

Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

Pronaxen 25 mg/ml oraalisuspensio naprokseeni

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

- Säilytä tämä pakkaus seloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännystä lääkärin tai apteekkikenkilökunnan 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 apteekkikenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkaus selosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:

1. Mitä Pronaxen on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Pronaxen-oraalisuspensiota
3. Miten Pronaxen-oraalisuspensiota otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Pronaxen-oraalisuspension säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Pronaxen on ja mielin sitä käytetään

Pronaxen-oraalisuspension sisältämä naprokseeni on tulehdusta ja kipua lievittävä sekä kuumetta alentava lääke. Se vähentää kipua ja tulehdusta aiheuttavien välittäjäaineiden muodostumista elimistössä sekä kuumetta nostavien välittäjäaineiden muodostumista keskushermostossa.

Lääkkeen käyttöaiheet

Pronaxen-oraalisuspensiota käytetään kuumeen hoitoon sekä tulehdusen ja kivun lievittämiseen mm. seuraavissa sairauksissa ja tilanteissa: nivelreuma, selkärankareuma ja muut reumaattiset niveltulehdukset, nivelrikko, kihti, vammojen ja leikkausten jälkitilat, migreeni ja kuukautiskivut.

Naprokseni, jota Pronaxen sisältää, voidaan käyttää myös muiden kuin tässä pakkaus selosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Pronaxen-oraalisuspensiota

Älä ota Pronaxen-oraalisuspensiota

- jos olet allerginen naprokseenille, asetyylialisyylihapolle tai muille tulehduskipulääkkeille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on astma
- jos sinulla on maha- tai pohjukaissuolihaava
- jos sinulla on aiemmin ollut mahan tai pohjukaissuolen haavauma, joka on uusiutunut kerran tai useammin
- jos sinulla on aiemmin ilmennyt ruuansulatuskanavan puhkeama tai verenvuotoa (esim. mustia tai verisiä ulosteita, verioksennuksia, anemiaa) tulehduskipulääkkeiden käytön yhteydessä
- jos lääkäri on kertonut, että sinulla on alttius ruuansulatuskanavan verenvuodoille
- jos sinulla on sairaus, joka heikentää veren hyytymistä (verenvuototauti eli hemofilia tai verihiuhtaleiden vähäisyys eli trombosytopenia) tai jos käytät veren hyytymistä tai veritulppien muodostumista estäävää lääkitystä (esim. varfariinia)
- jos sairastat vaikka-asteista sydämen vajaatoimintaa

- jos olet viimeisellä raskauskolmanneksella (ks. kohta ”Raskaus, imetys ja hedelmällisyys”).

Varoitukset ja varotoime

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Pronaxen-oraalisuspensiota,

- jos sairastat sydämen, munuaisten tai maksan vajaatoimintaa
- jos sairastat sepelvaltimotautia
- jos sinulla on aivojen tai raajojen verenkiertohäiriötä
- jos sairastat verenpainetautia, johon ollaan aloittamassa lääkehoitoa tai jonka hoitotasapaino ei ole hyvä
- jos sinulla on selittämättömiä mahakipuja tai anemia (veren hemoglobiinin mataluus) tai jos olet havainnut, että ulosteissasi on verta tai ettei ne ovat mustia
- jos sinulla on jokin ruuansulatuskanavan sairaus kuten haavainen paksusuolen tulehdus (*Colitis ulcerosa*) tai Crohnin tauti.

Tulehduskilpääkkiden, kuten Pronaxen-oraalisuspension käyttöön, voi liittyä hieman suurentunut sydäninfarktin tai aivohalvauksen riski. Kaikki riskit ovat suurempia käytettäessä suuria lääkeannoksia pitkiä aikoa. Älä ylitä suositeltua annosta ja hoidon kestoaa.

Jos sinulla on sydänsairaus tai aiemmin sairastettu aivohalvaus, tai jos sinulla on näille sairauksille altistavia riskitekijöitä (esimerkiksi sinulla on korkea verenpaine, sokeritauti eli diabetes, korkea veren kolesteroli tai jos tupakoit), sinun tulee keskustella hoidostasi lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa.

