

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Miranax 550 mg kalvopäälysteinen tabletti natriumnaprokseeni

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

- 1 Mitä Miranax on ja mihin sitä käytetään
- 2 Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Miranaxia
- 3 Miten Miranaxia otetaan
- 4 Mahdolliset haittavaikutukset
- 5 Miranaxin säilyttäminen
- 6 Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Miranax on ja mihin sitä käytetään

Miranax on kipua ja tulehdusta lievittävä lääke.

Miranax-tabletteja käytetään tulehdus- ja kiputilojen, migreenin, kuukautiskipujen, kierukkaa käyttävien naisten runsaiden kuukautisten, reumasairauksien, nivelrikon ja kihdin hoitoon.

Natriumnaprokseenia, jota Miranax sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Miranaxia

Älä ota Miranaxia

- jos olet allerginen natriumnaprokseenille tai tämän lääkkeen jolekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos olet aikaisemmin saanut allergisen reaktion, kuten astmaa, nuhua tai ihottumaa asetyylisalisyylhappoa (Aspirin) sisältävän tai vastaavan kipulääkkeen käytön yhteydessä
- sinulla on taijon ollut maha- tai pohjukaissuolihaava taimuu ruoansulatuskanavan verenvuoto
- sairastat vaikea-asteista sydämenvajaatoimintaa
- olet viimeisellä raskauskolmanneksella.

Varoitukset ja varotoimet

Vakavia tulehdusreaktioita on raportoitu tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä esiintyneen punertavina täplinä, yleistyneenä ihan punotuksena, haavaumina tai laajalle levinneenä ihottumana, johon liittyy flunssan kaltaisia oireita, kuten kuumetta (ks. kohta 4). Ihottuma saattaa edetä laaja-alaiseksi, rakkuloiksi tai ihan hilseilyksi. Suurin riski vakavien ihoreaktioiden esiintymiselle on ensimmäisten hoitoviikkojen aikana, mutta ihoreaktiot voivat kehittyä lääkkeen antamisen jälkeen jopa useita kuukausia (ks. kohta 4). Jos sinulle on kehittynyt jokin vakavista ihoreaktioista Miranaxin käytön aikana, sinun ei tule aloittaa Miranax-hoitoa milloinkaan. Jos sinulla ilmaantuu ihottumaa tai näitä iho-oireita, lopeta Miranaxin käyttö ja ota yhteys lääkäriisi tai hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon.

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Miranaxia.

Miranaxin käyttöön voi liittyä hieman suurentunut sydäninfarktin tai aivohalvauksen riski. Kaikki riskit ovat suurempia käytettäessä suurta lääkeannosta ja pitkään käytettäessä. Älä ylitä suositeltua annosta tai hoidon kestoa.

Jos sinulla on sydänsairaus tai aiemmin sairastettu aivohalvaus, tai jos luulet, että sinulla on näille sairauksille altistavia riskitekijöitä (esim. korkea verenpaine, sokeritauti eli diabetes, korkea veren kolesteroli, tupakointi), sinun tulee keskustella hoidostasi lääkärin tai apteekkienkilöstön kanssa. Kerro lääkärillesi myös, jos sinulla on tai on ollut seuraavia sairauksia: ruoansulatuskanavan haavat, astma, lisääntynyt verenvuotataipumus, munuais- tai maksasairaus.

Tulehduskipulääkkeet aiheuttavat herkemmin haittavaikutuksia läkkäille potilaille; erityisesti ruoansulatuskanavan puhkeamia tai verenvuotoja. Läkkäille ei suositella pitkääikaista hoitoa tulehduskipulääkkeillä. Jos valmistetta on tarpeellista käyttää, sitä tulisi käyttää mahdollisimman lyhyen ajan ja pienimmällä mahdollisella annoksella.

