

Pakkaus seloste: Tie toa potilaalle

Naprometin 500 mg tabletit naprokseeni

Lue tämä pakkaus seloste 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 apteekkien henkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinule eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muile, vaikka heilä olisikin samanlaistet oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdolisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:

1. Mitä Naprometin on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Naprometinia
3. Miten Naprometinia otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Naprometinin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Naprometin on ja mihin sitä käytetään

Naprometin on kipua ja tulehdusta lievittävä sekä kuumetta alentava lääke.

Naprometin-tabletteja käytetään tulehdus- ja kiputilojen, kuumeen, migreenin, kuukautiskipujen, kierukkaa käyttäviennaisten runsaiden kuukautisten, reumasairauksien, niveliikon ja kihdin hoitoon.

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

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Naprometinia

Älä ota Naprometinia

- jos olet allerginen naprokseenille tai tämän lääkkeen jolekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos olet aikaisemmin saanut allergisen reaktion, kuten astmaa, nuhaa tai ihottumaa asetyylisalisylihappoa (Aspirin) sisältävän tai vastaavan kipulääkkeen käytön yhteydessä
- sinulla on tai on olut maha- tai pohjukaissa suolihaava tai muu ruoansulatuskanava verenvuoto
- sairastat vaikea-asteista sydämenvajaatoimintaa
- olet vimeisellä raskauskolmanneksella.

Varoitukset ja varotoimet

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

Keskustele lääkärin tai apteekkien henkilökunnan kanssa ennen kuin otat Naprometinia.

Naprometinin 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 lääkäriillesi myös, jos sinulla on tai on ollut seuraavia sairauksia: ruoansulatuskanavan haavat, astma, lisääntynyt verenvuototaipumus, munuais- tai maksasairaus.

Tulehduskipulääkkeet aiheuttavat herkemmin haittavaikutuksia iäkkäille potilaille; erityisesti ruuansulatuskanavan puhkeamia tai verenvuotoja. Iäkkäille 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 yliherkkyssyndroomaa, Stevens-Johnsonin oireyhtymää tai toksista epidermaalista nekrolyysiä on raportoitu tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä. Suurin riski vakavien ihoreaktioiden ilmenemiselle on ensimmäisen hoitokuukauden aikana. Naprometinin käyttö on lopetettava välittömästi, jos ilmenee ihottumaa, limakalvomuutoksia tai muita yliherkkyysoireita. Kuume, päänsärky, yskä ja lihassärky voivat esiintyä samanaikaisesti.

Lapset

Naprometinia ei pidä antaa alle 1-vuotiaille lapsille.

Muut lääkevalmisteet ja Naprometin

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Älä käytä useita kipulääkeitä samanaikaisesti, ellei lääkärisi toisin määrää.

Eräillä muilla lääkkeillä saattaa olla yhteisvaikutuksia Naprometinin kanssa, jos niitä käytetään samanaikaisesti. Kerro aina lääkäillesi muistakin käyttämistä lääkeistä. Kerro lääkärille, jos käytät:

- Aspiiriini/asetyylisalisylihappo veritulppien estoon.

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

Naprometinin vaiktuksen alkaminen saattaa viivästyä, jos lääke otetaan samanaikaisesti kolesteroliinin (kolesterolilääke) tai antasidien (närästyslääkkeet) kanssa.

Naprometin ruoan ja juoman kanssa

Naprometin-tabletit voidaan ottaa joko ruoan yhteydessä tai tyhjään vatsaan. Lääkkeen vaiktuksen 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.

Naproksenin käyttö voi vaikeuttaa raskaaksi tulemista. Kerro lääkäillesi, jos suunnittelet raskautta tai jos sinulla on vaikeuksia tulla raskaaksi.

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

Naprometin-tabletteja on välttämästä raskauden aikana, ellei lääkärisi pidä lääkkeen käyttöä erityisen tärkeänä.

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

Ajaminen 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 opastuksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Naprometinia otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määritellyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos

Reumaattiset sairaudet, kuumet, tulehdus- ja kiputilat: 250-500 mg aamuun illoin. Annos ei saa ylittää 1000 mg:aa vuorokaudessa.

Kihti: Aluksi 750 mg ja kahdeksan tunnin kuluttua 500 mg. Tämän jälkeen 250 mg joka kahdeksas

tunti, kunnes kipu häviää.

