alcool.

Consumul de alcool trebuie evitat în timpul tratamentului. Consumul de alcool pe termen lung crește semnificativ riscul de hepatotoxicitate al paracetamolului.
Măsurarea timpului de protrombină este necesară în cazul administrării concomitente cu anticoagulante orale și aportul zilnic regulat pe termen lung de paracetamol.
Posibilitatea insuficienței renale nu poate fi exclusă în tratamentul pe termen lung.
În afecțiunile cu depleție de glutation (cum ar fi sepsisul), paracetamolul poate crește riscul de acidoză metabolică.

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Rata de absorbție a paracetamolului poate fi îmbunătățită de metoclopramidă sau domperidonă. Cu toate acestea, utilizarea concomitentă nu trebuie evitată.
Colestiramina reduce absorbția paracetamolului. Paracetamolul trebuie administrat cu cel puțin 1 oră înainte sau la un interval de timp de 4-6 ore după colestiramină.
Administrarea concomitentă pe termen lung împreună cu acid acetilsalicilic sau alte AINS poate duce la afectare renală.
Efectul anticoagulant al warfarinei sau al altor produse cumarinice poate fi crescut împreună cu un risc crescut de sângerare în cazul administrării zilnice regulate pe termen lung de paracetamol. Utilizarea ocazională nu are un efect semnificativ.
Substanțele hepatotoxice pot crește potențiala acumulare și supradozaj cu paracetamol.
Paracetamolul poate afecta farmacocinetica cloramfenicolului. Prin urmare, se recomandă dozarea concentrației cloramfenicolului în plasmă în cazul tratamentului combinat cu cloramfenicol administrat injectabil.
Probenecidul reduce clearance-ul paracetamolului cu aproape 50%. Astfel, doza de paracetamol trebuie redusă la jumătate în timpul tratamentului concomitent.
Inductorii enzimelor microzomale (de exemplu, rifampicină, fenobarbital, fenitoină, carbamazepină, sunătoare) scad biodisponibilitatea paracetamolului printr-o glucuronidare crescută, iar riscul de toxicitate hepatică este crescut. Astfel de combinații trebuie evitate.
Utilizarea concomitentă de paracetamol și zidovudină poate duce la un risc crescut de neutropenie.
Utilizarea concomitentă de paracetamol și izoniazidă poate duce la un risc crescut de hepatotoxicitate.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Sarcina

Un volum mare de date privind femeile gravide nu au indicat nici efecte malformative, nici toxicitate fetală/neonatală. Studiile epidemiologice privind neurodezvoltarea la copiii expuși la paracetamol *in utero* prezintă rezultate echivoce. Dacă situația clinică o impune paracetamolul poate fi utilizat în timpul sarcinii, cu toate acestea, trebuie utilizat în doza minimă eficientă, pentru cea mai scurtă perioadă de timp și cu cea mai mică frecvență posibilă.

Alăptarea

Paracetamolul se excretă în laptele uman, dar este puțin probabil să afecteze sugarul la dozele terapeutice. Nu este necesară întreruperea alăptării în timpul unui tratament de scurtă durată cu dozele recomandate din acest medicament.

Fertilitatea

Nu sunt disponibile date clinice.

4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

PACETRAL nu influențează abilitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

4.8 Reacții adverse

Administrarea paracetamolului poate provoca următoarele reacții adverse (clasificate în grupe conform terminologiei MedDRA cu indicarea frecvenței incidenței după cum urmează: Foarte frecvente ($\geq 1/10$); frecvente ($\geq 1/100$ până la $< 1/10$); mai puțin frecvente ($\geq 1/1000$ până la $< 1/100$); rare (\geq

1/10000 până la < 1/1000); foarte rare (< 1/10000), cu frecvență necunoscută (nu poate fi estimată din datele disponibile).

Clasificarea MedDRA pe aparate, sisteme și organe	Frecvență	Reacții adverse
Tulburări hematologice și limfatic	Foarte rare	Trombocitopenie
Tulburări ale sistemului imunitar	Rare	Reacții de hipersensibilitate la nivelul pielii inclusiv erupție cutanată tranzitorie și angioedem.
	Foarte rare	Anafilaxie
Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale	Foarte rare	Bronhospasm*
Tulburări hepatobiliare	Foarte rare	Funcție hepatică anormală
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat	Foarte rare	Cazuri de reacții grave pe piele cum sunt necroliza epidermică toxică (NET), sindrom Stevens-Johnson (SSJ), pustuloză exantematoasă acută generalizată

* La pacienți cu sensibilitate la acid acetilsalicilic sau alte AINS.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
București 011478- RO
e-mail: adr@anm.ro
Website: www.anm.ro

4.9 Supradozaj

În caz de supradozaj cu paracetamol, este necesară asistență medicală imediată, chiar dacă nu sunt prezente simptome de supradozaj.

Simptome

Supradozajul chiar și cu doze relativ mici de paracetamol poate duce la afectarea severă a ficatului și, uneori, necroză tubulară renală acută.

Greața, vărsăturile, letargia, anorexia, paloarea și transpirațiile pot apărea în decurs de 24 de ore sau pacienții pot fi asimptomatici. Durerea abdominală poate fi primul simptom al afectării ficatului și apare în 1-2 zile. Supradoza de paracetamol poate determina necroza celulelor hepatice care poate induce necroză completă și ireversibilă, ducând la insuficiență hepatocelulară, acidoză metabolică și encefalopatie care poate duce la comă și deces. Concomitent, se observă creșterea valorilor transaminazelor hepatice (AST, ALT), lactat dehidrogenazei și bilirubinei împreună cu prelungirea timpului de protrombină care pot apărea la 12 până la 48 de ore după administrare. Prolungirea timpului de protrombină este unul dintre indicatorii afectării funcției hepatice și, prin urmare, se recomandă monitorizarea acestuia. Complicațiile insuficienței hepatice includ edem cerebral, hemoragie, hipoglicemie, hipotensiune arterială, infecții și insuficiență renală.

