Naproxen AL 250

Naproxen 250 mg pro Tablette

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen. • Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.

- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie. • Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für
- Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht 1. Was ist Naproxen AL und wofür wird es angewendet?

- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Naproxen AL
- beachten? 3. Wie ist Naproxen AL einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Naproxen AL aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- 1. Was ist Naproxen AL und wofür wird es angewendet?

Naproxen AL ist ein schmerzstillendes und entzündungshemmendes Arzneimittel (nichtsteroidales Antiphlogistikum/Analgetikum).

Naproxen AL wird angewendet zur symptomatischen Behandlung von Schmerz und

Entzündung bei: akuten Gelenkentzündungen (akuten Arthritiden)

- einschließlich Gichtanfall, chronischen Gelenkentzündungen (chronischen
- Arthritiden), insbesondere chronisch verlaufenden Entzündungen mehrerer Gelenke (rheumatoider
- Arthritis/chronischer Polyarthritis), Morbus Bechterew (Spondylitis ankylosans) und anderen entzündlich-rheumatischen Wirbelsäulenerkrankungen, Reizzuständen bei degenerativen Gelenk- und
- Wirbelsäulenerkrankungen (Arthrosen und Spondylarthrosen), entzündlichen weichteilrheumatischen Erkrankungen,
- schmerzhaften Schwellungen oder Entzündungen nach Verletzungen, bei leichten bis mäßig starken Schmerzen wie
 - Regelschmerzen.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von

Naproxen AL beachten? Naproxen AL darf NICHT eingenommen

• wenn Sie allergisch gegen Naproxen oder einen

der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, wenn Sie in der Vergangenheit mit Asthmaanfällen,

- Nasenschleimhautschwellungen oder Hautreaktionen nach der Anwendung von Acetylsalicylsäure oder anderen nicht-
- steroidalen Entzündungshemmern reagiert haben, • bei ungeklärten Blutbildungsstörungen, • bei bestehenden oder in der Vergangenheit wiederholt aufgetretenen Magen/Zwölffingerdarm-Geschwüren (peptischen Ulzera) oder -Blutungen (mindestens 2 unterschiedliche Episoden
- nachgewiesener Geschwüre oder Blutungen),
- bei Magen-Darm-Blutung oder -Durchbruch (Perforation) in der Vorgeschichte im Zusammenhang mit einer vorherigen Therapie mit nicht-steroidalen Antirheumatika/Antiphlogistika • bei Hirnblutungen (zerebrovaskulären Blutungen)
- oder anderen aktiven Blutungen, • bei schweren Leber- oder Nierenfunktionsstörungen, • bei schwerer Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz),
- bei Schwangerschaft im letzten Drittel. Kinder unter 12 Jahren dürfen Naproxen AL 250 mg

nicht einnehmen, da der Wirkstoffgehalt zu hoch ist.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Im Folgenden wird beschrieben, wann Sie

Naproxen AL nur unter bestimmten Bedingungen (d. h. in größeren Abständen oder in verminderter Dosis und unter ärztlicher Kontrolle) mit besonderer Vorsicht

anwenden dürfen. Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihnen früher

einmal zutrafen. Sicherheit im Magen-Darm-Trakt Eine gleichzeitige Anwendung von Naproxen AL mit

anderen nicht-steroidalen Entzündungshemmern, einschließlich so genannten COX-2-Hemmern (Cyclooxygenase-2-Hemmern), sollte vermieden

Nebenwirkungen können reduziert werden, indem die

niedrigste wirksame Dosis über den kürzesten, für die

Symptomkontrolle erforderlichen Zeitraum angewendet

und Darmbereich, die unter Umständen

Ältere Patienten Bei älteren Patienten treten häufiger Nebenwirkungen nach Anwendung von nichtsteroidalen Entzündungshemmern (NSAR) auf, insbesondere Blutungen und Durchbrüche im Magen-

Überwachung erforderlich. Blutungen des Magen-Darm-Trakts, Geschwüre

lebensbedrohlich sein können. Daher ist bei älteren

Patienten eine besonders sorgfältige ärztliche

Blutungen des Magen-Darm-Trakts, Geschwüre und Perforationen, auch mit tödlichem Ausgang, wurden unter allen NSAR berichtet. Sie traten mit oder ohne vorherige Warnsymptome bzw. schwerwiegende

und Durchbrüche (Perforationen)