Muut lääkevalmisteet ja Pronaxen

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

Joidenkin lääkkeiden tai Pronaxen-oraalisuspension teho voi muuttua tai voit saada haittavaikutuksia, jos käytät lääkeitä samanaikaisesti. Tällaisia lääkeitä ovat esim.:

- veren hyytymistä ja veritulppien muodostumista estävät lääkkeet (esim. varfariini), koska riski verenvuotoihin lisääntyy. Yhteiskäyttöä tulee välttää.
- tiettyt masennuslääkkeet (esim. sitalopraami, fluoksetiini, paroksetiini, sertraliini), jotka kuuluvat ns. selektiivisiin serotoniiniin takaisinoton estäjiin
- asetyylialisyylihappoa ja muita tulehduskilpääkköitä ei tule käyttää samanaikaisesti, koska yhteiskäyttö vain lisää haittavaikutuksia ilman tehon lisystä.
- aspiriini/asetyylialisyylihappo veritulppien estoon. Jos käytät pientä päivittäistä asetyylialisyylihappoannosta (esim. 100 mg) veritulppien estoon, annos on otettava ainakin tuntia ennen Pronaxen-oraalisuspension ottamista.
- litium (kaksisuuntaiseen mielialahäiriöön käytettävä lääke)
- digoksiini (sydänlääke) potilailla, jotka sairastavat munuaisten vajaatoimintaa
- suun kautta otettavat kortikosteroidit (tulehduskaa hillitsevät lääkkeet)
- metotreksaatti (reuma- ja syöpäautien lääke)
- tiettyt immuunivastetta heikentävät lääkkeet (siklosporiini ja takrolimuusi)
- tiettyt antibiootit (aminoglykosidit)
- probenesidi (kihtilääke)
- zidovudiini (HI-viruksen hoitoon käytettävä lääke)
- tiettyt verenpainelääkkeet (beetasalpaajii, ACE:n estäjiin ja angiotensiinireseptorin salpaajii kuuluvat lääkkeet)
- nesteenpoistolääkkeet.

Pronaxen ruuan ja juoman kanssa

Pronaxen-oraalisuspensio voidaan ottaa joko ruuan yhteydessä tai tyhjään vatsaan. Lääkkeen ottamisen jälkeen suositellaan nautittavaksi pieni määrä muuta nestettä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Naprokseenia ei saa käyttää kolmen viimeisen raskauskuukauden aikana, sillä se voi aiheuttaa syntymättömälle lapselle sydän- ja munuaisvaarioita. Jos läkettä käytetään loppuraskauden aikana, se voi altistaa sekä äidin että lapsen verenvuodoille ja viivästyttää synnytyksen käynnistymistä. Sinun ei pidä ottaa Pronaxen-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 mahdollista annosta mahdollisimman lyhyen ajan. Jos Pronaxen-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 *ductus arteriosus*-nimisen verisuonien kaventumiseen. Jos tarvitset hoitoa muutamaa päivää pidempään, lääkäri voi suositella lisäseurantaa.

Valmiste kuuluu lääkeryhmään (tulehduskipulääkkeet), joka voi vaikeuttaa raskaaksi tulemista. Tämä vaikuttus kumoutuu lääkkeen käytön lopettamisen jälkeen.

Naprokseenia erittyy rintamaitoon hyvin pieninä määrinä, eikä imettämistä yleensä tarvitse lopettaa lyhytkestoisena hoidona ajaksi. Jos pitkäkestoinen hoito kuitenkin määrätään, lapsen varhaista vieroittamista rintaruokinnasta on harkittava.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Pronaxen ei yleensä vaikuta ajokykyyn tai koneidenkäyttökykyyn. Joillekin potilaille voi lääkkeen käytöstä seurata huimausta, väsymystä, kuulo-, tai näköhäiriötä tai keskittymiskyvyn puutetta. Jos näitä oireita ilmaantuu, autolla ajoa ja koneiden käyttöä on vältettävä.

Pronaxen sisältää metyyli- ja propyyliparahydroksibentsoattia sekä sorbitolia

Pronaxen-oraalisuspensio sisältää metyyli- ja propyyliparahydroksibentsoattia, jotka voivat aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä).

Lääke sisältää sorbitolia 400 mg/ml. Ohjeen mukaisista vuorokausiannoksista saadaan 1,6 g–20 g sorbitolia. Sorbitolla voi olla lievästi laksatiivinen vaikutus. Energiasisältö: 2,6 kcal/g sorbitolia. Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Muut apuaineet

Tämä lääke sisältää 0,8 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per millilitra. 30 ml:n annoksella tämä vastaa 1,2 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle.

3. Miten Pronaxen-oraalisuspensiota otetaan

Ota tästä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai aptekista, jos olet epävarma.