Afectarea ficatului este probabilă la pacienții care au luat mai mult decât cantitățile recomandate de paracetamol. Se consideră că metabolitul toxic în exces se leagă ireversibil de țesutul hepatic. Unii pacienți pot prezenta un risc crescut de afectare a ficatului din cauza toxicității paracetamolului.

Factorii de risc includ:

- Pacienți cu afecțiuni hepatice.
- Pacienți vârstnici.
- Copii mici.
- Pacienții care primesc tratament de lungă durată cu carbamazepină, fenobarbitonă, fenitoină, primidonă, rifampicină, sunătoare sau alte medicamente care induc enzimele hepatice.

- Pacienții care consumă în mod regulat alcool peste cantitățile recomandate.
- Pacienții cu depleție de glutatation de ex. tulburări de alimentație, fibroză chistică, infecție cu HIV, înfometare, cașexie.

Insuficiența renală acută poate apărea fără prezența insuficienței hepatice severe. Alte manifestări ale intoxicației sunt afectarea miocardică, aritmiile cardiace și pancreatita.

Management

Este necesară spitalizarea. Trebuie efectuată prelevarea de sânge pentru a determina concentrația plasmatică inițială de paracetamol. În cazul unui singur supradozaj acut, concentrația plasmatică de paracetamol trebuie măsurată la 4 ore după ingestie. Mai ales dacă paracetamolul a fost ingerat cu mai puțin de 4 ore înainte se recomandă inducerea vărsăturilor, lavaj gastric, apoi trebuie administrată metionină (2,5 g pe cale orală), apoi sunt necesare de măsuri suplimentare de suport al funcțiilor vitale. Administrarea cărbunelui activat pentru a reduce absorbția gastrointestinală este controversată. Antidotul specific N-acetilcisteina trebuie administrat cât mai curând posibil, în decurs de 8 – 15 ore după otrăvire, dar efecte benefice au fost observate și după administrarea întârziată a acetilcisteinei. Acetilcisteina trebuie administrată în conformitate cu ghidurile naționale de tratament, se administrează de obicei la adulți, adolescenți și copii IV în glucoză 5%, doza inițială trebuie să fie de 150 mg/kg greutate corporală în decurs de 15 minute. Apoi, 50 mg/kg într-o perfuzie de glucoză 5% pentru o perioadă de 4 ore, apoi 100 mg/kg până în a 16-a respectiv a 20-a oră de la începerea tratamentului. Acetilcisteina poate fi, de asemenea, administrată pe cale orală în decurs de 10 ore de la ingestia unei doze toxice de paracetamol în doză de 70 – 140 mg/kg de 3 ori pe zi. Hemodializa sau hemoperfuzia sunt indicate în intoxicația foarte severă. Trebuie administrat tratament simptomatic.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: Analgezice, anilide; codul ATC: N02BE01.

Paracetamolul este un analgezic – antipiretic fără efect antiinflamator. Mecanismul de acțiune este probabil similar cu acțiunea acidului acetilsalicilic și depinde de inhibarea prostaglandinelor în sistemul nervos central.

Efectul analgezic al paracetamolului după o singură doză de 0,5 – 1 g durează 3 – 6 ore, efectul antipiretic 3 – 4 ore.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Absorbție

Paracetamolul este absorbit rapid și aproape complet din tractul gastrointestinal. Concentrațiile plasmatiche maxime sunt atinse la 30 - 60 de minute după administrarea orală.

Distributie

Paracetamolul este distribuit relativ uniform în fluidele corporale. Legarea de proteinele plasmatiche variază; 20-30% din concentrațiile dozate în intoxicațiile acute poate fi în stare legată. Paracetamolul traversează bariera placentară și este excretat în laptele matern.

Metabolizare și eliminare

Excreția este practic exclusiv renală sub formă de metaboliți conjugați. Aproximativ 5% din doza de paracetamol este excretată nemodificată. Timpul de înjumătățire prin eliminare este de 1 - 4 ore după dozele terapeutice. În insuficiența hepatică severă, se prelungește până la 5 ore. La insuficiența renală timpul de înjumătățire nu este prelungit, dar din cauza excreției renale încetinite este necesară reducerea dozei de paracetamol.

5.3 Date preclinice de siguranță

Nu sunt disponibile studii convenționale cu paracetamol care utilizează standardele acceptate în prezent pentru evaluarea toxicității asupra reproducerii și dezvoltării.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Amidon pregelatinizat
Amidon de porumb
Talc (E553)
Acid stearic (E570)
Povidonă (E1201)
Sorbit de potasiu (E202)

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

2 ani.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

Acest medicament nu necesită condiții speciale pentru păstrare.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Blistere din PVC/Al
Dimensiuni de ambalaj:
PACETRAL 500 mg comprimate: 12, 16, 20, 24, 30 comprimate.
Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor

Fără cerințe speciale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

ZENTIVA k.s.
U kabelovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praga 10,
Republica Cehă

8. NUMĂRUL(E) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

14497/2022/01-05

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: Mai 2022

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Mai 2022