Vaikeita, joskus hengenvaarallisiakin ihoreaktioita, kuten yliherkkyysyndroomaa, Stevens-Johnsonin oireyhtymää tai toksista epidermaalista nekrolyysiä on raportoitu tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä. Suurin riski vakavien ihoreaktioiden ilmenemiselle on ensimmäisen hoitokuukauden aikana. Miranaxin käyttö on lopetettava välittömästi, jos ilmenee ihottumaa, limakalvomuutoksia tai muita yliherkkysoireita. Kuume, päänsärky, yskä ja lihassärky voivat esiintyä samanaikaisesti.

Lapset

Miranaxia ei pidä antaa alle 5-vuotiaalle lapsille.

Muut lääkevalmis teet ja Miranax

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkeitä.

Älä käytä useita kipulääkeitä samanaikaisesti, ellei lääkärisi toisin määrää.

Eräillä muilla lääkkeillä saattaa olla yhteisvaikutuksia Miranaxin kanssa, jos niitä käytetään samanaikaisesti. Kerro aina lääkärillesi muistikin käyttämistä lääkeistä. Kerro lääkärille, jos käytät:

- Aspiiriini/asetyylisalisyylihappo veritulppien estoon.

Eräiden muiden lääkkeiden annostusta pitää ehkä muuttaa, jos niitä käytetään samanaikaisesti Miranaxin kanssa. Tällaisia lääkeitä ovat mm. verenpainelääkkeet, erääät nesteenpoistolääkkeet, siklosporiini (vastustuskykyä alentava lääke), litiumi (psykenlääke), probenesidi (kihtilääke) ja kumariinilääkkeet (verenohennuslääkeitä) ja metotreksaatti.

Miranaxin vaikutuksen alkaminen saattaa viivästyä, jos lääke otetaan samanaikaisesti kolesteroliinin (kolesterolilääke) tai antasidien (närästyslääkeit) kanssa.

Miranax ruoan ja juoman kanssa

Miranax-tabletit voidaan ottaa joko ruoan yhteydessä tai tyhjään vatsaan. Lääkkeen vaikutuksen alkaminen saattaa viivästyä, jos lääke otetaan ruokailun yhteydessä.

Raskaus, imetys ja he de lmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Natriumnaproksenin käyttö voi vaikeuttaa raskaaksitulemista. Kerro lääkärillesi, jos suunnittelet raskautta tai jos sinulla on vaikeuksia tulla raskaaksi.

Älä käytä Miranax-valmistetta kolmen viimeisen raskausuukauden aikana, koska se saattaa vahingoittaa sikiötä tai aiheuttaa ongelmia synnytyksessä. Se voi aiheuttaa munuais- ja sydänongelmia syntymättömälle lapselleesi. Se voi vaikuttaa sinun ja vauvasi verenvuotataipumukseen ja aiheuttaa sen, että synnytys viivästyy tai pitkittyy. Sinun ei pidä ottaa Miranax-valmistetta raskauden ensimmäisten 6 kuukauden aikana, ellei se ole ehdottoman vältämätöntä ja lääkärin antamien ohjeiden mukaista. Jos tarvitset hoitoa tänä aikana tai kun yrität tulla raskaaksi, on käytettävä pienintä annosta mahdollisimman lyhyen ajan. Jos Miranax-valmistetta käytetään usean päivän ajan 20 raskausviikosta alkaen, se voi aiheuttaa syntymättömälle lapselleesi munuaisongelmia, jotka voivat johtaa vauvaa ympäröivän lapsiveden vähäiseen määriin (oligohydramnion) tai vauvan sydämessä olevan valtimotiehyen (ductus arteriosus) kuroumaan. Jos tarvitset hoitoa muutamaa päivää pidempään, lääkäri voi suositella

lisäseurantaa.

Miranax-tabletteja on välttää raskauden aikana, ellei lääkäri siitä pidä lääkkeen käytöä erityisen tärkeänä.

Koska Miranax erittyy äidinmaitoon, sitä ei suositella käytettäväksi imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksekseen. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Miranaxiaotetaan

Ota tätä läkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos

275-550 mg kaksi kertaa päivässä.

