

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

Naproxen Viatris 250 mg töflur naproxen

Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum eða ráðgjöf.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.
- Leitið til læknis ef sjúkdómseinkenni versna eða lagast ekki innan 3 daga ef um er að ræða hita, en 5 daga ef um er að ræða verki

Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:

1. Upplýsingar um Naproxen Viatris og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Naproxen Viatris
3. Hvernig nota á Naproxen Viatris
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Naproxen Viatris
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

1. Upplýsingar um Naproxen Viatris og við hverju það er notað

Naproxen Viatris er verkjastillandi, hitalækkandi og bólgueyðandi lyf. Naproxen Viatris tilheyrir flokki bólgueyðandi gigtarlyfja sem ekki eru sterar.

Naproxen Viatris er notað við vægum til miðlungi alvarlegum verkjum, t.d. höfuðverk, tannverk, vöðva- og liðverk, bakverk og hita af völdum kvefs og tiðaverkjum.

Naproxen, sem er virka efnið í Naproxen Viatris, gæti einnig verið samþykkt til meðferðar við öðrum sjúkdónum, sem ekki er getið um í þessum fylgiseðli. Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðings ef spurningar vakna. Ávallt skal fylgja fyrirmælum læknis og leiðbeiningum á merkimiða frá lyfjabúð.

2. Áður en byrjað er að nota Naproxen Viatris

Ekki má nota Naproxen Viatris :

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir naproxeni, naproxennatríum eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).
- ef þú hefur fengið ofnæmisviðbrögð svo sem astma, nefrennsli eða húðútbrot þegar þú hefur tekið verkjastillandi lyf sem innihalda acetýlsalicýlsýru eða önnur verkja-/bólgueyðandi lyf í flokki bólgueyðandi gigtarlyfja sem ekki eru sterar.
- ef um er að ræða aukna blæðingatilhneigingu, virkt magasár eða skeifugarnarsár.
- ef þú hefur fengið magasár eða skeifugarnarsár við meðferð með naproxeni eða svipuðum lyfjum.
- ef þú hefur haft endurtekin sár í maga eða skeifugörn.
- ef um er að ræða alvarlega skerðingu á lifrarstarfsemi, alvarlega hjartabilun eða alvarlegan nýrnasjúkdóm.
- á síðustu þremur mánuðum meðgöngu.

Varnaðarorð og varúðarreglur

Aldrei skal nota margar tegundir verkjalyfja samtímis án samráðs við lækni eða lyffafræðing

Ávallt skal leitast við að nota eins lítinn skammt í eins stuttan tíma og hægt er til að lágmarka hættu á aukaverkunum. Almennt gildir að áhætta getur fylgt stærri skömmum en ráðlagðir eru. Einnig skal forðast notkun margra bólgeyðandi gigtarlyfja á sama tíma.

- Ef þú ert með eða hefur haft einhvern eftirtalinna sjúkdóma skalt þú ráðfæra þig við lækninn áður en meðferð með Naproxen Viatris er hafin:

Magasár eða bólgsjúkdóm í þörmum (sáraristilbólgu, Crohns sjúkdóm), astma, sjúkdóma sem auka blæðingatilhneigingu, rauða úlfa (bandvefssjúkdóm), hjartabilun, háan blóðþrýsting, nýrnasjúkdóm eða lifrarsjúkdóm.

Ekki má nota lyfið ef um er að ræða hlaupabólu.

Aldraðir skulu hafa í huga aukna hættu á aukaverkunum sem fylgir hærri aldri.

Sjúklingar sem áður hafa verið með maga- eða þarmavandamál, sérstaklega aldraðir sjúklingar skulu hafa samband við lækni ef um einkenni frá kvið er að ræða, einkum í upphafi meðferðar.

Naproxen Viatris getur í mjög sjaldgæfum tilvikum haft áhrif á hvítu blóðkornin og þannig takmarkað vörn gegn sýkingum. Ef þú ert með sýkingu með einkennum svo sem hita og verulegri almennri vanlíðan, eða hita með einkennum staðbundinnar sýkingar svo sem særindum í hálsi/koki/munni, eða vandamálum við þvaglát, skalt þú strax leita til læknis þannig að hægt sé að útiloka skort á hvítum blóðkornum (kyrningahrap) með blóðprófi. Mikilvægt er að þú látt vita af lyfjanotkuninni.

Hættu að taka Naproxen Viatris og hafðu strax samband við lækni vegna þrota m.a. í andlti, tungu, og/eða koki og/eða kyngingarörðugleika eða ofskláða sem koma fram ásamt öndunarörðugleikum (ofskabjúgur).

