

		ben-u-ron® 75 mg Zäpfchen	ben-u-ron® 125 mg Zäpfchen	ben-u-ron® 250 mg Zäpfchen	ben-u-ron® 1000 mg Zäpfchen	ben-u-ron® 500 mg Hartkapseln		ben-u-ron® direkt 250 mg Granulat (in Beuteln)	ben-u-ron® direkt 500 mg Granulat (in Beuteln)	ben-u-ron® 500 mg Tabletten	ben-u-ron® 1000 mg Tabletten
ab 3 – 4 kg (< 3 Monate)	Einzel-dosis/ Erhaltungsdosis/ Max. Tagesdosis	1 Z. (alle 8 – 12 Std) max. 2 Z.									
4 – 5 kg (< 3 Monate)	Einzel-dosis/ Erhaltungsdosis/ Max. Tagesdosis	1 Z. (alle 6 – 8 Std) max. 3 Z.									
4 kg (> 3 Monate)	Einzel-dosis/ Erhaltungsdosis/ Max. Tagesdosis	1 Z. (alle 6 – 8 Std) max. 3 Z.									
5 – 6 kg (> 3 Monate)	Einzel-dosis/ Erhaltungsdosis/ Max. Tagesdosis	1 Z. (alle 6 Std.) max. 4 Z.									
7 kg (6 – 7 Monate)	Einzel-dosis/ Max. Tagesdosis		1 Z. max. 3 Z.								
8 – 12 kg (7 Monate bis 2 Jahre)	Einzel-dosis/ Max. Tagesdosis		1 Z. max. 4 Z.								
13 – 15 kg (2 – 4 J.)	Einzel-dosis/ Max. Tagesdosis			1 Z. max. 3 Z.			17 – 20 kg (4 – 6 J.)	1 B. max. 4 B.		½ T. max. 4 x ½ T.	
16 – 25 kg (4 – 8 J.)	Einzel-dosis/ Max. Tagesdosis			1 Z. max. 4 Z.			21 – 25 kg (6 – 8 J.)	1 B. max. 5 B.		½ T. max. 5 x ½ T.	
26 – 31 kg (8 – 11 J.)	Einzel-dosis/ Max. Tagesdosis						26 – 31 kg (8 – 11 J.)	1 B. (im Abst. v. min. 4 Std.) max. 6 B.		½ T. (im Abst. v. min. 4 Std.) max. 6 x ½ T.	
33 – 43 kg (11 – 12 J.)	Einzel-dosis/ Max. Tagesdosis					1 K. max. 4 K.	32 – 43 kg (11 – 12 J.)		1 B. max. 4 B.	1 T. max. 4 T.	
ab 43 kg (ab 12 J. und Erwachsene)	Einzel-dosis/ Max. Tagesdosis				1 Z. max. 4 Z.	1 – 2 K. max. 8 K.	ab 43 kg (ab 12 J. und Erwachsene)		1 – 2 B. max. 8 B.	1 – 2 T. max. 8 T.	1 T. max. 4 T. (nur Erw.)

ben-u-ron® Dosierkarte

Körpergewicht (Alter)	ab 3 kg (0 – 3 M.)	4 kg (0 – 3 M.)	5 kg (0 – 3 M.)	6 kg (3 – 6 M.)	7 kg (6 – 9 M.)	8 – 9 kg (6 – 12 M.)	10 kg (1 – 2 J.)	11 kg – 12 kg (1 – 2 J.)	13 kg – 15 kg (2 – 3 J.)	16 kg – 18 kg (3 – 5 J.)	19 kg – 21 kg (5 – 6 J.)	22 kg – 25 kg (6 – 8 J.)	26 kg – 29 kg (8 – 11 J.)	30 kg – 32 kg (8 – 11 J.)	33 kg – 43 kg (11 – 12 J.)
ben-u-ron® Saft Einzel-dosis & max. Tagesdosis	1 ml max. 4 x 1 ml	1,5 ml max. 4 x 1,5 ml	1,5 ml max. 5 x 1,5 ml	2 ml max. 4 x 2 ml	2,5 ml max. 4 x 2,5 ml	3 ml max. 4 x 3 ml	3,5 ml max. 4 x 3,5 ml	4 ml max. 4 x 4 ml	5 ml max. 4 x 5 ml	6 ml max. 4 x 6 ml	7,5 ml max. 4 x 7,5 ml	8 ml max. 4 x 8 ml	10 ml max. 4 x 10 ml	11 ml max. 4 x 11 ml	12,5 ml max. 4 x 12,5 ml