Pronaxen-oraalisuspensio voidaan ottaa joko ruuan yhteydessä tai tyhjään vatsaan. Lääkkeen ottamisen jälkeen suositellaan nautittavaksi pieni määrä muuta nestettä.

Tärkeää!

Pullo on ravistettava hyvin ennen jokaista annosta. Jos käytät annosteluruiskua ja adapterikorkkia, poista adapteri säilytyksen ajaksi ja sulje pullo alkuperäisellä korkilla.

Jos naprokseenihoidon aikana ilmenee ylävatsavaivoja, lääkkeen käyttö on keskeytettävä ja otettava yhteyttä hoitavaan lääkäriin. Ks. myös kohta 4.

Jos otat enemmän Pronaxen-oraalisuspensiota 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 lisäohjeiden saamiseksi. Ensiapuna voidaan antaa lääkehiihtä, joka vähentää naprokseenin

imeytymistä. Yliannostuksen oireita voivat olla mm. pahoinvoindi, oksentelu, ylävatsakivut, tokkurasuus, tajuttomuus tai kouristelut.

Jos unohdat ottaa Pronaxen-oraalisuuspensiota

Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Ota unohtunut annos niin pian kuin mahdollista. Jos seuraavan annoksen ajankohta on lähellä, jätä unohtunut annos ottamatta.

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. Särkylääkkeiden käyttö voi harvoin johtaa ruuansulatuskanavan verenvuotoon, mistä merkinä voivat olla veriset tai mustat ulosteet sekä anemia. Jos näitää oireita ilmenee, keskeytä lääkkeen käyttö ja ota yhteys hoitavaan lääkärin.

Haittavaikutuksia ilmenee herkemmin potilailla, jotka ovat huonokuntoisia ja joilla on useita sairauksia, sekä iäkkäläillä. Vakavien haittojen vaara lisääntyy suurilla annoksilla pitkääikaisessa käytössä ja moninkertaistuu, jos samanaikaisesti käytetään muita tulehduskipulääkeitä.

Hyvin yleiset (voi esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä):

- ylävatsakipu, näristys, pahoinvoindi, ummetus.

Yleiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- päänsärky, väsymys, pyörrytys, huimaus
- näköhäiriöt
- korvien soiminen ja humina (tinnitus), kuulohäiriöt
- sydämen vajaatoiminnan pahaneminen (turvotukset, hengenahdistus)
- suutulehdus, ripuli, oksentelu, ruuansulatushäiriöt
- iho-oireet (esim. kutina, nokkosihottuma, ihon punatäpläisyys, mustelmat), lisääntynyt hikoilu.

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- kaliumpitoisuuden nousu
- mielialan muutokset, masennus, keskittymiskyyvyn heikkeneminen, unettomuus, unihäiriöt, muistiin ja ajatteluun liittyvät häiriöt (kognitiiviset häiriöt)
- sydämentykytys
- ruuansulatuskanavan verenvuodot tai haavaumat, verioksennus, veriulostus
- maksentsyymien kohoaminen, keltaisuus
- kuukautishäiriöt.

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta):

- yliherkkyyssreaktiot, voimakas allerginen yleisreaktio (anafylaksia), kaulan, huulten, kielen ja mahdollisesti myös käsiin ja jalkojen äkillinen turvotus (angioneuroottinen turvotus)
- kuulon heikkeneminen
- astman pahaneminen
- maksatulehdus
- hiustenlähtö, valoyliherkkyyys, ihmumuutokset ja rakkulointi (pseudoporfyrja)
- lihaskivut, lihasheikkous.

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

- epänormaalit veriarvot
- aivokalvontulehdus, Parkinsonin taudin pahaneminen
- verisuonitulehdus
- keuhkotulehdus

- sylkirauhasturvotus, haimatulehdus
- voimakkaita hilsehtiviä tai rakkuloita muodostavia iho- tai limakalvoreaktioita (esim. Steven-Johnsonin oireyhtymä), punavihotuma (eryteema multiforme), ihotautien pahaneminen (esim. punajälä, kyyhmyruusu)
- verta virtsassa, munuaisiin kohdistuvat haittavaikutukset (esim. munuaisten vajaatoiminta ja munuaistulehdus).

Tulehduskipulääkkeiden, kuten Pronaxen-oraalisuspension käyttöön, voi liittyä hieman suurentunut sydäninfarktin tai aivohalvauksen riski.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle. 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
00034 FIMEA

5. Pronaxen-oraalisuspension säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätynä.

Jos käytät annosteluruiskua ja adapterikorkkia, poista adapteri säilytyksen ajaksi ja sulje pullo alkuperäisellä korkilla.

