

Tylenol® Extra Strength

Each white caplet of Tylenol® Extra Strength contains 500 milligrams paracetamol USP.

Composition:

Active Ingredients: Paracetamol USP (acetaminophen)

Excipients: Cellulose, corn starch, hypromellose, magnesium stearate, polyethylene glycol, sodium starch glycolate

Indications:

Temporary relief of mild to moderate aches and pains such as:

- Headache • Muscular aches • Backache • Minor pain of arthritis
- Mild to moderate aches and pains due to the common cold • Toothache
- Migraine • Pre-menstrual and menstrual cramps

Fever reduction: Fever, fever due to cold and flu, fever due to immunization.

Dosage:

Adult use only (12 years and older):

Take 1 caplet every 4-6 hours. If fever or pain doesn't respond to 1 caplet, take 2 caplets at the next dose.

It is hazardous to exceed 8 caplets (4gms) per day unless advised by the doctor.

Contraindications:

Hypersensitivity to paracetamol or to any of the formulation excipients.

Special Warnings and Precautions for Use:

- Do not exceed recommended dose.
 - Do not use if allergic to paracetamol.
 - Do not use with any other products containing paracetamol.
 - Keep out of the reach of children.
 - If pain or fever persists or gets worse, or if new symptoms occur, a doctor should be consulted. These could be signs of a serious condition.
 - Ask a doctor before using Tylenol Extra Strength :
- If you are using any other medications, pregnant or breast feeding, develop allergic reactions, have chronic alcoholism, have a serious liver or kidney disease.
- Use in Renal disease:

Well-controlled, prospective data indicate that paracetamol can be used in patients with moderate-to-severe renal failure, with no dosage adjustment. Clinical data also suggests that paracetamol can be used in patients with chronic renal diseases without dosage adjustments.

• Use in Hepatic disease:

Paracetamol can be used in patients with liver diseases. Prospective clinical safety studies in adults with liver diseases have demonstrated that multiple therapeutic doses of paracetamol over several days are well tolerated.

There was no increase in liver function tests including alanine transaminase (ALT), international normalized ratio (INR), bilirubin, and no change in viral load in adults with hepatitis and no hepatic-related clinical adverse events.

A matched control metabolism study of paracetamol in patients with hepatocellular cirrhosis secondary to hepatitis C and/or alcohol abuse demonstrated that the biotransformation of paracetamol by a diseased liver is not different than that of a healthy liver, just slower.

• Use with Alcohol:

Chronic heavy alcohol abusers may be at increased risk of liver toxicity from excessive paracetamol use. Doctors should alert their patients, including those who regularly consume large amounts of alcohol not to exceed recommended dose of paracetamol.

Interactions with Other Medicinal Products and Other Forms of Interaction:

Use with warfarin-like compounds:

For most patients occasional use of paracetamol generally has little or no effect on the INR in patients on chronic warfarin therapy; however, there has been controversy regarding the possibility of paracetamol potentiating the anticoagulant effects of warfarin and other coumarin derivatives.

In general, for patients on chronic warfarin therapy, it is important to monitor prothrombin time (PT) or INR closely whenever other medications are initiated, discontinued or taken regularly.

Pregnancy and Lactation:

Pregnant or breast-feeding women should ask a health care professional before use. There are no adequate and well controlled studies in pregnant or breast-feeding women.

Maternal ingestion of paracetamol in recommended analgesic doses does not present a risk to the nursing infant. Paracetamol is excreted in breast milk in low concentrations (0.1% to 1.85% of the ingested maternal dose).

Effects on the Ability to Drive or the Use of Machines:

Paracetamol at recommended doses has not been demonstrated to have significant effects on the ability to drive or the use of machines.

Undesirable Effects:

Post-Marketing Data

Adverse drug reactions identified during post-marketing experience with therapeutic doses of paracetamol are included below:

Immune System Disorders

Very rare (<1/10,000, including isolated reports): Anaphylactic reaction, Hypersensitivity

Skin and Subcutaneous Tissue Disorders

Very rare (<1/10,000, including isolated reports): Urticaria, Pruritic rash, rash

Overdose :

Paracetamol in massive overdoses may cause hepatic toxicity in some patients. Therefore prompt medical attention is critical even if there are no apparent signs or symptoms. In adults and adolescents (>12 years of age), hepatic toxicity may occur following ingestion of greater than 7.5 to 10 grams over a period of 8 hours or less. Fatalities are infrequent (less than 3-4% of untreated cases) and have rarely been reported with overdoses of less than 15 grams.

Early symptoms following a potentially hepatotoxic overdose may include: anorexia, nausea, vomiting, diaphoresis, pallor and general malaise. Clinical and laboratory evidence of hepatic toxicity may not be apparent until 48 to 72 hours post-ingestion. In adults and adolescents, any individual presenting an unknown amount of paracetamol ingested or with a questionable or unreliable history about the time of ingestion, should have a plasma paracetamol level drawn and be treated with acetylcysteine.

The following additional procedures are recommended:

Promptly initiate gastric decontamination of the stomach. A plasma paracetamol assay should be obtained as early as possible, but no sooner than four hours following ingestion.