Kuukautiskivut ja migreeni: 550 mg ensioireiden ilmaantuessa, korkeintaan 1375 mg/vrk.

Ylläpitoannos: 550-1100 mg/vrk joko yhtenä tai kahtena annoksena.

Jos otat enemmän Miranaxia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut ~~lääkäri~~ suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Ensiapuna voidaan antaa lääkehiihtä, joka vähentää natriumnaprokseenin imetyymistä. Yliannostuksen oireita voivat olla mm. päänsärky, pahoinvoiointi, oksentelu, ylämahakivut, ruuansulatuskanavan haavaumat, tokkuraisuus, huimaus, pyörtyminen taikouristelut.

Jos unohdat ottaa Miranaxia

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin kerta-annoksen.

Jos lopetat Miranaxin käytön

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkikenkilökunnanpuoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Natriumnaprokseenin, kuten muidenkin tulehduskipulääkkeiden, aiheuttamat haittavaikutukset ilmenevät yleensä ruuansulatuskanavan alueella ja ovat käytetystä lääkeannoksesta riippuvaisia. Haittavaikutuksia ilmenee herkemmin potilailla, jotka ovat huonokuntoisia ja joilla on useita sairauksia sekä iäkkäillä. Vakavien haittojen vaara lisääntyy suurilla annoksilla pitkääikaisessa käytössä ja moninkertaistuu, jos samanaikaisesti käytetään muita tulehduskipulääkeitä.

Hyvin yleiset haittavaikutukset (*yli 1 potilaalla kymmenestä*):

- näärästys, ylävatsavaivat, vatsakipu, pahoinvoiointi, oksentelu, ripuli, ummetus

Yleiset haittavaikutukset (*yli 1 potilaalla sadasta*):

- ruoansulatuskanavan verenvuoto taihaavaumat
- mustelma, kutina, ihmisen punatäpläisyys
- unettomuus
- huimaus, päänsärky, pyörrytyksessä
- näköhäiriöt
- äkilliset ihottumat, allergiset ihottumat, hikoilu
- kuulon heikkeneminen, kuulohäiriöt, tinnitus, heitihuimaus

Melko harvinaiset haittavaikutukset (*alle 1 potilaalla sadasta*):

- ruoansulatuskanavan perforatiot, verioksennus, veriulosteet, suutulehdus, haavaisen kolittiin ja Crohnin taudinpahaneminen
- hyperkalemia
- masennus, epänormaalit unet
- silmämunan takainen näköhermotulehdus, kouristukset, kognitiivinen toimintahäiriö, keskittymiskyvyttömyys
- sydämentykytys
- keuhkopöhö
- astma, eosinofiliinen keuhkokkuume
- maksan toimintakokeiden epänormaalit tulokset

- hiustenlähtö
- munuaisiin liittyvät häiriöt, kuten interstitiaalinefriitti, nefroottinen oireyhtymä tai munuaisten vajaatoiminta
- naisten hedelmättömyys, kuukautishäiriöt
- jano, huonovointisuus
- seerumin kreatiiniinpitoisuuden nousu

Harvinaiset haittavaikutukset (*alle 1 potilaalla tuhannesta*):

- sarveiskalvon sameus, näköhermon nystyn tulehdus tai turvotus
- valoyliherkkyyssreaktiot, joihin voi liittyä hilsehtivät tairakkuloivat iho-oireet
- lihaskipu, lihasheikkous

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (*alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta*):

