

PLIVADON[®]

tableta

Sestava

1 tableta vsebuje 210 mg paracetamola, 250 mg propifenazona, 25 mg kofeina in 10 mg kodein fosfat hemihidrata.

Pomožne snovi so: povidon, polietilen akrilat, mikrokristalna celuloza, natrijeva kroskarmeloza, preželatiniran škrob, koloidni silicijev dioksid, smukec.

Lastnosti in delovanje

Plivadon je kombinirano zdravilo, ki deluje analgetično in antipiretično. Iz prebavil se absorbira hitro in začne učinkovati že pol ure po zaužitju.

Propifenazon je pirazolonski derivat z blago analgetičnim in zmerno protivnetnim ter antipiretičnim učinkom. Tudi paracetamol deluje analgetično in antipiretično.

Obe učinkovini delujeta tako, da zavirata nastajanje prostaglandinov.

Kodein je opioidni analgetik in blag antitusik. Kot dodatek analgetikoma zveča njuno delovanje in izboljša absorpcijo iz prebavil. Vsebnost kodeina je razmeroma majhna.

Kombinacija zmernih analgetikov in blagega opioida zagotavlja močan analgetični in dober antipiretični učinek.

Plivadon je zelo primeren za osebe, ki zaradi prebavnih težav, nagnjenosti h krvavitvam ali preobčutljivosti ne smejo jemati acetilsalicilne kisline.

Indikacije

Blage do zmerno hude bolečine (glavobol, migrena, zobobol, nevralgija, nevritis, ishialgija, mialgija, artralgija, bolečine po operaciji in poškodbi)

Kontraindikacije

Preobčutljivost za sestavine zdravila, porfirija, pomanjkanje encima glukoza-6-fosfat-dehidrogenaze, huda ledvična ali jetrna odpoved, otroci do 12 let

Previdnostni ukrepi

Plivadon lahko prekrije zvečano temperaturo pri okužbi. Pri zvečani telesni temperaturi nejasnega vzroka naj jemanje brez posveta z zdravnikom ne traja več kot 3 dni, pri nejasnih bolečinah pa ne več kot 5 dni.

Medsebojna učinkovanja zdravil

Plivadon zveča depresorno delovanje alkohola in drugih depresorjev osrednjega živčevja (pomirjevala, uspavala, antiepileptiki, antidepresivi, antipsihotiki, antihistaminiki). Če bolniki jemljejo zgoraj naštetih zdravila ali zdravila proti strjevanju krvi, slabosti (metoklopramid), aidsu (zidovudin), se morajo prej posvetovati z zdravnikom.

Vzdraženost želodčne sluznice, ki jo je povzročila acetilsalicilna kislina, kofein še zveča. Večji odmerki kofeina iz čaja ali kave lahko izzovejo dodaten stimulativen učinek (nespečnost, razdražljivost).

Posebna opozorila

Plivadon je treba dajati zelo previdno bolnikom z blago in zmerno jetrno ali ledvično okvaro, okvaro kostnega mozga, alkoholikom, pri preobčutljivosti za druga nesteroidna protivnetna zdravila.

Med dolgotrajno uporabo se lahko pojavi odvisnost (predvsem zaradi kodeina, delno pa tudi zaradi kofeina); po prenehanju jemanja se lahko zato pojavi odtegnitveni sindrom.

Zloraba zdravila lahko privede do trajne okvare ledvic.

Otroci

Ne priporočamo jemanje otrokom, mlajšim od 12 let. Otroci naj zdravilo jemljejo le v primeru, ko zdravnik oceni, da je nujno.

Nosečnost in dojenje

Nosečnice in doječe matere zdravila ne smejo jemati.

Vpliv na psihofizične sposobnosti

Zdravilo lahko pri posameznikih, zlasti ob sočasnem uživanju alkohola, zmanjša psihofizično sposobnost za upravljanje vozil ali strojev.

Odmerjanje in uporaba

odrasli: 1 do 2 tableti največ trikrat na dan

Največji dnevni odmerek je 6 tablet. Dolgotrajno zdravljenje ni priporočeno.

otroci, stari več kot 6 let: ¼ do ½ tablete enkrat do štirikrat na dan

Preveliko odmerjanje

Znaki akutnega prevelikega odmerjanja so slabost, bruhanje, zmedenost, znižanje krvnega tlaka, šok, krči, depresija dihanja. Znaki jetrne ali ledvične okvare se pojavijo 12 ur do 3 dni po zaužitju zdravila.

Pri zastrupljenem je treba čimprej izzvati bruhanje, če zavest ni motena, ali mu izprati želodec ter dati aktivno oglje. Zdravljenje je simptomatsko. Ohranjati je treba delovanje vitalnih organov.

Zaužitje večjega števila tablet lahko povzroči jetrno okvaro, v hujših primerih tudi jetrno odpoved in smrt, zato se v takem primeru takoj posvetujte z zdravnikom.

Stranski učinki

Izpuščaji, srbečica, koprivnica, rdečica kože, dispneja, oteklina obraza, omotica, zmanjšan krvni tlak, tahikardija, lahko tudi sinkopa, angioedem, anafilaktične reakcije, vključno z anafilaktičnim šokom, utrujenost in bruhanje.

Pri kroničnem jemanju zdravila lahko pride do okvare kostnega mozga z levkopenijo ali trombocitopenijo, do krvavitev iz prebavil ter do ledvične okvare.

Med dolgotrajnim jemanjem zdravila se lahko pojavi odvisnost.

O pojavu kateregakoli stranskega učinka je treba obvestiti zdravnika ali farmacevta.

Shranjevanje

Zdravilo shranite v originalni ovojnini pri temperaturi do 25° C.

ZDRAVILO SHRANITE TAKO, DA NE PRIDE V ROKE OTROKOM.

Uporabnost

Rok uporabnosti je označen na ovojninini.

Zdravila ne smete uporabljati po preteku datuma uporabnosti.

Izdajanje zdravila

BRp – izdaja tudi brez zdravniškega recepta

Oprema

Zloženka z 10 tabletami v pretisnem omotu

Izdeluje

PLIVA d. d.

Ulica grada Vukovara 49, Zagreb, Hrvaška

Zastopnik

PLIVA LJUBLJANA d. o. o.

Dunajska 51, Ljubljana, Slovenija

Datum revizije navodila

julij 2000