

Patientguide

Pronaxen 250 mg tablett i egenvård, observera särskilt:

- Rätt dos, doseringsfrekvens ja behandlingslängd
- Använd inte samtidigt med andra inflammationshämmande värkmediciner
- Använd inte för behandling av barn under 12 år
- Andra hinder för användning
- Rapportera biverkningar du upplever

Läs noga igenom bipacksedeln innan du börjar ta detta läkemedel.

Naproxen som ingår i Pronaxen-tabletterna är ett läkemedel som lindrar inflammation och smärta samt nedsätter feber. Det hämmar produktionen av signalsubstanser i kroppen vilka orsakar smärta och inflammation samt produktionen av signalsubstanser i centrala nervsystemet vilka höjer kroppstemperaturen.

Naproxen har liknande effekt som andra inflammationshämmande värkmediciner. Det skiljer sig från andra receptfria inflammationshämmande värkmediciner genom sin länge verkan. Därför får Pronaxen 250 mg tablett tas högst två gånger dagligen.

För vem är Pronaxen 250 mg avsett och hur används det

Inom egenvård är Pronaxen 250 mg tablett avsedda för tillfällig användning hos vuxna och ungdomar över 12 år:

- För symtomatisk egenvård av lindriga och medelsvåra smärttillstånd i högst 5 dygn utan läkarordination
- För att sänka feber inom egenvård i högst 3 dygn utan läkarordination

Dosering

- 1 tablett genom munnen vid behov 1–2 gånger dagligen antingen med mat eller på tom mage

Samtidig användning med andra inflammationshämmande värkmediciner ökar biverkningar i magtarmkanalen.

- Använd inte tillsammans med andra inflammationshämmande värkmediciner (t.ex. ibuprofen, ketoprofen, acetylsalicylsyra)

Hinder för användning av pronaxen 250 mg tabletter inom egenvård

- användning hos barn under 12 år
- sår i magen eller tolvfingertarmen
- tidigare sår i magen eller tolvfingertarmen som har återkommit en eller flera gånger
- tidigare hål (perforation) i magtarmkanalen eller blödningar (t.ex. svart eller blodig avföring, blodiga kräkningar, anemi) i samband med användning av inflammationshämmande värkmedicin
- läkarundersökt benägenhet för blödningar i magtarmkanalen
- sjukdom som försämrar blodkoagulationen (blödarsjuka [hemofili] eller brist på blodplättar [trombocytopeni])
- läkemedel som hindrar blodets koagulation och bildning av blodproppar (t.ex. warfarin)
- hjärtsvikt eller kranskärlssjukdom
- nedsatt njurfunktion
- svårt nedsatt leverfunktion
- blodtryckssjukdom
- astma eller allergi mot naproxen, acetylsalicylsyra eller andra inflammationshämmande värkmedicin eller något annat innehållsämne i Pronaxen

Graviditet

- Använd inte under den sista trimestern av graviditeten. Under den första och andra trimestern ska naproxen användas endast då det är absolut nödvändigt. Om naproxen används av en kvinna som önskar bli gravid, eller tas under den första och andra trimestern av graviditeten bör dosen vara så låg och behandlingstiden så kort som möjligt. Preparatet bör användas endast om läkaren anser det nödvändigt.

Eventuella biverkningar av inflammationshämmande värkmedicin

Biverkningar orsakade av inflammationshämmande läkemedel förekommer vanligen i magtarmkanalen och är dosberoende. Biverkningar förekommer oftare hos äldre. Den vanligaste biverkningen är slemhinneskada i magtarmkanalen, men detta är vanligen en ofarlig, symtomfri och övergående förändring. Om besvär i övre delen av buken, blodig/svart avföring eller anemi förekommer under behandlingen, måste man sluta använda läkemedlet och kontakta läkare. Allvarliga biverkningar är dock sällsynta. Eftersom risken för allvarliga skador mångdubblas om man samtidigt använder andra inflammationshämmande värkmedicin, ska man inte använda dessa läkemedel samtidigt.

Biverkningar kan minskas genom att använda den lägsta effektiva dosen under kortast möjliga tid för att behandla symtomen.

Bipacksedeln innehåller en lista på övriga biverkningar av naproxen och deras förekomstfrekvens.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal.

Du kan också rapportera biverkningar direkt:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55, 00034 FIMEA