- sylkirauhastulehdus, haimatulehdus
- ei-märkäinen aivokalvotulehdus, kuume ja vilunväristykset
- agranulosytoosi, aplastinen anemia, hemolyytinen anemia, eosinofilia, leukosytopenia, trombosytopenia
- anafylaksin kaltaiset reaktiot, angioneuroottinen ödeema, turvotus, hengenahdistus
- uneliaisuus
- sydämen vajaatoiminta, sydäninsuffisienssi
- valtimotukokset (esim. sydäninfarkti tai aivohalvaus), kohonnut verenpaine, vaskuliitti
- fataali maksatulehdus, keltaisuus
- rakkuloivat ihoreaktiot mukaan lukien Stevens-Johnsonin oireyhtymä, eosinofilia ja systeemisiä oireita aiheuttava lääkereaktio (DRESS) toksinen epidermaalinen nekrolyysi, epidermaalinen nekrolyysi, eryteema multiforme, kyhmyruusu, lääkeihottuma, punajäälä, märkärakkulainen reaktio, punahukka (SLE), urtikaria
- munuaisnystykuolio, verivirtsaisuus, munuaissairaus

Haittavaikutukset, joiden esiintymistöhrys on tuntematon (*koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin*)

- lääkkeen aiheuttamaksi toistopunoitukseksi kutsuttu tarkkarajainen allerginen ihoreaktio, joka lääkealistaksen toistuessa ilmaantuu yleensä samaan kohtaan tai samoihin kohtiin ja saattaa ilmetä punoittavina ja turvonneina pyöreinä tai soikeina rakkulaisina (nokkoshihotuma) ja kutiavina läiskinä

Tulehduskipulääkkeiden, kuten Miranaxin käyttöön, voi liittyä hieman suurentunut sydäninfarktin tai aivohalvauksen riski.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

5. Miranaxin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville. Säilytä alle + 25 °C:ssa.

Älä käytä tätä lääkettä pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen (Käyt. viim.). Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tie toa

Mitä Miranax sisältää

- Vaikuttava aine on natriumnaprokseeni. Jokainen tabletti sisältää 550 mg natriumnaprokseenia, joka vastaa 500 mg:aa naprokseenia.
- Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa, povidoni K 29/32, talkki, magnesiumstearaatti, Opadry YS-4216 -väriaine, joka sisältää hypromelloosia, titaanidioksidia, makrogoli 6000:ta ja indigokarmiinia lumiinilakkaa.

Lääke valmisten kuvaus ja pakaus koko

Tummansininen, soikea, kupera, jakouurteellinen, kalvopäällysteinen tabletti (koko 19 x 9 mm), jossa merkintä ”NPS 550” tabletin toisella puolella.

Miranax-tabletteja on saatavissa 10,30 tai 50 tabletin läpipainopakkauksissa. Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Atnahs Pharma Netherlands B.V.
Copenhagen Towers
Ørestads Boulevard 108, 5.tv
DK-2300 København S Tanska

Paikallinen edustaja Atnahs

Pharma Nordics A/S
Copenhagen Towers, Ørestads
Boulevard 108, 5.tv DK-2300
København S Tanska

Valmistaja

Recipharm Leganés S.L.U., Avda. Severo Ochoa, 13, Polígono Industrial de Leganés, Leganés 28914, Madrid, Espanja

Atnahs Pharma Denmark ApS, Copenhagen Towers, Ørestads Boulevard 108, 5.tv, DK-2300
København S, Tanska

Misom Labs Ltd
Malta Life Sciences Park LS2.01.06
Industrial Estate San Gwann, SGN 3000, Malta

Tämä pakaus seloste on tarkistettu viimeksi 01.10.2024

Muut tiedonlähteet

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean kotisivulta www.fimea.fi.

Bipacksedel: Information till patienten

Miranax 550 mg filmdrage rad tablet natriumnaproxen

Läs noga igenom den här bipacksedeln innan du börjar ta använda detta läke medel. Den inne håller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den här bipacksedeln finns information om följande :

- 1 Vad Miranax är och vad det används för
- 2 Vad du behöver veta innan du tar Miranax
- 3 Hur du tar Miranax
- 4 Eventuella biverkningar
- 5 Hur Miranax ska förvaras
- 6 Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Miranax är och vad det används för

Miranax har smärtstillande och inflammationsdämpande egenskaper.