Älä käytä tästä lääkettä 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 Pronaxen sisältää

- Vaikuttava aine on naprokseeni, jota on 25 mg yhdessä millilitrassa.
- Muut aineet ovat sorbitoli (E420), metyyliparahydroksibentsoaatti (E218), propyyliparahydroksibentsoaatti (E216), vedetön sitruunahappo, natriumsitraatti, glyseroli (85 %), ksantaanikumi, mikrokiteinen selluloosa, natriumkarboksimetyyliselluloosa, polysorbaatti 80, sukraloosi (E955), puhdistettu vesi ja suklaa-aromi.
- Suklaa-aromi sisältää etyylivanilliinia, vanilliinia, isoamyylyfenyyliasetaatia, heliotropiinia, 2,3,5-trimetyylipyratsiinia, maltolia, kanelialdehydiä, propyleeniglykolia (E1520) ja triasetiinia (E1518).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen tai melkein valkoinen suspensio.

Pakkauskoot: 100 ml ja 200 ml (muovipullo).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
24100 Salo

Orion Corporation Orion Pharma
Volttikatu 8
70700 Kuopio

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 10.11.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Pronaxen 25 mg/ml oralsuspension naproxen

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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 Pronaxen är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Pronaxen
3. Hur du tar Pronaxen
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pronaxen ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Pronaxen är och vad det används för

Naproxen som ingår i Pronaxen-oralsuspension är ett läkemedel som lindrar inflammation och smärta samt nedsätter feber. Det hämmar produktionen av förmedlarämnen i kroppen vilka förorsakar smärta och inflammation samt hämmar produktionen av förmedlarämnen i centrala nervsystemet vilka förorsakar temperaturförhöjning.

Användningsområden av läkemedlet

Pronaxen används för nedsättning av feber samt lindring av inflammation och smärta bl.a. vid följande sjukdomar och tillstånd: ledgångsreumatism, artros i ryggradens ledar och andra reumatiska ledinflammationer, ledförslitning, gikt, tillstånd efter operationer eller skador, migrän och menstruationssmärter.

Naproxen som finns i Pronaxen 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 Pronaxen

Ta inte Pronaxen

- om du är allergisk mot naproxen, acetylsalicylsyra eller andra inflammationshämmande läkemedel eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har astma
- om du har sår i magen eller tolvfingertarmen
- om du tidigare har haft ett sår i magsäcken eller tolvfingertarmen och det har kommit på nytt en eller flera gånger
- om du tidigare har haft bristningar i matsmältningskanalen eller blödningar (t.ex. svart och blodig avföring, blodiga kräkningar, anemi) i samband med användning av inflammationshämmande värmmediciner
- om läkaren har berättat att du har en benägenhet för blödningar i matsmältningskanalen
- om du lider av blödarsjuka (hemofili) eller brist på trombocyter i blodet (trombocytopeni) eller om du använder läkemedel som hindrar blodets koagulation och bildning av blodproppar (t.ex.

warfarin)

- om du lider av allvarligt nedsatt hjärtfunktion
- under graviditetens sista trimester (se avsnitt "Graviditet, amning och fertilitet").

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Pronaxen,

- om du lider av nedsatt hjärt-, njur- eller leverfunktion
- om du lider av kranskärlssjukdom
- om du har rubbningar i blodcirkulationen i hjärnan eller i armarna och benen
- om du har blodtryckssjukdom, vilken man just börjar behandla med läkemedel eller vars behandlingsjämvt inte är bra
- om du har oförklarliga magsmärtor eller anemi (låg hemoglobin i blodet) eller om du har märkt att avföringarna är blodiga eller svarta
- om du lider av någon sjukdom i matsmältningskanalen, såsom sårig inflammation i tjocktarmen (*Colitis ulcerosa*) eller Crohns sjukdom.

Inflammationshämmande värmmediciner, såsom Pronaxen, kan medföra en liten ökad risk för hjärtinfarkt eller stroke. En sådan riskökning är mer sannolik vid användning av höga doser och vid långtidsbehandling. Överskrid ej rekommenderad dos eller behandlingstid.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal om din behandling om du har hjärtproblem, om du tidigare har haft stroke eller om du har ökad risk för dessa tillstånd (till exempel om du har högt blodtryck, diabetes, högt kolesterolvärde eller om du röker).

