

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: 243/2017/XNQC-QLD

Hà Nội, ngày 12 tháng 7 năm 2017

GIẤY XÁC NHẬN NỘI DUNG QUẢNG CÁO THUỐC

Tên tổ chức, cá nhân: **VPĐD GlaxoSmithKline Pte Ltd**

Địa chỉ: **235 Đồng Khởi, Q.1, TP. HCM**

Điện thoại: 848 38275929

Fax: (Số fax)

STT	Tên thuốc	Số đăng ký thuốc
1	Panadol Extra With Optizorb	VN-19964-16

Phương tiện quảng cáo: Trên sách, báo, tạp chí, tờ rơi, bảng biển, áp phích, decal cho công chúng.

Nội dung quảng cáo: Theo nội dung gồm 1 trang có đóng dấu xác nhận của Cục Quản lý Dược đính kèm Giấy xác nhận này.

VPĐD GlaxoSmithKline Pte Ltd có trách nhiệm quảng cáo đúng nội dung đã được xác nhận.

KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG



Nguyễn Tất Đạt

GIỚI THIỆU PANADOL EXTRA WITH OPTIZORB

GIẢM ĐAU NHANH



- ✓ Đau đầu & Đau nửa đầu
- ✓ Đau răng
- ✓ Đau cơ (*)

(*) Các triệu chứng ở mức độ từ nhẹ đến vừa

gsk

Thành phần: Mỗi viên nén bao phim chứa 500 mg paracetamol và 65 mg caffeine. **Chỉ định:** Panadol Extra with Optizorb chứa paracetamol là một chất hạ sốt, giảm đau và caffeine là một chất tăng cường tác dụng giảm đau của paracetamol. Panadol Extra with Optizorb có hiệu quả trong: Điều trị đau nhẹ đến vừa và hạ sốt bao gồm: Đau đầu, đau nửa đầu, đau cơ, đau bụng kinh, đau họng, đau cơ xương, sốt và đau sau khi tiêm vắc xin, đau sau khi nhổ răng hoặc sau các thủ thuật nha khoa, đau răng, đau viêm xương khớp. **Liều lượng và cách dùng:** Người lớn (kể cả người cao tuổi) và trẻ em từ 12 tuổi trở lên: Chỉ dùng đường uống. Nền dùng 500 mg paracetamol/ 65 mg caffeine đến 1000 mg paracetamol/ 130 mg caffeine (1 hoặc 2 viên) mỗi 4 đến 6 giờ nếu cần. Liều tối đa hàng ngày: 4000 mg/ 520 mg (paracetamol/ caffeine). Không dùng quá liều khi chỉ định. Nền sử dụng liều thấp nhất cần thiết để có hiệu quả điều trị. Thời gian tối thiểu dùng liều lặp lại: 4 giờ. Trẻ em dưới 12 tuổi: không khuyến nghị dùng thuốc này cho trẻ em dưới 12 tuổi. **Chống chỉ định:** Chống chỉ định cho những bệnh nhân có tiền sử quá mẫn với paracetamol, caffeine hoặc với bất kỳ tá dược nào của thuốc. **Thận trọng và lưu ý đặc biệt:** Bác sĩ cần cảnh báo bệnh nhân về các dấu hiệu của phản ứng trên da nghiêm trọng như hội chứng Stevens-Johnson (SJS), hội chứng hoại tử da nhiễm độc (TEN) hay hội chứng Lyell, hội chứng ngoại ban mẩn mủ toàn thân cấp tính (AGEP). Chứa paracetamol. Không dùng với các thuốc khác có chứa paracetamol. Sử dụng đồng thời các thuốc khác có chứa paracetamol có thể dẫn đến tình trạng quá liều. Dùng quá liều paracetamol có thể gây ra suy gan, điều này có thể dẫn đến việc ghép gan hay tử vong. Tiền các bệnh nhân đang bị các bệnh về gan, có sự gia tăng nguy cơ gây hại của paracetamol đối với gan. Tham khảo ý kiến bác sĩ trước khi dùng thuốc này cho các bệnh nhân được chẩn đoán là suy gan hoặc suy thận. Đã có báo cáo trường hợp rối loạn/suy giảm chức năng gan ở những bệnh nhân bị thiếu hụt glutathione như suy dinh dưỡng, biếng ăn trầm trọng, có chỉ số khối cơ thể thấp hoặc người nghiện rượu mạn tính. Những bệnh nhân ở trạng thái thiếu hụt glutathione như nhiễm trùng máu, sử dụng paracetamol có thể làm tăng nguy cơ chuyển hóa acid trong máu. Nếu các triệu chứng còn dai dẳng, tham khảo ý kiến bác sĩ. Tránh dùng quá nhiều caffeine (ví dụ như từ cà phê, trà và một số đồ uống đóng hộp khác) trong khi đang dùng thuốc này. Để xa tầm tay trẻ em. **Phụ nữ mang thai và cho con bú:** Khả năng sinh sản: Chưa có dữ liệu. **Phụ nữ mang thai:** Paracetamol: Các nghiên cứu trên người và động vật vẫn chưa xác định được bất kỳ nguy cơ nào của paracetamol đối với thai kỳ hoặc sự phát triển phôi thai. Caffeine: Không khuyến nghị dùng paracetamol-caffeine trong thời kỳ mang thai do có khả năng làm tăng nguy cơ sảy thai tự nhiên liên quan tới việc tích lũy caffeine trong cơ thể. **Phụ nữ cho con bú:** Paracetamol và caffeine được bài tiết vào sữa mẹ. Paracetamol: Các nghiên cứu trên người với paracetamol ở liều dùng khuyến nghị không xác định được bất kỳ nguy cơ nào đối với phụ nữ cho con bú hoặc trẻ bú mẹ. Caffeine: Caffeine trong sữa mẹ có thể có tác dụng kích thích đối với trẻ bú mẹ thông qua đến nay vẫn chưa quan sát thấy độc tính đáng kể. **Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng. Sản xuất tại:** GlaxoSmithKline Durganvan Ltd, Knockbrack, Durganvan, Co. Waterford, Ireland. **Đông gót tại:** Sterling Drug (M) Sdn. Bhd. Lot. 89, Jalan Enggang, Ampang/Ulu Kelang Industrial Estate 54200 Selangor, Malaysia. **Nhà nhập khẩu:** Công ty TNHH MTV Vimedimex Bình Dương – Số 18 L1-2 VSP11, đường số 3, Khu Công nghiệp Việt Nam – Singapore 2, Phường Hòa Phú, TP. Thủ Đức Một, Tỉnh Bình Dương. Số giấy xác nhận nội dung quảng cáo thuốc của Cục Quản Lý Dược: xx/xxxx/XMQC-QLD, ngày .. tháng .. năm

PANADOL là nhãn hiệu sở hữu bởi hoặc cấp phép cho Tập đoàn GSK.

Kích thước tờ thông tin: 1/1 với các hình thức: in sách báo, tạp chí, tờ rơi, trên báo điện tử & các trang thông tin điện tử dành cho công chúng. 1/2 với hình thức băng biển, áp phích, poster, decal (dán ở mặt trước quầy thuốc hoặc trong khu vực trung bày của nhà thuốc) và màn hình chuyển quảng cáo (không đặt ngoài trời, không có âm thanh) dành cho công chúng.

CHNN/CHPANV0039/161

11/7/17