Miranax tablettar används vid smärtstillstånd, migrän, menstruationssmärkor, rikliga menstruationsblödningar hos kvinnor som använder spiral, reumatiska sjukdomar, osteoartros (nedbrytande ledförändringar) och vid gikt.

Natriumnaproxen som finns i Miranax kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Miranax

Ta inte Miranax

- om du är allergisk mot natriumnaproxen eller något annat innehållsstämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du tidigare har fått allergiska reaktioner såsom astma, snuva eller hudutslag när du har tagit smärtstillande medel innehållande acetylsalisylsyra (Aspirin) eller liknande preparat
- om du har magsår, sår på tolvfingertarmen eller andra blödningar i magtarmkanalen
- om du lider av nedsatt hjärtfunktion
- under graviditetens sista tre månader.

Varningar och försiktighet

Allvarliga hudreaktioner har rapporterats vid användning av NSAID, och kan uppstå som rödaktiga fläckar, utbredd rodnad i huden, sår eller utbrett utslag i samband med influensaliknande symptom, inklusive feber (se avsnitt 4). Utslagen kan utvecklas till blåsor över stora områden eller fjällning av huden. Den största risken för allvarliga hudreaktioner är inom de första behandlingsveckorna men det kan ta upp till flera månader efter administreringen av läkemedlet att utvecklas (se avsnitt 4). Om du har utvecklat någon av de allvarliga hudreaktionerna med användning av Miranax får du aldrig mer behandlas med Miranax. Om du får utslag eller dessa symptom ska du sluta använda Miranax och kontakta läkare eller omedelbart uppsöka läkarvård.

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Miranax.

Användning av Miranax kan vara förknippad med en något ökad risk för hjärtinfarkt eller slaganfall i hjärnan (stroke). Risken är större vid användning av stora doser och vid långtidsanvändning. Överskrid inte den rekommenderade dosen eller behandlingstiden.

Diskutera din behandling med din läkare eller apotekspersonalen om du har hjärtproblem eller om du tidigare har haft slaganfall i hjärnan eller om du tror att du har riskfaktorer för dessa sjukdomar (t.ex. högt blodtryck, diabetes, högt blodkolesterol, tobaksrökning).

Rådgör med din läkare också om du har eller har haft följande sjukdomar: sår i magtarmkanalen, astma, sjukdomar med ökad blödningstendens, hjärtsvikt, njur- eller leversjukdom.

Antiinflammatoriska läkemedel orsakar lättare biverkningar åt äldre patienter; speciellt perforation eller blödningar i matsmältningskanalen. För äldre rekommenderas inte långvarig behandling med antiinflammatoriska läkemedel. Ifall det ändå är nödvändigt att använda det, bör behandlingstiden vara möjligast kort och dosen möjligast låg.

Svåra, ibland även livshotande hudreaktioner så som överkänslighetssyndrom, Stevens-Johnsons syndrom eller toxisk epidermal nekrolys, har rapporterats vid användning av antiinflammatoriska läkemedel. Risken för allvarliga hudreaktioner är störst under den första månaden av behandlingen. Om du får utslag, förändringar i slemhinnorna eller andra överkänslighetsreaktioner ska du genast sluta ta Miranax. Feber, huvudvärk, hosta och muskelvärk kan inträffa samtidigt.

Barn

Barn under 5 år skall inte behandlas med Miranax.

Andra läkemedel och Miranax

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Använd inte flera olika smärtstillande läkemedel samtidigt utan läkarordination.

Behandlingseffekten kan påverkas om Miranax tas samtidigt med vissa andra läkemedel. Din läkare behöver därför alltid känna till din övriga medicinering. Tala om för din läkare om du tar:

- Acetylsalicylsyra för att förebygga blodproppar.

