

## **Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle**

### **Naproxen Mylan 500 mg tabletit**

naprokseeni

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

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

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Naproxen Mylan on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Naproxen Mylan -valmistetta
3. Miten Naproxen Mylan -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Naproxen Mylan -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Naproxen Mylan on ja mihin sitä käytetään**

Naproxen Mylan on kipua ja tulehdusta lievittävä sekä kuumetta alentava lääke.

Naproxen Mylan -valmistetta käytetään tulehdus- ja kiputilojen, kuumeen, migreenin, kuukautiskipujen, kierukkaa käyttävien naisten runsaiden kuukautisten, reumasairauksien, niveliikon ja kihdin hoitoon.

Naproksen, jota Naproxen Mylan 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 käytät Naproxen Mylan -valmistetta**

**Älä käytä Naproxen Mylan -valmistetta**

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

**Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Naproxen Mylan -valmistetta.

Naproxen Mylan -valmisteen 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 verenvuotataipumus, munuais- tai maksasairaus.

Tulehduskipulääkkeet aiheuttavat herkemmin haittavaiktuksia iäkkäille potilaille; erityisesti ruoansulatuskanavan 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 yliherkkyysyndroomaa, Stevens-Johnsonin oireyhtymää tai toksista epidermaalista nekrolyysiä on raportoitu tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä. Suurin riski vakavien ihoreaktioiden ilmenemiselle on ensimmäisen hoitokuukauden aikana. Naproxen Mylan -valmisteen käyttö on lopetettava välittömästi, jos ilmenee ihottumaa, limakalvomuutoksia tai muita yliherkkyysoireita.

## Lapset

Naproxen Mylan -valmistetta ei pidä antaa alle 5-vuotiaille lapsille.

## Muut lääkevalmisteet ja Naproxen Mylan

Kerro lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käytännyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Älä käytä useita kipulääkeitä samanaikaisesti, ellei lääkärisi toisin määrää.

Eräillä muilla lääkkeillä saattaa olla yhteisvaiktuksia Naproxen Mylan -valmisten kanssa, jos niitä käytetään samanaikaisesti. Kerro aina lääkäriillesi muistakin käytämistäsi lääkeistä.

Naproxen Mylan -valmisteella saattaa olla yhteisvaiktuksia mm. seuraavien lääkkeiden kanssa:

- fenytoini (epilepsialääke)
- verenohennislääkkeet, esim. varfariini
- sulfonamidit (antibiootteja)
- sulfonyliureat (diabeteslääke)
- metotreksaatti (reumalääke) – älä otta Naproxen Mylan -valmistetta niinä päivinä, kun otat metotreksaattia.
- litium (psykykenlääke)
- paroksetiini, fluoksetiini tai muu ns. selektiivinen serotoniinin takaisinoton estäjä eli SSRI-lääke (mielialalääkeitä)
- verenpainelääkkeet
- eräätt nesteenpoistolääkkeet
- probenesidi (kihilääke)
- muut tulehduskipulääkkeet ja asetyylialisyylihappo – jos käytät pieniä päivittäisiä asetyylialisyylihappoannoksia, esim. 100 mg veritulppien estoon, ota tabletti ainakin tuntia ennen Naproxen Mylan -tabletin ottamista.
- siklosporiini (käytetään mm. elinsiirtojen yhteydessä)
- kortikosteroidit (tulehduslääke)
- ns. kinoloniantibiootit
- aspiriini/asetyylialisyylihappo veritulppien estoon.

Naproxen Mylan -valmisten vaiktuksen alkaminen saattaa viivästyä, jos lääke otetaan samanaikaisesti kolesteroliinin (kolesterolilääke) tai antasidien (närästyslääkkeet) kanssa.

## Naproxen Mylan ruuan ja juoman kanssa

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

### Raskaus, imetyks ja he de Imallisyys

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

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

Älä ota Naproxen Mylan -valmistetta raskauden viimeisten 3 kuukauden aikana, sillä se voi vahingoittaa syntymätöntä lastasi tai aiheuttaa ongelmia synnytyksessä. Se voi aiheuttaa munuais- ja sydänongelmaa syntymättömälle lapselleesi. Se voi vaikuttaa sinun ja vauvasi verenvuotataipumukseen ja aiheuttaa sen, että synnytys viivästyy tai pitkittyy.