Örsjaldan hefur verið greint frá alvarlegum viðbrögðum í húð við notkun bólgeyðandi gigtarlyfja. Hættu að taka Naproxen Viatris og hafðu samband við lækni ef þú færð húðútbrot eða skemmdir á slímhúð.

Notkun naproxens getur dregið úr líkum á þungun. Leitaðu ráða hjá lækni ef þú ráðgerir að verða þunguð eða átt í erfiðleikum með að verða þunguð.

Lyf eins og Naproxen Viatris geta valdið svolítið aukinni hættu á hjartadrep eða heilablóðfalli. Hættan eykst við notkun stórra skammta og notkun í langan tíma. Notaðu ekki stærri skammta en ráðlagðir eru eða í lengri tíma.

Leitaðu ráða hjá lækni eða lyfjafræðingi varðandi meðferðina ef þú ert með hjartavandamál, hefur fengið heilablóðfall eða telur að þú sért í áhættuhópi varðandi slíka sjúkdóma (til dæmis ef þú ert með háan blóðþrýsting, sykursýki, hátt kólesteról í blóði eða ef þú reykir).

Notkun annarra lyfja samhliða Naproxen Viatris

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. Ekki nota mörg mismunandi verkjalyf samtímis nema samkvæmt fyrirmælum frá lækni.

Naproxen Viatris getur haft áhrif á eða orðið fyrir áhrifum af ákveðnum lyfjum gegn (sem innihalda eftirtalin efni):

- blóðtappa (t.d. warfarín, tiklópidín, acetýlsalicýlsýru).
- krabbameini (metótrexat)
- kvillum í ónæmiskerfi (metótrexat)
- þunglyndi (svokallaðir sértækir serótónínendurupptökuhemlar)
- gigt (próbenecíð)
- háum blóðþrýstingi (t.d. svokallaðir beta blokkar, þvagræsilyf, ACE-hemlar, angíótensín II blokkar)
- bólgu (barksterar)

- geðhvarfasjúkdómi (litíum)
- verkjum (svokölluð bólgueyðandi gigtarlyf, acetýlsalicýlsýra)
- höfnun líffæra eftir ígræðslur (ciklósporín, takrólímus).
- hárri blóðfitu (kólestýramín)
- súru bakflæði (sýrubindandi lyf)

Notkun Naproxen Viatris með mat eða drykk

Áhrifin minnka ekki, en geta tafist aðeins, ef Naproxen Viatris er tekið ásamt fæðu.

Meðganga og brjósttagjöf

Við meðgöngu, brjósttagjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Ekki má taka Naproxen Viatris á þremur síðustu mánuðum meðgöngu, þar sem það getur skaðað ófætt barn eða valdið vandamálum við fæðingu. Það getur valdið nýrna- og hjartavandamálum hjá ófæddu barninu. Það getur haft áhrif á blæðingartilhneigingu þína og barnsins og valdið því að fæðingarhríðir komi seinna eða verði lengri en búist var við. Þú skalt ekki taka Naproxen Viatris á fyrstu 6 mánuðum meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til og að læknisráði. Ef þú þarfst á meðferð að halda á þeim tíma eða meðan þú reynir að verða þunguð á skammtur að vera eins lítill og meðferðartími eins stuttur og unnt er. Frá 20. viku meðgöngu getur Naproxen Viatris valdið nýrnavandamálum hjá ófæddu barninu, ef það er tekið í meira en nokkra daga, sem getur leitt til of lítils magns legvatns sem umlykur barnið (legvatnsþurrð) eða þrengingar í æð (fósturslagrás, ductus arteriosus) í hjarta barnsins. Ef þú þarfst á meðferð að halda lengur en í nokkra daga gæti læknirinn mælt með frekari eftirliti.

Naproxen Viatris berst í brjóstamjólk, en ósenilegt er að það skaði barn á brjósti við notkun í ráðlöggum skömmum.

Akstur og notkun véla

Naproxen Viatris getur skert viðbragðshæfni hjá sumum einstaklingum sem þarf að hafa í huga þegar veruleg árvekni er nauðsynleg, t.d. við akstur bifreiðar.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

Naproxen Viatris inniheldur laktósaeinhýdrat

Lyfið inniheldur laktósa. Ef óþol fyrir sykrum hefur verið staðfest skal hafa samband við lækni áður en lyfið er tekið inn.