Taking more than the recommended dose (overdose) may cause liver damage. In case of overdose get medical help right away. Quick medical attention is critical even if you do not notice any signs or symptoms.

Incompatibilities: None known.

Storage: Store between 15-30°C

Packages: Tylenol® Extra Strength 24 Caplets

Tylenol® Extra Strength 50 Caplets

Tylenol® Extra Strength 100 Caplets

Shelf Life :

Tylenol® Extra Strength must not be used after the date marked 'EXP' on the pack. Unless instructed otherwise, do not dispose off unused medicines by emptying them into your sink, toilet or storm drain.

Manufacturer:

McNeil Consumer Healthcare, a division of Johnson & Johnson Inc.
890 Woodlawn Road West, Guelph, Ontario, Canada N1K 1A5

Marketing Authorization Holder in Canada:

McNeil Consumer Healthcare, a division of Johnson & Johnson Inc.
88 McNabb, Markham, Ontario, Canada L3R 5L2

Date of Revision of the Text: July 2011.

THIS IS A MEDICAMENT

- Medicament is a product which affects your health, and its consumption contrary to instructions is dangerous for you.
- Follow strictly the doctors' prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medicine.
- The doctor and pharmacist are experts in medicines, their benefits and risks.
- Do not by yourself interrupt the period of treatment prescribed for you.
- Do not repeat the same prescription without consulting your doctor.

Council of Arab Health Ministers
Union of Arab Pharmacists

KEEP ALL MEDICAMENT OUT OF REACH OF CHILDREN

تايلينول® أكسترا سترينت

Tylenol® Extra Strength

يحتوي كل قرص من دواء تايلينول® أكسترا سترينت على 500 ملجم من Tylenol® Extra Strength.

باراسيتامول (أسيتاميناfol) يومياً بجرعات أقصى.

الترتكب:

المبالغات، سيلفيولون، شفاء الذلة، هايبر ميليون، ستريت الماجيسنوم، جليكون، جليكونان، شفاء المصعدويرو،

واعي الاستعمال:

اللسكنيون والذيفانيون، من الأدواء الخفيفة والمتواضعة والألام مثل:

الأدواء والدواء والمعسلات والدفلات والكميات المغذية والآلام والجراح الخفيفة الناتجة عن

الإمساك والزكام الشائلي، والآنسان والصداع النصفي، والآلام التي تصيب النساء في مرحلة

ما قبل المenses، وهذا ينطبق على الآباء.

الوقاية:

الرجوعات،

الاستعمال البالغين فقط (من عمر 12 سنة فما فوق):

تناول فرشاً واحداً كل 4 ساعات، وادع ما تنتهي حالت الجنح أو الآلام بعد تناول فرش واحد ثم يتناول

الفرس، ومن المفترض أن تتجاوز الجرعة مقدار 4 فرشات (4 جرامات) يومياً ما تم تناوله العلاج

الآن بعد تناوله.

موضع الاستعمال:

في حالات الصاسحة البالغة الباراسيتامول أو أدنى من المسارات.

تحذيرات واحتياطات خاصة قبل الاستعمال:

يجب مخاوزه حد الجرعة الموصى بها.

لا تقم بتناوله إذا كان هناك صاسحة شفاء الذلة باراسيتامول.

احظة بعيداً عنتناوله إلا للأطفال.

في حالة انتشاره أو اشتداده إلقاء العلاج والحمد للله تهور أعراض حادة، يجب

حالات حفريه.

فيما ي بالنسبة الطبيب قبل الابالام باستخدام تايلينول® أكسترا سترينت.

كانت تتناول أدوية أخرى أو لدى النساء العوامل أو المرضيات أو في حالة شفاعة وخدوث رفات فعل

حساسية أو حالات يمكنها التسبّب في حالة الإصابة بأعراض طفيفة في الكبد والكلية.

تناول الماء من قبل المرضى بالفعل.

تنشر البيانات الطبية المنشورة بـ[www.tylenol.com](#)، يذكر أن المرضى الذين يعانون من

العنصر المسمى بـ[Tylenol® Extra Strength](#) قد يكونون معرضون لحد توقف الجرعة، كما تشير البيانات الطبية المنشورة على أنه من

العنصر المسمى بـ[Tylenol® Extra Strength](#) قد يكونون معرضون لحد توقف الجرعة.

تناول الماء من قبل المرضى بأعراض الكبد.

من الممكن تناول أدوية أخرى أو لدى النساء العوامل أو المرضيات الذين يعانون من أمراض الكبد، حيث تشير

بيانات الطبية المنشورة على [www.tylenol.com](#)، والمزيد على المرضى على أنه يمكن استخدامه في الكبد والكلية.

على الأرجح، أن المرضى الذين ظهرت عليهم مسوبيات جيدة من تناول الجرعة العلاجية المتعددة من باراسيتامول على

عمر 65 سنة، وذلك لأن المرضى الذين يعانون من أمراض الكبد، بما في ذلك الزيارات الثالثة للعيادات

(الثالثة)، هي التي تشير إلى تناول الماء من قبل المرضى.