Sinun ei pidä ottaa Naproxen Mylan -valmistetta raskauden ensimmäisten 6 kuukauden aikana, ellei se ole ehdottoman vältämätöntä, ja lääkärin ohjeistamaa. Jos tarvitset hoitoa tänä aikana tai kun yrität tulla raskaaksi, on käytettävä pienintä annosta mahdollisimman lyhyen ajan. Jos Naproxen Mylan -valmistetta käytetään usean päivän ajan 20 raskausviikkosta alkaen, se voi aiheuttaa syntymättömälle lapsellesi munuaisongelmaa, joka voi johtaa vauvaa ympäröivän lapsiveden vähäiseen määrään (oligohydramnion) tai verisuonien (valtimotiehyen) supistumiseen vauvan sydämessä. Jos tarvitset hoitoa muutamaa päivää pidempään, lääkäri voi suositella lisäseurantaa.

Koska Naproxen Mylan 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 arvioida, 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.

Naproxen Mylan voi aiheuttaa joillekin käyttäjille haittavaikutuksina huimausta, väsymystä ja näköhäiriötä (ks. kohta 4). Jos näitä oireita ilmenee, autolla ajoa ja koneiden käyttämistä on vältettävä.

### Naproxen Mylan sisältää laktoosia ja sodiumia

Tämä lääkevalmiste sisältää laktoosia. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkäri kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

## 3. Miten Naproxen Mylan -valmisteita käytetään

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

### Suositeltu annos

#### Aikuiset

Reumaattiset sairaudet, kuume, 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: Ennaltaehkäisyn 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.

### **Yli 5-vuotiaat lapset (paino yli 38 kg)**

Nivelreuman hoidossa normaalilannos on 10 mg/kg vuorokaudessa otettuna kahdessa osassa 12 tunnin välein.

### **Jos otat enemmän Naproxen Mylan -valmistetta kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi. Ensiapuna voidaan antaa lääkehiltä, joka vähentää naprokseenin imetymistä. Yliannostuksen oireita voivat olla mm. päänsärky, pahoinvointi, oksentelu, ylämahakivut, ruuansulatuskanavan haavaumat, tokkuraisuus, huimaus, pyörtyminen tai kouristelut.

### **Jos unohtdat käyttää Naproxen Mylan -valmistetta**

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

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

## **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 (yli 1 käyttäjällä 10:stä):

- näristys, ylävatsavaivat, vatsakipu, pahoinvointi, oksentelu, ripuli, ummetus.

Yleiset (enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- ruoansulatuskanavan verenvuoto tai haavaumat
- mustelma, kutina, ihon punatäpläisyys
- unettomuus
- huimaus, päänsärky, pyörrytyks
- näköhäiriöt
- äkilliset ihottumat, allergiset ihottumat, hikoilu
- kuulon heikkeneminen, kuulohäiriöt, tinnitus, heitehuimaus.

Melko harvinaiset (enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- ruoansulatuskanavan perforaatiot, verioksennus, veriulosteet, suutulehdus, haavaisen kolititin ja Crohnin taudin pahaneminen
- hyperkalemia
- masennus, epänormaalit unet
- silmämunan takainen näköhermotulehdus, kouristukset, kognitiivinen toimintahäiriö, keskittymiskyvyttömyys
- sydämentykytys
- keuhkopöhö
- astma, eosinofillinen 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 (enintään 1 käyttäjällä 1000:sta):

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

Hyvin harvinaiset (enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta):

- sylkirauhastulehdus, haimatulehdus
- ei-märkäinen aivokalvotulehdus, kuume ja vilunväristykset
- agranulosytoosi, aplastinen anemia, hemolyttinen 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 iholeaktiot mukaan lukien Stevens-Johnsonin oireyhtymä, toksinen epidermaalinen nekrolyysi, epidermaalinen nekrolyysi, erythema multiforme, kyhmyruusu, lääkeihottuma, punajäkälä, märkärakkulainen reaktio, punahukka (SLE), urtikaria
- munuaisnystykuolio, verivirtsaisuus, munuaissairaus.