Ereignisse im Magen-Darm-Trakt in der Vorgeschichte zu jedem Zeitpunkt der Therapie auf. Das Risiko für das Auftreten von Magen-Darm-Blutungen, -Geschwüren und -Durchbrüchen ist höher mit steigender NSAR-Dosis, bei Patienten mit Geschwüren in der Vorgeschichte, insbesondere mit den Komplikationen Blutung oder Durchbruch (siehe unter Abschnitt 2.: Naproxen AL darf NICHT

eingenommen werden), und bei älteren Patienten.

Diese Patienten sollten die Behandlung mit der

Für diese Patienten sowie für Patienten, die eine

niedrigsten verfügbaren Dosis beginnen.

begleitende Therapie mit niedrig dosierter Acetylsalicylsäure (ASS) oder anderen Arzneimitteln, die das Risiko für Magen-Darm-Erkrankungen erhöhen können, benötigen, sollte eine Kombinationstherapie mit Magenscheimhaut-schützenden Arzneimitteln (z. B. Misoprostol oder Protonenpumpenhemmer) in Betracht gezogen werden. Wenn Sie, insbesondere in höherem Alter, eine

Arzneimittel erhalten, die das Risiko für Geschwüre oder Blutungen erhöhen können, wie z.B. orale Kortikosteroide, blutgerinnungshemmende Medikamente wie Warfarin, selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer, die unter anderem zur Behandlung von depressiven Verstimmungen eingesetzt werden, oder Thrombozytenaggregationshemmer wie ASS (siehe unter Abschnitt 2.: Einnahme von Naproxen AL zusammen mit anderen Arzneimitteln).

Erkrankung in der Vorgeschichte (Colitis ulcerosa, Morbus Crohn) mit Vorsicht angewendet werden, da sich ihr Zustand verschlechtern kann (siehe Abschnitt 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?).

Arzneimittel wie Naproxen AL sind möglicherweise mit

einem geringfügig erhöhten Risiko für Herzanfälle

("Herzinfarkt") oder Schlaganfälle verbunden. Jedwedes Risiko ist wahrscheinlicher mit hohen

Dosen und länger dauernder Behandlung. Überschreiten Sie nicht die empfohlene Dosis oder Behandlungsdauer!

Hautreaktionen mit Rötung und Blasenbildung, einige mit tödlichem Ausgang, berichtet (exfoliative Dermatitis, Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse/Lyell-Syndrom und Arzneimittelreaktion mit Eosinophilie und systemischen Symptomen (DRESS); siehe Abschnitt 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?). Das höchste Risiko für derartige Reaktionen scheint zu Beginn der Therapie zu bestehen, da diese Reaktionen in der Mehrzahl der Fälle im ersten Behandlungsmonat auftraten.

Bei ersten Anzeichen von Hautausschlägen, Schleimhautläsionen oder sonstigen Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion sollte Naproxen AL

Porphyrie), • bei bestimmten Autoimmunerkrankungen

(systemischer Lupus erythematodes und Mischkollagenosen).

Atemwegserkrankungen.

- erforderlich:
- direkt nach größeren chirurgischen Eingriffen, • bei Allergien (z. B. Hautreaktionen auf andere Arzneimittel, Asthma, Heuschnupfen), chronischen Nasenschleimhautschwellungen oder chronischen, die Atemwege verengenden

Schwere akute Überempfindlichkeitsreaktionen (z. B.

anaphylaktischer Schock) werden sehr selten

Vorgeschichte von Nebenwirkungen am Magen-Darm-Trakt aufweisen, sollten Sie jegliche ungewöhnliche Symptome im Bauchraum (vor allem Magen-Darm-Blutungen), insbesondere am Anfang der Therapie, melden.