على الأرجح، أن الماء الذي يتناوله المرضى الذين يعانون من أمراض الكبد، كما تم تسلیمها في

طبيعة سريريّة، ماء تناوله الماء الذي يتناوله المرضى الذين يعانون من أمراض الكبد، مما يشير إلى أنه

كان يظهر زيارات رعاية الأشخاص إلى الأطباء الذين يتناولون الماء.

البيانات الطبية المنشورة على [www.tylenol.com](#)، يذكر أن المرضى الذين يتناولون الماء عادةً ما يتعلّق به تناول الماء

تناول الماء من قبل المرضى بأعراض الكبد.

نتيجة لتناول الماء، فإن الماء الذي يتناوله المرضى الذين يعانون من أمراض الكبد، مما يشير إلى أنه

يُفهم، أن المرضى الذين يتناولون الماء يتناولون الماء بانتظام، وذلك بعد تناوله العلاج الموصى

به من الماء.

الحمل والارضاع:

يتوّج على النساء الحوامل والمرضعات القيام بالاستفسار من خبراء الرعاية الصحية قبل تناول الدواء، حيث لا يوجد هناك دراسات كافية وعمرافية جيدة على النساء الحوامل والمرضاعات.

إن تناول الامثليات الباراسيتامول ضمن الجرعات الموصى بها من مسكنات الآلام ليس له آية مخاطر على الطفل الرضيع، حيث من الممكن أن يتم تهيج الماء الباراسيتامول على الرضيع بحسب الآراء المخاطر على الرضيع، حيث لا يُوجد تأثير على الرضيع.

التأثير على القرحة على القناة أو تشغيل الألات:

لم يتمكن باراسيتامول على القرحة على القناة أو تشغيل الألات، حيث لا يوجد تأثير ذات أهمية المقدرة على القناة أو تشغيل الألات.

التأثيرات غير المرغوبية:

بيانات المنشورة تبيّن تناول الماء الباراسيتامول على النساء التي وظفت بعد تناول العلاج ضمن جرعات علاجية للباراسيتامول، تتضمن التأثيرات السلبية للدواء التي وظفت بعد تناول العلاج ضمن جرعات علاجية للباراسيتامول، على الأدواء الآتية:

اضطرابات الجهاز الهضمي.

نار في وجهاً (100-150 ملغم من مسكنات الآلام المخاطرة المحدودة) تفاعلات تأثير، فرد حساسية.

نار في وجهاً (100-150 ملغم من مسكنات الآلام المخاطرة المحدودة) تفاعلات تأثير، فرد حساسية.

نار في وجهاً (100-150 ملغم من مسكنات الآلام المخاطرة المحدودة) تفاعلات تأثير، فرد حساسية.

من الممكن أن يتسبّب تناول الماء الباراسيتامول بجرعات علاجية علوية مخاطرة على الآلام المخاطرة حتى في حالة عدم الظهور علامات أو أعراض واضحة.

من الممكن أن يتسبّب تناول الماء الباراسيتامول بجرعات علاجية علوية مخاطرة على الآلام المخاطرة حتى في حالة عدم ظهور علامات أو أعراض واضحة.

من الممكن أن يتسبّب تناول الماء الباراسيتامول بجرعات علاجية علوية مخاطرة على الآلام المخاطرة حتى في حالة عدم ظهور علامات أو أعراض واضحة.

من الممكن أن يتسبّب تناول الماء الباراسيتامول بجرعات علاجية علوية مخاطرة على الآلام المخاطرة حتى في حالة عدم ظهور علامات أو أعراض واضحة.

كما يوصى باستعمال الإجراءات التالية:

الابد، فإذا كان تناول الماء الباراسيتامول يسبب تهيجاً سلسياً في المعدة، حيث يجب القيام بتحليل الماء الباراسيتامول.

أسرع وقت ممكن وخلال 24 ساعة، حيث يجب تناول العلاج.

إن تناول الماء الباراسيتامول يسبب تهيجاً سلسياً في المعدة، حيث يجب تناول العلاج.

وعيّنه قمة بتناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

من المهم تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

التأثيرات المدورة والائية:

يجب بعد تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

عند تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

ماك ديليل تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

ماك ديليل تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

ماك ديليل تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

ماك ديليل تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

ماك ديليل تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

ماك ديليل تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

ماك ديليل تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

ماك ديليل تناول الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول على الماء الباراسيتامول.

هذه منتج دوائي:

«الماء» هو ماء تناول على صحتك واستخدامه ملائماً للمتطلبات بعمرك للحقن.

«أتبع بديعة وصحة الطبيب وطريقه الاعتماد ومتطلبات الصيدلي الذي صرف لك الماء»

«لا تكرر صرف الماء بدون استشارة طبيبك، الماء»

«احفظ جميع الأدوية بعيداً عن متناول الأطفال»

مجلس وزراء الصحة العرب

اتحاد الصيادلة العرب

احفظ جميع الأدوية بعيداً عن متناول الأطفال