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

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## **5. Naproxen Mylan -valmisten säilyttäminen**

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääketä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Naproxen Mylan sisältää**

- Vaikuttava aine on naprokseeni.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, povidoni, polysorbaatti 80, natriumtärkkelysglykolaatti, talkki, magnesiumstearaatti.

**Lääkevalmisteen kuvaus ja pakauskoot**

Valkoinen, kapselinmuotoinen tabletti, jonka pituus on 17 mm, leveys 9 mm ja paksuus 5,4 mm. Tabletin toisella puolella on jakouurre ja merkinnät "NP" ja "500".

10, 30 ja 100 tablettia purkissa.

Kaikkia pakauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

**Myyntiluvan haltija**

Mylan AB

PL 23033

104 35 Tukholma

Ruotsi

**Valmistaja**

Gerard Laboratories

35/36 Baldoyle Industrial Estate

Dublin 13

Irlanti

**Tämä pakausseloste on tarkistettu viimeksi 20.9.2022.**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Naproxen Mylan 500 mg tablett(er)

naproxen

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar 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 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 bipackse del finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Naproxen Mylan är och vad det används för**

Naproxen Mylan har smärtstillande, inflammationsdämpande och febernedräktande egenskaper.

Naproxen Mylan används vid smärtstillstånd, feber, migrän, menstruationssmärtor, rikliga menstruationsblödningar hos kvinnor som använder spiral, reumatiska sjukdomar, osteoartros (nedbrytande ledförändringar) och vid gikt.

Naproxen som finns i Naproxen Mylan 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 fölж alltid deras instruktion.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Naproxen Mylan**

##### **Använd inte Naproxen Mylan**

- om du är allergisk mot naproxen eller något annat innehållsstämme 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**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Naproxen Mylan.

Användning av Naproxen Mylan 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 Naproxen Mylan.

## Barn

Barn under 5 år skall inte behandlas med Naproxen Mylan.

## Andra läkemedel och Naproxen Mylan

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 Naproxen Mylan tas samtidigt med vissa andra läkemedel. Din läkare behöver därför alltid känna till din övriga medicinering.

Naproxen Mylan kan ha samverkan med bl.a. följande läkemedel:

- fenytoin (epilepsimedicin)
- bloduttunnande mediciner, t.ex. warfarin
- sulfonamider (antibiotikum)
- sulfonylureider (mediciner vid diabetes)
- metotrexat (medicin mot reumatism) - ta inte Naproxen Mylan de dagar då du tar metotrexat
- litium (för behandling av manisk-depressiv sjukdom)
- paroxetin, fluoxetin eller någon annan s.k. selektiv serotoninåterupptagshämmare, d.v.s. SSRI läkemedel (psykeläkemedel)
- blodtrycksmediciner
- vissa vätskedrivande medel
- probenecid (mot gikt)
- andra inflammations- och smärtmediciner och acetylsalicylsyra – om du använder små dagliga doser acetylsalicylsyra, t.ex. 100 mg för förebyggande av blodpropp, ska du ta tabletten minst en timme före du tar Naproxen Mylan
- ciklosporin (använts bl.a. i samband med organtransplantationer)
- kortikosteroider (inflammationsmedicin)
- s.k. kinolonantibiotikum
- acetylsalicylsyra för att förebygga blodproppar.

Effekten av Naproxen Mylan kan födröjas om Naproxen Mylan tas samtidigt med kolestyramin (sänker blodfetter) eller antacida (medel mot sur mage).

## Naproxen Mylan med mat och dryck

Naproxen Mylan kan tas antingen i samband med måltid eller på tom mage. Effekten av Naproxen Mylan kan födröjas om Naproxen Mylan 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 Naproxen Mylan under graviditetens tre sista månader eftersom det kan skada ditt ofödda barn eller orsaka problem vid förlossningen. Det kan orsaka njur- och hjärtpproblem hos ditt ofödda barn. Det kan påverka din och barnets benägenhet att blöda och göra att förlossningen sker senare eller tar längre tid än förväntat.