Andra läkemedel och Pronaxen

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

Effekten av vissa läkemedel eller av Pronaxen kan förändras eller du kan få biverkningar, om de används samtidigt. Till dessa läkemedel hör:

- läkemedel som hindrar blodets koagulation och bildning av blodproppar (t.ex. warfarin), eftersom risken för blödningar ökar. Samtidig användning skall undvikas.
- vissa antidepressiva medel (t.ex. citalopram, fluoxetin, paroxetin, sertralín), vilka tillhör SSRI-läkemedel d.v.s. selektiva serotoninåterupptagshämmare
- acetylsalicylsyra och andra inflammationshämmande värmmediciner ska inte användas samtidigt, eftersom samtidig användning endast ger ökade biverkningar men inte ökad effekt.
- aspirin/acetylsalicylsyra för att förebygga blodproppar. Om du använder en liten daglig dos av acetylsalicylsyra (t.ex. 100 mg) mot blodproppar, ta den minst en timme före intag av Pronaxen.
- litium (läkemedel som används vid bipolär stämningsrubbning)
- digoksin (läkemedel mot hjärtproblem) hos patienter som lider av njursvikt
- kortikosteroider som tas genom munnen (antiinflammatoriska medel)
- metotrexat (använts vid behandling av reumatiska sjukdomar och cancer)
- vissa medel som sänker immunförsvaret (ciklosporin och takrolimus)
- vissa antibiotika (aminoglykosider)
- probenesid (gikthämmande medel)
- zidovudin (läkemedlet mot behandlingen av HI-virus)
- vissa blodtryckssänkande medel (vilka tillhör betablockerare, ACE-hämmare, eller angiotensinreceptorhämmare)
- vätskedrivande medel.

Pronaxen med mat och dryck

Pronaxen-oralsuspension kan tas antingen i samband med måltid eller på tom mage. Efter intagning av medicinen rekommenderas det att man dricker en liten mängd av någon annan vätska.

Graviditet, amning och fertilitet

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

Gravida kvinnor ska inte använda naproxen under de tre sista månaderna av graviditeten eftersom det kan orsaka hjärt- och njurskador på fostret. Användning under graviditetens slut kan orsaka ökad blödningsbenägenhet hos både moder och barn och fördröja förlossningen. Behandling under graviditetens första 6 månader ska endast ske efter läkares ordination om det är absolut nödvändigt. 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 Pronaxen 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 till att ett blodkärl (*ductus arteriosus*) i barnets hjärta blir smalare. Om du behöver längre behandling än några dagar, kan din läkare rekommendera ytterligare övervakning.

Naproxen tillhör gruppen NSAID, som kan försvåra möjligheten att bli gravid. Den effekten försvinner efter att behandlingen avslutats.

Små mängder naproxen passerar över i modersmjölk och amning behöver vanligtvis inte avbrytas vid korttidsbehandling. Då längre tids behandling ordinaras ska dock tidigt avbrytande av amningen övervägas.

Körförstånd och användning av maskiner

Pronaxen påverkar vanligen inte körförståndet eller förmågan att använda maskiner. Hos några patienter kan läkemedlet framkalla yrsel, trötthet, hörsel- eller synrubbningar eller nedsatt koncentrationsförmåga. Om dessa symtom förekommer, skall bilköring och användning av maskiner undvikas.

Pronaxen innehåller både methyl- och propylparahydroxibensoat och sorbitol

Pronaxen-oralsuspension innehåller methyl- och propylparahydroxibensoat, som kan ge allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

Läkemedlet innehåller sorbitol 400 mg/ml. Enligt doseringsanvisningarna är intaget av sorbitol från 1,6 g till 20 g per dygn. Sorbitol kan ha en milt laxerande effekt. Kalorivärde: 2,6 kcal/g sorbitol. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna läkemedel.

Andra innehållsämnen

Detta läkemedel innehåller 0,8 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per milliliter. Vid en dos på 30 ml motsvarar detta 1,2 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

3. Hur du tar Pronaxen

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

Pronaxen-oralsuspension kan tas antingen i samband med måltid eller på tom mage. Efter intagning av medicinen rekommenderas det att man dricker en liten mängd av någon annan vätska.

Viktigt!

Flaskan bör omskakas väl före varje dosering. Om du använder doseringsspruta och adapterkork, avlägsna adaptern vid förvaring och tillslut flaskan med den ursprungliga korken.