3. Hvernig nota á Naproxen Viatris

Alltaf skal nota lyfið nákvæmlega eins og lýst er í þessum fylgiseðli eða eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur mælt fyrir um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

Ráðlagður skammtur er:

Fullorðnir og börn frá 12 ára aldri: 1 tafla eftir þörfum, þó að hámarki 2 töflur (500 mg) á sólarhring.

Naproxen Viatris má ekki nota í meira en 5 daga gegn verkjum eða 3 daga gegn hita nema samkvæmt fyrirmælum frá lækni.

Hafið sambandi við lækninn ef einkenni versna eða batna ekki.

Ef tekinn er stærri skammtur af Naproxen Viatris en mælt er fyrir um

Ef of stór skammtur af lyfinu hefur verið notaður, eða ef barn hefur í ógáti tekið inn lyfið skal hafa samband við lækni, sjúkrahús eða eitrunarmiðstöð (sími 543 2222) til að láta meta áhættuna og fá ráðgjöf.

Ef gleymist að taka Naproxen Viatris

Ekki á að tvöfalda skammt til að bæta upp töflu sem gleymst hefur að taka.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Algengustu aukaverkanirnar tengast meltingarfærum svo sem meltingartruflanir, magaverkir og ógleði.

Algengar (koma fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 sjúklingum): Syfja, þorsti, sundl, svitamyndun, hjartsláttarónot, höfuðverkur, meltingartruflanir, magaverkur, ógleði, hægðatregða, brjóstsviði, munnbólga, niðurgangur, vökvasonnun, útbrot eða sár á húð, eyrnasuð, sjóntruflanir.

Sjaldgæfar (koma fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 sjúklingum): Hiti, magasár, blæðingar frá meltingarvegi, bólga í magaslímhúð, ofskláði, ljósnaði sem veldur bólgu í húð, áhrif á lifur, astmi, andnauð, erfiðleikar við að sofna, einbeitingarvandamál, áhrif á nýru, hárlós, heyrnarskerðing.

Mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 sjúklingum): Rof á maga eða þörmum, lifrarbólga, bólga í vélinda, bólga í ristli, uppköst, blóðug uppköst, vindgangur, versnun tiltekinna bólgsjúkdóma í þörmum (ristilbólgu og Crohns sjúkdóms), vökvasonnun í lungum, lungnabólga, heilahimnubólga, brisbólga, alvarleg húðviðbrögð með bólgu og háum hita, ofnæmisviðbrögð með einkennum svo sem brota í andliti vegna vökvasonnunar (ofsabjúgur, sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“), krampi, máttleysi í vöðvum, vöðaverkir, áhrif á blóðmynd (t.d. kyrningahrap, sjá kaflann „Varnaðarorð og varúðarreglur“), aukið magn kalíums í blóði, bólga í æðum, hjartabilun, hækkaður blóðþrýstingur, blóð í hægðum, blóð í þvagi, þunglyndi, vægur óróleiki, martraðir.

Naproxen Viatris lengir blæðingatíma.

Lyf eins og Naproxen Viatris geta aukið svoltíð hættu á hjartadrepi eða heilablóðfalli.

Í mjög sjaldgæfum tilvikum koma fram alvarlegar húðsýkingar í tengslum við hlaupabólu.

Bólga, blæðingar (stundum banvænar, einkum hjá öldruðum), magasár, rof eða stífla í efri eða neðri hluta meltingarvegar geta komið fram við meðferð með Naproxen Viatris.

Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á þessum fylgiseðli. Einig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is.

5. Hvernig geyma á Naproxen Viatris

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni á eftir Fyrnist eða EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

Naproxen Viatris inniheldur

- Virka innihaldsefnið er naproxen 250 mg.
- Önnur innihaldsefni eru laktosaeinhýdrat, maíssterkja, póvídón, natriúmsterkjuglýkólat, talkúm, magnesíumsterat og pólýsorbat.

Lýsing á útliti Naproxen Viatris og pakkningastærðir

250 mg tafla: hvít, kringlótt, slétt tafla með deilistriki, 10 mm í þvermál, merkt „Naproxen 250“ á annarri hliðinni.

Pakkningastærð: 20 töflur í þynnupakkningum.

Markaðsleyfishafi og framleiðandi

Markaðsleyfishafi

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart, Dublin 15
Dublin
Írland

Framleiðandi

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
35/36 Baldoyle Industrial Estate
Dublin 13
Írland

eða

Mylan Hungary Kft.
Mylan utca 1
Komárom 2900
Ungverjaland

Fulltrúi markaðsleyfishafa

Icepharma hf.
Lynghálsi 13
110 Reykjavík

Pessi fylgiseðill var síðast uppfærður í janúar 2024.