Vorsicht ist angeraten, wenn Sie gleichzeitig

Darm-Blutungen oder -Geschwüren kommt, ist die Behandlung abzusetzen. NSAR sollten bei Patienten mit einer gastrointestinalen Wirkungen am Herz-Kreislauf-System

Wenn es bei Ihnen unter Naproxen AL zu Magen-

Wenn Sie Herzprobleme oder einen vorangegangenen Schlaganfall haben oder denken, dass Sie ein Risiko für diese Erkrankungen Diabetes oder hohe Cholesterinwerte haben oder

abgesetzt und umgehend der Arzt konsultiert werden. Sonstige Hinweise

- Eine besonders sorgfältige ärztliche Überwachung ist
- Naproxen AL sollte nur unter strenger Abwägung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses eingenommen werden: • bei bestimmten angeborenen

Blutbildungsstörungen (z. B. akute intermittierende

• bei eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion,

kann zur Verengung eines Blutgefäßes (Ductus aufweisen könnten (z. B. wenn Sie hohen Blutdruck, Raucher sind), sollten Sie Ihre Behandlung mit Ihrem empfehlen. Arzt oder Apotheker besprechen. Hautreaktionen Unter NSAR-Therapie wurde über schwerwiegende

Nicht-steroidale Antiphlogistika (wie Naproxen) können die nierenschädigende Wirkung von Ciclosporin (Mittel, das zur Verhinderung von Transplantatabstoßungen, aber auch in der

Körper und Verstärkung seiner unerwünschten Wirkungen kommen. Nicht-steroidale Antirheumatika können möglicherweise die Wirkung von blutgerinnungshemmenden Arzneimitteln wie

NSAR können die nierenschädigende Wirkung von

Warfarin verstärken.

Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Während der Einnahme von Naproxen AL sollten Sie

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

möglichst keinen Alkohol trinken.

Schwangerschaft

benachrichtigen.

Schwangerschaft und Stillzeit

ungeborenen Kind verursachen. Es kann Ihre Blutungsneigung und die Ihres Kindes beeinflussen und dazu führen, dass der Geburtsvorgang später einsetzt oder länger andauert als erwartet. Sie sollten

absolut notwendig ist und von Ihrem Arzt empfohlen wird. Wenn Sie während dieses Zeitraums behandelt werden müssen oder während Sie versuchen, schwanger zu werden, sollte die Dosierung so niedrig wie möglich und über einen so kurzen Zeitraum wie

länger als ein paar Tage behandelt werden müssen, kann Ihr Arzt eine zusätzliche Überwachung Naproxen AL sollte wegen möglicher Rückbildungsverzögerung der Gebärmutter und Verstärkung der Blutung nach der Geburt nicht im Wochenbett angewandt werden.

Bedienen von Maschinen Da bei der Einnahme von Naproxen AL in höherer Dosierung zentralnervöse Nebenwirkungen wie

Müdigkeit und Schwindel auftreten können, kann im

Einzelfall das Reaktionsvermögen verändert und die

Der Wirkstoff Naproxen und seine Abbauprodukte

gehen in geringen Mengen in die Muttermilch über.

Eine Einnahme von Naproxen AL während der Stillzeit

und zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt werden. Dies gilt in verstärktem Maße im Zusammenwirken mit Alkohol. Sie können dann auf unerwartete und plötzliche Ereignisse nicht mehr schnell und gezielt genug reagieren. Fahren Sie in einem solchen Fall nicht Auto oder andere Fahrzeuge! Bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen! Arbeiten Sie nicht ohne sicheren Halt!

Naproxen AL enthält Lactose

nicht sicher sind.

Bitte nehmen Sie Naproxen AL erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.



Der Symptomatik entsprechende, medizinisch erforderliche Maßnahmen müssen durch fachkundige Personen eingeleitet werden. Bei längerem Gebrauch von Schmerzmitteln können Kopfschmerzen auftreten, die nicht durch erhöhte Dosen des Arzneimittels behandelt werden dürfen. Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, wenn Sie trotz

Naproxen AL muss die Therapie abgebrochen werden.

beobachtet. Bei ersten Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion nach Einnahme von

Kopfschmerzen leiden! Ganz allgemein kann die gewohnheitsmäßige Anwendung von Schmerzmitteln, insbesondere bei Kombination mehrerer schmerzstillender Wirkstoffe, zur dauerhaften Nierenschädigung mit dem Risiko eines Nierenversagens (Analgetika-Nephropathie) führen.