*Das jeweilige Dosierungsintervall richtet sich nach der Symptomatik und der maximalen Tagesgesamt-dosis. Es sollte 6 h nicht unterschreiten. Fach- und Gebrauchsinformation beachten.

ben-u-ron® - seit über 65 Jahren Qualität aus Deutschland

ben-u-ron® 75mg Zäpfchen



ben-u-ron® Saft 40 mg/ml Sirup



ben-u-ron® direkt 250/500mg



ben-u-ron® Tabletten 500/1000mg



04/2025-06

ben-u-ron® 75/125/250/1000 mg Zäpfchen; 500/1000 mg Tabletten; 500 mg Hartkapseln; direkt Erdbeer/Vanille 250/500 mg Granulat in Beuteln; Saft 40 mg/ml Sirup. **Wirkstoff:** Paracetamol. **Zusammensetzung:** Es enthält 1 Zäpf.: 75/125/250/1000 mg; 1 Tbl.: 500/1000 mg; 1 Hartkps.: 500 mg; 1 Beutel Granulat: 250/500 mg; 100 ml Saft: 4000 mg, -Paracetamol. Sonst. Bestandteile: Zäpf. 75/125/250 mg: Hartfett; **Zäpf.** 1000 mg: Hartfett, entölte Phospholipide aus Sojabohnen; Tbl. 500/1000 mg: Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A), Povidon, Stearinsäure, Talkum, Maisstärke, gefälltes Siliciumdioxid; Hartkps.: Talkum, Gelatine, Titandioxid (E171), Indigocarmin (E132); Granulat: Sorbitol (E420), Talkum, basisches Butylmethacrylat-Copolymer, schweres Magnesiumoxid, Carmellose-Natrium, Sucralose (E955), Magnesiumstearat, Hypomellose, Stearinsäure, Natriumdodecylsulfat, Titandioxid (E171), N,2,3-Trimethyl-2-(Propan-2-yl) Butanamid (nur in 500 mg Granulat enth.), Simeticon, Erdbeer-Aroma (enthält Maltodextrin, arabisches Gummi (E414), natürl. und naturident. Aromastoffe, Propylenglycol (E1520), Triacetin (E1518)), Vanille-Aroma (enthält Maltodextrin, natürl. und naturident. Aromastoffe, Propylenglycol (E1520), Saccharose); **Saft:** ger. Wasser, Saccharose, Natriumcitrat, Xanthan, Citronensäure-Monohydrat, Sahne-Aroma, Methyl-4-hydroxybenzoat (E218), Propyl-4-hydroxybenzoat (E216), Gelborange S (E110). **Anwendungsgebiete:** Symptomatische Behandlung leichter bis mäßig starker Schmerzen u./o. von Fieber. **Gegenanzeigen:** 75 mg Zäpf.: <3 kg Körpergewicht (KG); 125 mg Zäpf.: <6 Mon. bzw. <7 kg KG; 250 mg Zäpf.: <2 J. bzw. <13 kg KG; 1000 mg Zäpf.: <12 J. bzw. <43 kg KG; 500 mg Tbl.: <4 J. bzw. <17 kg KG; 1000 mg Tbl.: <18 J.; 500 mg Hartkps.: <11 J. bzw. <33 kg KG; 250 mg Granulat: <4 J. bzw. <17 kg KG; 500 mg Granulat <11 J. bzw. <32 kg KG; Saft: <3 kg KG. Alle: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff o. sonst. Bestandteile (insb. Soja, Erdnuss in 1000 mg Zäpf.; Granulate zusätzl.: akute Hepatitis, enthält Sorbitol (E420)); **Nebenwirkungen:** **Blut u. Lymphsystem:** sehr selten: Veränderungen des Blutbildes wie Thrombozytopenie, Agranulozytose. **Immunsystem:** sehr selten: bei prädisponierten Personen Bronchospasmus (Analgetika-Asthma), Überempfindlichkeitsrkt. von einfacher Hautrötung bis hin zu Urtikaria u. anaphylaktischem Schock. 