

ROTTER

APC

Samenstelling

Eén tablet bevat 250 mg acetylsalicylzuur, 250 mg paracetamol en 50 mg coffeïne als werkzame bestanddelen.

Hulpstoffen

Microkristallijne cellulose, lactose, gehydrogeneerde katoenzaadolie en gehydrogeneerde ricinusolie.

Werking

APC is een pijnstillend en koortsverlagend geneesmiddel.

Verpakking

APC is verkrijgbaar in een doosje à 20 tabletten in doordrukstrip.

Registratienummer

APC tabletten zijn in het register ingeschreven onder RVG 53449.

Registratiehouder

IMGROMA B.V., Postbus 694, 6200 AR Maastricht.

Toepassing

APC wordt gebruikt bij: koorts en pijn bij griep en verkoudheid, hoofdpijn, kiespijn, zenuwpijn, spit, spierpijn, menstratiepijn, reumatische pijn, koorts en pijn na inenting.

Niet te gebruiken bij:

Maagklachten (ook maagpijn bij eerder gebruik), overgevoeligheid voor salicylzuurverbindingen (bijvoorbeeld sommige astmapatiënten; deze kunnen een aanval krijgen of flauwvallen), leveraandoeningen, neiging tot bloeden, behandeling met bloedverdunningsmiddelen, overgevoeligheid voor paracetamol of een van de andere bestanddelen en bij nieraandoeningen.

Waarschuwingen

Langdurig of veelvuldig gebruik wordt ontraden.

Niet langer dan 10 dagen gebruiken zonder een arts te raadplegen.

Niet gebruiken kort voor of kort na het trekken van tanden en kiezen.

Niet innemen kort voor of kort na alcoholgebruik.

Het in éénmaal innemen van enkele malen de maximale dagdosis kan de lever zeer ernstig beschadigen; bewusteloosheid treedt daarbij niet op, toch dient onmiddellijk medische hulp te worden ingeroepen.

Bij kinderen met waterpokken of griep alleen toepassen op advies van de arts.

Bij gelijktijdig chronisch gebruik van paracetamol en zidovudine komt een tekort aan een bepaald type van witte bloedlichaampjes vaker voor.

Voorzichtigheid is geboden bij lever- en nierfunctiestoornissen en chronisch alcoholisme. In het laatste geval mag niet meer dan 2 g/dag worden gebruikt.

Gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding

Tijdens de zwangerschap en het geven van borstvoeding alleen gebruiken na overleg met uw arts. Niet gebruiken in de laatste 3 maanden van de zwangerschap.

Invloed op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te bedienen

Het is niet te verwachten dat APC invloed heeft op deze vaardigheden. Indien zich echter in incidentele gevallen duizeligheid voordoet, dient hiermee rekening te worden gehouden.

Wisselwerking met andere geneesmiddelen

APC dient niet met alcohol of bloedverdunnende middelen te worden ingenomen. Gebruikt u al medicijnen en wilt u zekerheid over de betekenis van een mogelijke wisselwerking, win dan advies in bij uw arts.

Dosering

Volwassenen: 1 à 2 tabletten per keer, maximaal 6 tabletten per etmaal

Kinderen van 7 tot 12 jaar: 1/2 tablet per keer, maximaal 2 tabletten per etmaal

Kinderen van 12 jaar en ouder: 1 tablet per keer, maximaal 3-4 tabletten per etmaal

Wijze van innemen

De tabletten in een ruime hoeveelheid water uiteen laten vallen, goed omroeren en opdrinken.

Aanwijzingen voor gebruik

Het toedieningsinterval dient tenminste 4 uur te bedragen. Wanneer de symptomen van koorts en pijn weer opkomen, kan toediening dus pas na 4 uur herhaald worden.

Bijwerking

Gebruik van APC kan aanleiding geven tot:

- maagklachten (dan gebruik stoppen)
- bloedverlies in de maag en in de darmen (meestal niet waarneembaar); bij langdurig of veelvuldig gebruik kan dit leiden tot bloedarmoede.
- overgevoeligheidsverschijnselen, zoals huiduitslag, galbulten en koorts kunnen voorkomen.
- bij chronisch gebruik kunnen leverbeschadigingen optreden.
- zelden zijn afwijkingen in het bloedbeeld waargenomen (agranulocytose, trombocytopenische purpura en hemolytische anemie).
- indien bij u een bijwerking optreedt die u als ernstig ervaart of die niet wordt vermeld in de bijsluiter, raadpleeg dan uw arts.

Bewaren

Bewaars APC beneden 25 °C op een droge plaats, buiten het bereik van kinderen.

Gebruik APC niet meer na de datum die op de buitenverpakking staat achter 'niet te gebruiken na' en op de strips na de term 'Exp.' (maand en jaar).

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in maart 2010

ROTER is een gedeponeed handelsmerk van IMGROMA B.V. Maastricht.