der Einnahme von Naproxen AL häufig unter

schwanger zu werden. Sie sollten Ihren Arzt informieren, wenn Sie planen schwanger zu werden oder wenn Sie Probleme haben, schwanger zu Wenn Sie gleichzeitig Arzneimittel zur Hemmung der Blutgerinnung oder zur Senkung des

Blutzuckers anwenden, sollten vorsichtshalber der

Wie andere Arzneimittel, die die Prostaglandinsynthese

hemmen, kann Naproxen es Ihnen erschweren,

Gerinnungsstatus bzw. die Blutzuckerwerte kontrolliert werden. Naproxen kann vorübergehend die Blutplättchenfunktion (Thrombozytenaggregation) hemmen. Patienten mit **Gerinnungsstörungen** sollten daher sorgfältig überwacht werden.

Bei gleichzeitiger Gabe von Naproxen AL und

Lithiumpräparaten (Mittel zur Behandlung geistig-

seelischer Erkrankungen) oder bestimmten Mitteln

zur Entwässerung (kaliumsparenden Diuretika) ist eine Kontrolle der Lithium- und Kaliumkonzentration im Blut nötig (siehe unter Abschnitt 2.: Einnahme von Naproxen AL zusammen mit anderen Arzneimitteln). Bei länger dauernder Gabe von Naproxen AL ist eine regelmäßige Kontrolle der Leberwerte, der Nierenfunktion sowie des Blutbildes erforderlich.

zu informieren. NSAR können Symptome einer Infektion oder von Fieber maskieren.

Wechselwirkung mit Labortests: Naproxen kann

stören.

anderen Arzneimitteln

Eingriffen ist der Arzt oder Zahnarzt zu befragen bzw.

Bei Einnahme von Naproxen AL vor operativen

Kinder und Jugendliche Kinder unter 12 Jahren dürfen Naproxen AL 250 mg nicht einnehmen, da der Wirkstoffgehalt zu hoch ist. Einnahme von Naproxen AL zusammen mit

bestimmte Tests der 5-Hydroxyindolessigsäure im Urin

Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere

andere Arzneimittel einnehmen: • Acetylsalicylsäure, um Blutgerinnsel zu verhindern. Die gleichzeitige Anwendung von Naproxen AL und Digoxin (Mittel zur Stärkung der Herzkraft), Phenytoin (Mittel zur Behandlung von Krampfanfällen) oder

Lithium (Mittel zur Behandlung geistig-seelischer

Erkrankungen) kann die Konzentration dieser Arzneimittel im Blut erhöhen. Eine Kontrolle der

Serum-Lithium-Spiegel ist nötig.

Naproxen AL kann die Wirkung von entwässernden und blutdrucksenkenden Arzneimitteln (Diuretika und Antihypertensiva) abschwächen. Naproxen AL kann die Wirkung von ACE-Hemmern (Mittel zur Behandlung von Herzschwäche und Bluthochdruck) abschwächen. Bei gleichzeitiger Anwendung kann weiterhin das Risiko für das

kaliumsparenden Entwässerungsmitteln (bestimmte Diuretika) kann zu einer Erhöhung des Kaliumspiegels im Blut führen. Die gleichzeitige Verabreichung von Naproxen AL und Glukokortikoiden oder anderen entzündungs- und

schmerzhemmenden Mitteln aus der Gruppe der

nicht-steroidalen Antiphlogistika/Analgetika (NSAR) erhöht das Risiko für Magen-Darm-Geschwüre

Thrombozytenaggregationshemmer wie

oder -Blutungen.

führen.

Auftreten einer Nierenfunktionsstörung erhöht sein.