1000 mg Zäpf.: sehr selten: allerg. Reaktionen durch entölte Phospholipide aus Sojabohnen. **Leber/Galle:** selten: Anstieg Lebertransaminasen. **Haut:** sehr selten: schwere Hautreaktionen. **Stoffwechsel:** sehr selten: Post-Marketing-Erfahrung: Fälle von metabolischer Azidose mit hoher Anionenlücke, wenn Flucloxacillin gleichzeitig mit Paracetamol verwendet wird, i. d. R. bei Vorliegen von Risikofaktoren. Nicht bekannt: Metabolische Azidose mit vergrößerter Anionenlücke: Bei Patienten mit Risikofaktoren, die Paracetamol einnehmen, wurden Fälle von metabolischer Azidose mit vergrößerter Anionenlücke aufgrund von Pyroglutaminsäure-(5-Oxoprolin-)Azidose beobachtet. Eine Pyroglutaminsäure-Azidose kann bei diesen Patienten infolge eines niedrigen Glutathionspiegels auftreten. **Warnhinweise/Vorsichtsmaßnahmen:** Bes. Vorsicht (d. h. mit einem verlängerten Dosisintervall oder in verminderter Dosis) bei Hepatozellulärer Insuffizienz; chron. Alkoholmissbrauch; schwerer Niereninsuffizienz (GFR < 30 ml/min); Gilbert-Syndrom (Meulengracht-Krankheit); gleichzeitiger Einnahme von Arzneimitteln, die die Leberfunktion beeinträchtigen; Erkrankungen, die mit einem reduzierten Glutathionspiegel einhergehen können (ggf. Dosisanpassung z. B. bei Diabetes mellitus, HIV, Down-Syndrom, Tumoren); Glucose-6-phosphat-Dehydrogenase-Mangel (Favismus); hämolytischer Anämie; Glutathion-Mangel; Dehydratation; chron. Mangelernährung; Körpergew. < 50 kg; ältere Patienten. **Granulat:** enthält Saccharose. **Saft:** enthält Saccharose, bei Diabetes mellitus: 5 ml enthalten 2,5 g Saccharose; Gelborange S (E110) kann allergische Reaktionen hervorrufen; Methyl-4-hydroxybenzoat u. Propyl-4-hydroxybenzoat: können Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreaktionen hervorrufen. **Saft und Tbl.:** Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Einzeldosis bzw. Tabl., d. h. es ist nahezu „natriumfrei“. Alle: Auswirkungen auf Laboruntersuchungen: Paracetamol kann die Harnsäurebestimmung mittels Phosphorwolframsäure sowie die Blutzuckerbestimmung mittels Glucose-Oxydase beeinflussen. Metabolische Azidose mit vergrößerter Anionenlücke (HAGMA) aufgrund von Pyroglutaminsäure-(5-Oxoprolin-)Azidose bei schweren Erkrankungen, wie schwerer Nierenfunktionsstörung und Sepsis oder bei Mangelernährung oder anderen Ursachen für Glutathionmangel möglich, wenn Paracetamol in therapeutischen Dosen über einen längeren Zeitraum oder in Kombination mit Flucloxacillin angewendet wird. Bei Verdacht auf HAGMA wird ein sofortiges Absetzen von Paracetamol und eine engmaschige Überwachung empfohlen. Die einmalige Einnahme der Tagesgesamt-dosis kann zu schweren Leberschäden führen. Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Bei Schmerzen oder Fieber ohne ärztlichen Rat nicht länger anwenden als in der Packungsbeilage vorgegeben! Packungsbeilage beachten. **Verschreibungspflichtig:** ausgenommen zur oralen Anwendung zur symptomatischen Behandlung leichter bis mäßig starke Schmerzen und/oder Fieber in einer Gesamtwirkstoffmenge von bis zu 10 g je Packung und zur rektalen Anwendung. **Stand:** Januar 2025. **bene-Arzneimittel GmbH, München**