Doseringen av vissa läkemedel måste kanske ändras då de används tillsammans med Miranax. Sådana läkemedel är b.la. mediciner mot högt blodtryck och vissa vätskedrivande medel, ciklosporin (sänker immunförsvaret), litium (psykeläkemedel), probenecid (mot gikt), dikumarolläkemedel (blodförtunnande medel) och metotrexat.

Effekten av Miranax kan fördröjas om Miranax tas samtidigt med kolestyramin (sänker blodfetter) och antacida (medel mot sur mage).

Miranax med mat och dryck

Miranax kan tas antingen i samband med måltid eller på tommage. Effekten av Miranax kan fördröjas om Miranax tas samtidigt med måltid.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Natriumnaproxen kan försvåra möjligheten att bli gravid. Informera din läkare om du planerar graviditet eller om du har problem med att bli gravid.

Ta inte Miranax om du är under de sista tre månaderna av graviditeten, eftersom det kan skada ditt ofödda barn eller orsaka problem under förlossningen. Det kan orsaka njur- och hjärtproblem hos det ofödda barnet. Det kan påverka din och ditt barns benägenhet att blöda och göra att förlossningen blir senare eller längre än förväntat. Ta inte Miranax under de första sex månaderna av graviditeten om det inte är absolut nödvändigt och rekommenderat av din läkare. Om du behöver behandling under denna period eller när du försöker bli gravid, den längsta dosen bör användas under kortast möjliga tid.

Från och med 20:e graviditetsveckan kan Miranax orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn om du tar det under längre tid än några dagar, vilket kan leda till låga nivåer fostervatten som omger barnet (oligohydramnios) eller förträngning av ett blodkärl (ductus arteriosus) i barnets hjärta. Om du behöver behandling längre än några dagar kan din läkare rekommendera ytterligare övervakning.

Risk för fosterskadande effekter, använd därför inte Miranax under graviditet annat än på särskild läkarordination.

Miranax går över i modersmjölk och rekommenderas därför inte vid amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du tar Miranax

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos

275-550 mg två gånger dagligen.

Menstruationssmärta och migrän: 550 mg vid begynnande anfall, högst 1375 mg/dygn.

Underhållsdos: 550-1100 mg/dygn som engångsdos eller delad i två doser.

Om du har tagit för stor mängd av Miranax

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tfn. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Medicinskt kol, som minskar uppsugningen av natriumnaproxen, kan ges som första hjälp.

Symptom på överdosering kan vara bl. a. huvudvärk, illamående, kräkningar, smärtor i bukens övre del, sår i matsmältningskanalen, virrighet, yrsel, svindel eller kramper.

Om du har glömt att ta Miranax

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Om du slutar att ta Miranax

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

I likhet med andra antiinflammatoriska läkemedel förekommer biverkningar förorsakade av natriumnaproxen vanligen i området kring mag-tarmkanalen och de är beroende av dosen.

Biverkningar är vanligare hos patienter som är idålig kondition och som har många sjukdomar samt hos äldre personer. Risken för allvarliga biverkningar ökar om läkemedlet används långvarigt med stora doser och risken för skador förstöras om man samtidigt använder andra antiinflammatoriska värvmediciner.

Mycket vanliga biverkningar (*fler än 1 av 10 patienter*):

- halsbränna, smärtor i övre delen av magen, magont, illamående, kräkning, diarré, förstopning

Vanliga biverkningar (*fler än 1 av 100 patienter*):

- blödning eller sår i matsmältningskanalen
- blåmärken, klåda, rödfläckad hud
- sömlöshet
- yrsel, huvudvärk, svindel
- synstörningar
- akuta eksem, allergiska eksem, svettning
- nedsatt hörsel, hörselstörningar, tinnitus, svindel

Mindre vanliga biverkningar (*färre än 1 av 100 patienter*):

- perforationer i matsmältningskanalen, blodkräkningar, blod i avföring, inflammation i munnen, försämring av sårig tarminflammation och Crohns sjukdom
- hyperkalemi
- depression, onormala drömmar
- synnervsinflammation, kramper, kognitiv funktionsstörning, koncentrationssvårigheter
- hjärtklappning
- lungödem
- astma, eosinofil lunginflammation