Die gleichzeitige Gabe von Naproxen AL und

Acetylsalicylsäure und bestimmte Antidepressiva (selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer/SSRI) können das Risiko für Magen-Darm-Blutungen erhöhen. Die Gabe von Naproxen AL innerhalb von 24 Stunden vor oder nach Gabe von Methotrexat kann zu einer erhöhten Konzentration von Methotrexat im Blut und einer Zunahme seiner unerwünschten Wirkungen

Rheumabehandlung eingesetzt wird) verstärken. Arzneimittel, die **Probenecid** oder **Sulfinpyrazon** (Mittel zur Behandlung von Gicht) enthalten, können die Ausscheidung von Naproxen verzögern. Dadurch kann es zu einer Anreicherung von Naproxen im

Tacrolimus (ein Immunsuppressivum) verstärken. Die Anwendung von **Antacida** (Arzneimittel gegen Magenübersäuerung) kann zu einer verringerten Resorption (Aufnahme) von Naproxen führen. Einnahme von Naproxen AL zusammen mit

den letzten 3 Monaten der Schwangerschaft befinden, da dies Ihr ungeborenes Kind schädigen oder Probleme bei der Geburt verursachen könnte.

Es kann Nieren- und Herzprobleme bei Ihrem

Naproxen AL während der ersten 6 Monate der

Schwangerschaft nicht einnehmen, sofern es nicht

Nehmen Sie Naproxen AL nicht ein, wenn Sie sich in

Wird während einer Einnahme von Naproxen AL eine

Schwangerschaft festgestellt, so ist der Arzt zu

möglich erfolgen. Wenn Sie Naproxen AL ab der

20. Schwangerschaftswoche für mehr als ein paar

Tage einnehmen, kann dies bei Ihrem ungeborenen

verringerten Menge des Fruchtwassers, welches Ihr

Kind umgibt, führen kann (Oligohydramnion) oder es

Kind Nierenprobleme verursachen, was zu einer

arteriosus) im Herzen Ihres Kindes kommen. Wenn Sie

sollte vorsichtshalber vermieden werden. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Stillzeit

Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr

3. Wie ist Naproxen AL einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich



Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die empfohlene Dosis

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Naproxen AL nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Naproxen AL sonst nicht richtig wirken kann!

Erwachsene

Der empfohlene Tagesdosisbereich liegt für Erwachsene, je nach Art und Schwere der Erkrankung (siehe unten), zwischen 500 mg und 1250 mg Naproxen pro Tag, verteilt auf 1-3 Einzelgaben. Die Einzeldosis sollte höchstens 1000 mg Naproxen betragen.

Soweit nicht anders verordnet, werden folgende Dosierungsrichtlinien empfohlen: Rheumatische Erkrankungen

Die tägliche Dosis beträgt im Allgemeinen 2-3 Tabletten Naproxen AL 250 (entspr.

500-750 mg Naproxen). Bei Behandlungsbeginn, bei akuten Reizphasen und bei Wechsel von einem anderen hoch dosierten

Antiphlogistikum auf Naproxen AL 250 wird eine Dosis von täglich 3 Tabletten Naproxen AL 250 (entspr. 750 mg Naproxen) empfohlen, aufgeteilt in 2 Einzelgaben (morgens 2, abends 1 Tablette Naproxen AL 250 oder umgekehrt) oder auch als einmalige Gabe (entweder morgens oder abends). In Einzelfällen kann bei Bedarf die Tagesdosis auf 4 Tabletten Naproxen AL 250 (entspr. 1000 mg

Naproxen) erhöht werden. Die Erhaltungsdosis beträgt 2 Tabletten Naproxen AL 250 (entspr. 500 mg Naproxen) pro Tag, die aufgeteilt in 2 Einzelgaben (morgens und abends)

zu je 1 Tablette Naproxen AL 250 oder auf einmal (entweder morgens oder abends) verabreicht werden können. Akuter Gichtanfall Behandlungsbeginn mit einer einmaligen Einnahme von 3 Tabletten Naproxen AL 250 (entspr. 750 mg

Naproxen), danach alle 8 Stunden 1 Tablette

Naproxen AL 250 (entspr. 250 mg Naproxen) bis zum Abklingen der Beschwerden. Schwellungen und Schmerzen nach Verletzungen Behandlungsbeginn mit einer einmaligen Einnahme von 2 Tabletten Naproxen AL 250 (entspr. 500 mg Naproxen), danach alle 6-8 Stunden 1 Tablette

Leichte bis mäßig starke Schmerzen wie Regelschmerzen Erwachsene nehmen zu Beginn als Initialdosis 1-2 Tabletten Naproxen AL 250 (entspr. 250-500 mg Naproxen) und gegebenenfalls nach 8-12 Stunden eine weitere Einzeldosis von 1 Tablette

Naproxen AL 250 (entspr. 250 mg Naproxen). Die Tageshöchstdosis beträgt maximal 3 Tabletten

Naproxen AL 250 (entspr. 750 mg Naproxen).