Migreeni: Ennaltaehkäisyyn 250 mg kaksi kertaa päivässä. Kohtaushoitona 500 mg heti ensioireiden ilmaantuessa, korkeintaan 1250 mg vuorokaudessa.

Kuukautiskivut: 250-500 mg tarvittaessa, korkeintaan 1250 mg vuorokaudessa. Hoito aloitetaan heti kuukautisvaivojen ensioireiden ilmaantuessa.

Runsaat kuukautiset: 500-1000 mg vuorokaudessa enintään viikon ajan.

Jos otat enemmän Naprometinia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi. Ensiapuna voidaan antaa lääkehiltä, joka vähentää naprokseenin imetymistä. Yliannostuksen oireita voivat olla mm. päänsärky, pahoinvoihti, oksentelu, ylämahakivet, ruuansulatuskanavan haavaumat, tokkuraisuus, huimaus, pyörtyminen taikouristelut.

Jos unohdat ottaa Naprometinia

Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin kerta-annoksen.

Jos lopetat Naprometinin 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.

Naproksenin, 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*):

- närästys, ylävatsavaivat, vatsakipu, pahoinvoihti, oksentelu, ripuli, ummetus

Yleiset haittavaikutukset (*yli 1 potilaalla sadasta*):

- ruoansulatuskanavan verenvuoto taihaavaumat
- mustelma, kutina, ihmisen punatäpläisyys
- unettomuus
- huimaus, päänsärky, pyörrytyks
- näköhäiriöt
- äkiliset ihottumat, allergiset ihottumat, hikoilu
- kuulon heikkeneminen, kuulohäiriöt, tinnitus, heitehuimaus

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

- ruoansulatuskanavan perforaatiot, verioksennus, verilosteet, suutulehdus, haavaisen kolitin ja Crohnin taudinpahaneminen
- hyperkalemia
- masennus, epänormaalit unet
- silmämunnan takainen näköhermotulehdus, kouristukset, kognitiivinen toimintahäiriö, keskittymiskyvyttömyys
- sydämentykytys
- keuhkopöhö
- astma, eosinofilinen keuhkokuume
- maksan toimintakokeiden epänormaalit tulokset
- hiustenlähtö
- munuaisiin liittyvät häiriöt, kuten interstitiaalinefriitti, nefroottinen oireyhtymä tai munuaisten vajaatoiminta
- naisten hedelmättömyys, kuukautishäiriöt
- jano, huonovointisuus
- seerumin kreatiiniipitoisuuden nousu

Harvinaiset haittavaikutukset (*alle 1 potilaalla tuhannesta*):

- sarveiskalvon sameus, näköhermon nystyn tulehdus tai turvotus
- valoyliherkkyyssreaktiot, joihin voi liittyä hilsehtivät tai rakkuloivat iho-oireet
- ihaskipu, ihasheikkous

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset (*alle 1 potilaalla kymmenestäuhannesta*):

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

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

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille 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. Naprometinin säilyttäminen

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

Älä käytä tästä lääketä pakkauksessa 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 tietoa

Mitä Naprometini sisältää

- Vaikuttava aine on naprokseeni.
- Muut aineet ovat kroskarmelloosinatrium, povidoni K-90, magnesiumstearaatti ja keltainen rautaokside (E172).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

Keltainen, soikea, jakouurteellinen tabletti (koko 16 x 8,5 mm), jossa merkintä "NPR LE 500".

Naprometin-tabletteja on saatavissa 20 tai 100 tabletin läpipainopakkauksissa. Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä 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 pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 23.03.2023

Muut tiedonlähteet

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

Bipacksedel: Information till patienten

Naprometin 500 mg tabletter naproxen

Läs nog i genom den nna bipacksedel innan du börjar ta använda detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig til läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte til 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 nna bipack sedel finns information om följande :

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

1. Vad Naprometin är och vad det används för

Naprometin har smärtstillande, inflammationsdämpande och febernedrättande egenskaper.

Naprometin tablett använts vid smärtstillstånd, feber, migrän, menstruationssmärkor, rikliga menstruationsblödningar hos kvinnor som använder spiral, reumatiska sjukdomar, osteoartros (nedbrytande ledförändringar) och vid gikt.