- avvikande levervärden
- hårvälfall
- njurproblem såsom interstielnejfrit, nefrotiskt syndrom eller njursvikt
- barnlöshet hos kvinnor, menstruationsstörningar
- törst, illamående
- förhöjd kreatininhalt i serum

Sällsynta biverkningar (*färre än 1 av 1000 patienter*):

- grumlad hornhinna, inflammerad eller svullen synnervspapill
- ljusöverkänslighetsreaktioner, med fjällande och blåsaktiga hudreaktioner
- muskelvärk, muskelsvaghet

Mycket sällsynta biverkningar (*färre än 1 av 10 000 patienter*):

- spottkörtelinflammation, buksportkörtelinflammation
- aseptisk hjärnhinneinflammation, feber och frossbrytnings
- agranulocytos, aplastisk anemia, hemolytisk anemia, eosinofili, leukocytopeni, trombocytopeni
- anafylaktiska reaktioner, angioneurotisk ödem, svullnad, andnöd
- sömnighet
- hjärtsvikt, hjärtinsufficiens
- trombos (t.ex. hjärtinfarkt eller slaganfall), högt blodtryck, kärlinflammation (vaskulit)
- fatal leverinflammation, guldot
- blåslikande hudreaktioner såsom Stevens-Johnsons syndrom eller toxisk epidermal nekroly, epidermal nekroly, erythema multiforme, knörlös, eksem som framkallats av läkemedel, fjällande eksem, blåsliknande reaktion, lupus (SLE), nässelfeber
- njurpapillnekros, blod i urin, njursjukdom

Ingen känd frekvens (*kan inte beräknas från tillgängliga data*)

- en karakteristisk allergisk hudreaktion som kallas fixt läkemedelsutslag, som vanligtvis återkommer på samma ställe varje gång patienten exponeras för läkemedlet och kan se ut som runda eller ovals, fläckvisa rodnader och svullnader på huden, blåsor (nässelutslag) eller klåda.

Användning av inflammationshämmande läkemedel, såsom Miranax, kan vara förknippad med en något ökad risk för hjärtinfarkt eller slaganfall i hjärnan.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

5. Hur Miranax ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras vid högst + 25 °C.

Använts före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg. dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningsinnehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumnaproxen. Varje tablett innehåller 550 mg natriumnaproxen

(motsvarar 500 mg naproxen).

- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, povidon K 29/32, talk, magnesiumstearat, färgämnet Opadry YS-4216, som innehåller hypromellos, titandioxid, makrogol 6000 och indigokarmina aluminiumlack.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Mörkblå, avlång, konvex, filmdragerad tablett (storlek 19 x 9 mm) med brytskåra och märkning ”NPS 550” på tablettens ena sida.

Miranax tablettter finns att få i blisteförpackningar på 10, 30 eller 50 tablettter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Inne havare av försäljnings tillsstånd Atnahs

Pharma Netherlands B.V. Copenhagen

Towers

Ørestads Boulevard 108, 5.tv

DK-2300 København S

Danmark

Representativa

Atnahs Pharma Nordics A/S

Copenhagen Towers, Ørestads Boulevard 108, 5.tv

DK-2300 København S

Danmark

Tillverkare

Recipharm Leganés S.L.U., Avda. Severo Ochoa, 13, Polígono Industrial de Leganés, Leganés 28914, Madrid, Spanien

Atnahs Pharma Denmark ApS, Copenhagen Towers, Ørestads Boulevard 108, 5.tv, DK-2300 København S, Danmark

Misom Labs Ltd

Malta Life Sciences Park LS2.01.06

Industrial Estate

San Gwann, SGN 3000, Malta

Denna bipacksedel ändrades senast 01.10.2024

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Fimeas hemsida (Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet) www.fimea.fi.