Der empfohlene Tagesdosisbereich liegt für

Naproxen AL 250 (entspr. 250 mg Naproxen).

Kinder und Jugendliche Kinder unter 12 Jahren dürfen Naproxen AL 250 nicht einnehmen, da der Wirkstoffgehalt zu hoch ist.

Jugendliche ab 12 Jahren, je nach Art und Schwere der Erkrankung, zwischen 10-15 mg Naproxen/kg Körpergewicht pro Tag, verteilt auf 2 Einzeldosen. Eine Höchstdosis von 15 mg Naproxen/kg Körpergewicht

und Tag darf nicht überschritten werden. Leichte bis mäßig starke Schmerzen wie Regelschmerzen Jugendliche ab 12 Jahren nehmen zu Beginn als Initialdosis 1-2 Tabletten Naproxen AL 250 (entspr. 250-500 mg Naproxen) und gegebenenfalls nach 8–12 Stunden eine weitere Einzeldosis von 1 Tablette

Naproxen AL 250 (entspr. 250 mg Naproxen). Die

Tageshöchstdosis beträgt maximal 3 Tabletten

Naproxen AL 250 (entspr. 750 mg Naproxen).

Schmerzen auch auf nüchternen Magen) ein.

empfiehlt es sich, Naproxen AL während der

Mahlzeiten einzunehmen. Die Einnahme zu den

Nehmen Sie Naproxen AL unzerkaut mit reichlich Flüssigkeit möglichst vor den Mahlzeiten (bei akuten

Art der Anwendung

Blutbahn führen. Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden. Dauer der Anwendung

Für Patienten, die einen empfindlichen Magen haben,

Mahlzeiten kann zu einer verzögerten Aufnahme in die

Über die Dauer der Einnahme entscheidet der behandelnde Arzt. Bei rheumatischen Erkrankungen kann die Einnahme von Naproxen AL über einen längeren Zeitraum erforderlich sein.

Wenn Sie eine größere Menge von Naproxen AL eingenommen haben,

Regelschmerzen sollte Naproxen AL ohne ärztlichen

Rat nicht länger als 4 Tage eingenommen werden.

Bei leichten bis mäßig starken Schmerzen wie

Nehmen Sie Naproxen AL nach den Anweisungen des Arztes bzw. nach der in der Packungsbeilage

als Sie sollten

(Zyanose) kommen.

oder Apotheker.

zu verfahren ist.

Sehr häufig:

Selten:

Nicht bekannt:

zu spüren, dann erhöhen Sie nicht selbständig die Dosierung, sondern fragen Sie Ihren Arzt. Als Symptome einer Überdosierung können zentralnervöse Störungen, wie Kopfschmerzen, Schwindel, Benommenheit und Bewusstlosigkeit (bei

Bauchschmerzen, Übelkeit und Erbrechen auftreten.

Des Weiteren sind Blutungen im Magen-Darm-Trakt

Kindern auch myoklonische Krämpfe) sowie

und Funktionsstörungen von Leber und Nieren

verminderter Atmung (Atemdepression) und zur

blauroten Färbung von Haut und Schleimhäuten

Es gibt kein spezifisches Gegenmittel (Antidot).

möglich. Ferner kann es zu Blutdruckabfall,

angegebenen Dosierungsanleitung ein. Wenn Sie das

Gefühl haben, keine ausreichende Schmerzlinderung

Bei Verdacht auf eine Überdosierung mit Naproxen AL benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt. Dieser kann entsprechend der Schwere einer Vergiftung über die gegebenenfalls erforderlichen Maßnahmen entscheiden. Wenn Sie die Einnahme von Naproxen AL vergessen haben Falls Sie die Einnahme einmal vergessen haben, nehmen Sie bei der nächsten Gabe nicht mehr als die übliche empfohlene Menge ein. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses

Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem

auftreten müssen. Sollten Sie die folgenden Nebenwirkungen bei sich beobachten, besprechen Sie das bitte mit Ihrem Arzt, der dann festlegt, wie weiter

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden

folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

betreffen kann bis zu 1 von 10 Behandelten Häufig: betreffen kann bis zu 1 von 100 Behandelten Gelegentlich: betreffen

kann mehr als 1 von 10 Behandelten

kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten

verfügbaren Daten nicht abschätzbar

betreffen Sehr selten: kann bis zu 1 von 10 000 Behandelten hetreffen

Häufigkeit auf Grundlage der

Mögliche Nebenwirkungen Bei den folgenden unerwünschten Arzneimittelwirkungen muss berücksichtigt werden, dass sie überwiegend dosisabhängig und von Patient zu Patient unterschiedlich sind. Die am häufigsten beobachteten Nebenwirkungen betreffen den Verdauungstrakt. Magen/ Zwölffingerdarm-Geschwüre (peptische Ulzera), Perforationen (Durchbrüche) oder Blutungen, manchmal tödlich, können auftreten, insbesondere bei älteren Patienten (siehe unter Abschnitt 2.: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen). Übelkeit,

Erbrechen, Durchfall, Blähungen, Verstopfung,

Verdauungsbeschwerden, abdominale Schmerzen, Teerstuhl, Bluterbrechen, ulzerative Stomatitis,

unter Abschnitt 2.: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen) sind nach Anwendung berichtet worden. Weniger häufig wurde Magenschleimhautentzündung beobachtet. Insbesondere das Risiko für das Auftreten von Magen-Darm-Blutungen ist abhängig vom Dosisbereich und der Anwendungsdauer.

Verschlimmerung von Colitis und Morbus Crohn (siehe

Ödeme, Bluthochdruck und Herzinsuffizienz wurden im Zusammenhang mit NSAR-Behandlung berichtet. Arzneimittel wie Naproxen AL sind möglicherweise mit einem geringfügig erhöhten Risiko für Herzanfälle

Sehr selten: Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz). GEFÄSSERKRANKLINGEN Sehr selten: Bluthochdruck (Hypertonie).

("Herzinfarkt") oder Schlaganfälle verbunden.

ERKRANKUNGEN DES BLUTES UND DES LYMPHSYSTEMS

sollte unterbleiben.

HERZERKRANKUNGEN

Sehr selten: Störungen der Blutbildung: Aplastische Anämie (Form der Blutarmut), Leukopenie (Verminderung der weißen Blutkörperchen),

Thrombozytopenie (Verminderung der Blutplättchen), Panzytopenie (Verminderung der Blutzellen aller Systeme), Agranulozytose (Verminderung der Granulozyten). Erste Symptome können sein: Fieber, Halsschmerzen, oberflächliche Wunden im Mund, grippeartige Beschwerden, starke Abgeschlagenheit, Nasenbluten und Hautblutungen.

In diesen Fällen ist das Arzneimittel sofort abzusetzen und der Arzt aufzusuchen. Jegliche Selbstbehandlung mit schmerz- oder fiebersenkenden Arzneimitteln

kontrolliert werden. Sehr selten: Hämolytische Anämie (durch

Bei der Langzeittherapie sollte das Blutbild regelmäßig

beschleunigten Abbau roter Blutkörperchen bedingte Anämie). ERKRANKUNGEN DES NERVENSYSTEMS

Häufig: Kopfschmerzen, Schwindel, Schlaflosigkeit,

Erregung, Reizbarkeit oder Müdigkeit.

Häufig: Sehstörungen. In diesem Fall ist umgehend der Arzt zu informieren und Naproxen AL darf nicht mehr eingenommen werden.

AUGENERKRANKUNGEN

ERKRANKUNGEN DES OHRS UND DES LABYRINTHS Häufig: Hörstörungen, Ohrgeräusche (Tinnitus).