Om det förekommer besvär i övre delen av buken under naproxenbehandlingen, skall man sluta att använda läkemedlet och kontakta den behandlande läkaren. Se också avsnitt 4.

Om du har tagit för stor mängd av Pronaxen

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedel av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Som första hjälp kan ges medicinskt kol, som minskar upptagningen av naproxen.

Symtom på överdosering kan vara bl.a. illamående, kräkningar, smärter i övre delen av magen, förvirring, medvetlöshet eller kramper.

Om du har glömt att ta Pronaxen

Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos.

Ta den bortglömda dosen så snart som möjligt. Om det snart är dags för följande dos, ska du inte ta den bortglömda dosen.

4. Eventuella biverkningar

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

I likhet med andra inflammationshämmande läkemedel förekommer biverkningar förorsakade av naproxen vanligen i området kring matsmältningskanalen och de är beroende av dosen. Användning av värvmediciner kan sällan leda till blödningar från matsmältningskanalen, symtom på vilka kan vara blödig och svart avföring samt anemi. Om dessa symtom förekommer, bör man sluta att använda läkemedlet och kontakta den behandlande läkaren.

Biverkningar förekommer oftast hos patienter med dåligt skick och flera sjukdomar samt hos äldre. Risken för allvarliga skador ökar om läkemedlet används långvarigt i stora doser och risken för skador mångdubblas om man samtidigt använder andra inflammationshämmande värvmediciner.

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

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

Vanliga (*kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare*):

- huvudvärk, trötthet, förvirring, yrsel
- synstörningar
- öronsusningar, hörselstörningar
- förvärring av hjärtsvikt (svullnad, andnöd)
- inflammation i munnen, diarré, kräkningar, matsmältningsproblem
- hudsymtom (t.ex. kåda, nässelutslag, lilafärgade hudfläckar, blåmärken), ökad svettning.

Mindre vanliga (*kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare*):

- ökad kaliummängd i blodet
- förändringar i sinnesstämningen, depression, koncentrationssvårigheter, sömnlöshet, sömnstörningar, problem med minnet och tänkandet (kognitiva störningar)
- hjärtklappning
- sår eller blödning i matsmältningskanalen, blodkräkningar, blod i avföring
- förhöjda leverenzymvärden, gulhet
- menstruationsstörningar.

Sällsynta (*kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare*):

- överkänslighetsreaktioner, kraft allergisk reaktion (anafylaxi), plötslig svullnad av ansikte, hals, läppar, tunga och möjligen även av händer och fötter (angioneurotiskt ödem)
- försämring i hörsel
- förvärrad astma
- leverinflammation
- hårvälfall, ljusöverkänslighet, hudförändringar med blåsbildning (pseudoporfyrin)
- muskelnärkor, muskelsvaghets

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

- onormala blodvärden
- hjärnhinneinflammation, förvärrad Parkinsons sjukdom
- inflammation i blodkärlen

- lunginflammation
- svullnad av spottkörtel, bukspottkörtelinflammation
- svåra reaktioner i huden eller i slemhinnorna som förorsakar fjällning eller blåsar (t.ex. Stevens-Johnsons syndrom), erythema multiforme, försvårad hudsjukdomar (t.ex. lichen planus, knörlros)
- blod i urinen, njurpåverkan (t.ex. njursvikt, njurinflammation).

Inflammationshämmande värmmediciner, såsom Pronaxen, kan medföra en liten ökad risk för hjärtinfarkt eller stroke.

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Pronaxen ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Om du använder doseringsspruta och adapterkork, avlägsna adaptern vid förvaring och tillslut flaskan med den ursprungliga korken.

Används 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, varav det finns 25 mg i en milliliter.
- Övriga innehållsämnen är sorbitol (E420), metylparahydroxibensoat (E218), propylparahydroxibensoat (E216), vattenfri citronsyra, natriumcitrat, glycerol (85 %), xantangummi, mikrokristallin cellulosa, natriumkarboxymetylcellulosa, polysorbat 80, sukralos (E955), renat vatten och chokladoram.
- Chokladoram innehåller etylvanillin, vanillin, isoamylfenylacetat, heliotropin, 2,3,5-trimetylpyrazin, maltol, kanelaldehyd, propylenglykol (E1520) och triacetin (E1518).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit eller nästan vit suspension.

Förpackningsstorlekar: 100 ml och 200 ml (plastflaska).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Tillverkare

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

Orion Corporation Orion Pharma
Volttikatu 8
FI-70700 Kuopio
Finland

Denna bipacks edel ändrades senast 10.11.2022