Naproxen som finns i Naprometin 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 Naprometin

Ta inte Naprometin

- om du är allergisk mot naproxen eller något annat innehållsämne 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 uppträda 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 Naprometin får du aldrig mer behandlas med Naprometin. Om du får utslag eller dessa symptom ska du sluta använda Naprometin och kontakta läkare eller omedelbart uppsöka läkarvård.

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Naprometin.

Användning av Naprometin 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 nekroly, har rapporterats vid användning av antiinflammatoriska läkemedel. Risken för sådana hudreaktioner är störst under den första månaden av behandlingen. Om du får utslag, förändringar i slemhinnorna eller andra överkänslighetsreaktioner ska du genast sluta ta Naprometin. Feber, huvudvärk, hosta och muskelvärk kan inträffa samtidigt.

Barn

Barn under 1 år skall inte behandlas med Naprometin.

Andra läke medel och Naprometin

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 Naprometin 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 Naprometin. Sådana läkemedel är b.la. mediciner mot högt blodtryck och vissa vätskedrivande medel, ciklosporin (sänker immunförsvaret), lithium (psykeläkemedel), probenecid (mot gikt), dikumarolläkemedel (blodförtunnande medel) och metotrexat.

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

Naprometin med mat och dryck

Naprometin kan tas antingen i samband med måltid eller på tom mage. Effekten av Naprometin kan fördröjas om Naprometin 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.

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

Ta inte Naprometin 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 Naprometin 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 Naprometin 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 Naprometin under graviditet annat än på särskild läkarordination.

Naprometin 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 Naprometin

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

Rekommenderad dos

Reumatiska sjukdomar, feber, inflammations- och smärttillstånd: 250-500 mg morgon och kväll. Den maximala dosen är 1000 mg per dygn.

Gikt: Begynnelsedos 750 mg, efter 8 timmar 500 mg, därefter 250 mg var åtonde timme.

Migrän: För att förhindra migränanfall 250 mg två gånger dagligen. Vid begynnande anfall 500 mg. Den maximala dosen är 1250 mg per dygn.

Menstruationssmärta: 250-500 mg vid behov, högst 1250 mg per dygn.

Rikliga menstruationsblödningar: 500-1000 mg om dagen högst sju dagar.

Om du har tagit för stor mängd av Naprometin

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 naproxen, kan ges som första hjälp. Symptom på överdosering kan vara bl. a. huvudvärk, illamående, kräkningar, smärter i bukens övre del, sår i matsmältningskanalen, virrighet, yrsel, svindel eller kramper.

Om du har glömt att ta Naprometin

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Om du slutar att ta Naprometin

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 naproxen vanligen i området kring mag-tarmkanalen och de är beroende av dosen. Biverkningar är vanligare hos patienter som är i dålig 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 förstoras om man samtidigt använder andra antiinflammatoriska värkmediciner.

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

- halsbränna, smärtor iövre 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
- sömnlöshet
- 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
- hårvfall
- njurproblem såsom interstitiell nefrit, 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
- musklevärk, muskelsvaghet

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

- spottkörtelinflammation, buksportkörtelinflammation
- aseptisk hjärnhinneinflammation, feber och frossbrytningar
- 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, läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symptom (DRESS) eller toxisk epidermal nekroly, epidermal nekroly, erythema multiforme, knörlros, eksem som framkallats av läkemedel, fjällande eksem, blåsliknande reaktion, lupus (SLE), nässelfeber
- njurpärlnekros, blod i urin, njursjukdom

Användning av inflammationshämmande läkemedel, såsom Naprometin, 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 Naprometin ska förvaras

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

Används 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. Förpackningens inne håll och övriga upplysningar

Inne hålls deklaration

- Den aktiva substansen är naproxen.
- Övriga innehållsämnen är kroskarmellosnatrium, povidon K-90, magnesiumstearat och gul järnoxid (E 172).

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Gul, rund tablett (storlek 16 x 8,5 mm) med brytskåra och märkning "NPR LE 500".

Naprometin tablett finnes att få i blisterförpackningar på 20 eller 100 tablettter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Inne havare av försäljnings tillstånd

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 bipacks edel ändrades senast 23.03.2023

Övriga informationskällor

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