Du ska inte ta Naproxen Mylan under graviditetens sex första månader om det inte är absolut nödvändigt och sker på din läkares inrådan. Om du behöver behandling under den här perioden eller medan du försöker att bli gravid ska du använda den längsta möjliga dosen under så kort tid som möjligt. Från och med 20:e graviditetsveckan kan Naproxen Mylan orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn om du tar det under längre tid än några dagar, vilket kan leda till låga nivåer fostervatten (oligohydramnios) eller förträngning av ett blodkärl (ductus arteriosus) i barnets hjärta. Om du behöver längre behandling än några dagar kan din läkare rekommendera ytterligare övervakning.

Naproxen Mylan 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.

Naproxen Mylan kan orsaka biverkningar såsom yrsel, trötthet och synstörningar (se avsnitt 4) hos vissa användare. Om dessa symptom uppstår ska man undvika att köra bil och använda maskiner.

## **Naproxen Mylan innehåller laktos och natrium**

Detta läkemedel innehåller laktos. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

## **3. Hur du använder Naproxen Mylan**

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

### Rekommenderad dos

#### Vuxna

Reumatiska sjukdomar, feber, inflammations- och smärtillstånd: 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 åttonde timme tills smärtan lindras.

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. Behandlingen påbörjas vid första tecken på menstruationsbesvär.

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

## **Barn över 5 år (med en kroppsvekt över 38 kg)**

**Reumatoid arvit:** Den rekommenderade dosen är 10 mg/kg kroppsvikt per dag. Dosen delas upp på två tillfällen och ges med 12 timmars mellanrum.

### **Om du har använt för stor mängd av Naproxen Mylan**

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 (tel. 0800 147 111) 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 använda Naproxen Mylan**

Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos.

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 förstöras om man samtidigt använder andra antiinflammatoriska värvmediciner.

Mycket vanliga (hos fler än 1 av 10 användare):

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

Vanliga (hos upp till 1 av 10 användare):

- 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 (hos upp till 1 av 100 användare):

- 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
- barnlösitet hos kvinnor, menstruationsstörningar
- törst, illamående
- förhöjd kreatininhalt i serum.

Sällsynta (hos upp till 1 av 1000 användare):

- grumlad hornhinna, inflammerad eller svullen synnervspapill

- ljusöverkänslighetsreaktioner, med fjällande och blåsaktiga hudreaktioner
- muskelvärk, muskelsvaghet.

Mycket sällsynta (hos upp till 1 av 10 000 användare):

- spottkörtelinflammation, buksporttkörtelinflammation
- 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
- blåsliknande hudreaktioner såsom Stevens-Johnsons syndrom eller toxisk epidermal nekrolysis, epidermal nekrolys, erythema multiforme, knörlros, eksem som framkallats av läkemedel, fjällande eksem, blåsliknande reaktion, lupus (SLE), nässelfeber
- njurpapillnekros, blod i urin, njursjukdom.

Användning av inflammationshämmande läkemedel, såsom Naproxen Mylan, 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 eventuella 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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## 5. Hur Naproxen Mylan ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använts före utgångsdatum som anges på förpackningen. 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 innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är naproxen.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, majsstärkelse, povidon, polysorbat 80, natriumstärkelseglykolat, talk, magnesiumstearat.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit, kapselformad tablett som är 17 mm lång, 9 mm bred och 5,4 mm tjock. Den ena sidan av tabletten är märkt med ”NP” och ”500” och försedd med brytskåra.

10, 30 och 100 tablettter i burk.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Mylan AB  
Box 23033  
104 35 Stockholm  
Sverige

**Tillverkare**

Gerard Laboratories  
35/36 Baldoyle Industrial Estate  
Dublin 13  
Irland

**Denna bipacks edel ändrades senast 20.9.2022.**