ERKRANKUNGEN DER ATEMWEGE UND DES BRUSTRAUMS UND MEDIASTINUMS Gelegentlich: Asthmaanfälle (eventuell mit Blutdruckabfall), Bronchospasmen (Krämpfe der Bronchialmuskulatur), Lungenentzündung.

ERKRANKUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTS

Sehr häufig: Magen-Darm-Beschwerden wie Übelkeit, Erbrechen, Sodbrennen, Magenschmerzen, Völlegefühl, Verstopfung (Obstipation) oder Durchfall und geringfügige Blutverluste im Magen-Darm-Trakt, die in Ausnahmefällen eine Anämie (Blutarmut) verursachen können. Häufig: Gastrointestinale Ulcera (Geschwüre des Magen-Darm-Trakts; unter Umständen mit Blutung

und Durchbruch). Gelegentlich: Hämatemesis (Erbrechen von Blut), Melaena (Blutstuhl) oder blutiger Durchfall; Beschwerden im Unterbauch (z.B. blutende Colititiden

auftreten, so müssen Sie Naproxen AL absetzen und

ERKRANKUNGEN DER NIEREN UND HARNWEGE Häufig: Periphere Ödeme, besonders bei Patienten mit Bluthochdruck.

Gelegentlich: Akutes Nierenversagen, nephrotisches

den Arzt sofort informieren.

Syndrom (Symptomenkomplex bei Nierenerkrankungen) oder interstitielle Nephritis (entzündliche Veränderungen des Nierengewebes).

insbesondere bei Langzeittherapie, Hyperurikämie (erhöhte Harnstoffausscheidung). Die Nierenfunktion sollte regelmäßig kontrolliert

Unwohlsein können Ausdruck einer Nierenerkrankung bis hin zum Nierenversagen sein.

und sofort Kontakt mit Ihrem Arzt aufnehmen. ERKRANKUNGEN DER HAUT UND DES UNTERHAUTGEWEBES

Sollten die genannten Symptome auftreten oder sich

verschlimmern, so müssen Sie Naproxen AL absetzen

Hautausschlag mit Rötung und Blasenbildung (z. B. Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse/Lyell-Syndrom). Nicht bekannt: großflächiger Hautausschlag, hohe

Blutanomalien (Eosinophilie), vergrößerte Lymphknoten

systemischen Symptomen, die auch als DRESS

bezeichnet wird - siehe auch Abschnitt 2.); eine charakteristische allergische Hautreaktion, bekannt als fixes Arzneimittelexanthem, die nach erneuter begeben Sie sich sofort in ärztliche Behandlung, wenn

der unter der Haut liegenden Faszien mit Gewebstod des Unterhautfettgewebes und der Muskulatur) beschrieben worden. Dies steht möglicherweise im Zusammenhang mit

einer nekrotisierenden Fasziitis, d. h. akute Entzündung

sich verschlimmern, sollte daher unverzüglich der Arzt zu Rate gezogen werden. Sehr selten: Symptomatik einer nicht-bakteriellen Gehirnhautentzündung mit starken Kopfschmerzen, Übelkeit, Erbrechen, Fieber, Nackensteifigkeit oder

(z.B. angioneurotisches Syndrom). Anzeichen hierfür können sein: Anschwellen von Gesicht, Zunge und Kehlkopf (Ödeme), Atemnot, Tachykardie (erhöhter Herzschlag), schwere Kreislaufstörungen bis zum lebensbedrohlichen Schock. Beim Auftreten einer dieser Erscheinungen, die schon bei Erstanwendung vorkommen können, ist sofortige

Sehr selten: Schwere Überempfindlichkeitsreaktionen

Nebenwirkungen aufgeführten Verhaltensmaßregeln! Meldung von Nebenwirkungen

sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf

den letzten Tag des angegebenen Monats.

vor Licht zu schützen.

Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/ arzneimittelentsorgung.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser

(z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken).

Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E 470b), Maisstärke, Eisen(III)-hydroxid-

Crospovidon (E 1202), Hyprolose (Ph.Eur) (E 463),

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Gottlieb-Daimler-Straße 19 · D-89150 Laichingen info@aliud.de

Hersteller STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18

Juni 2024.

[Dickdarmentzündungen] oder Verstärkung eines Morbus Crohn/einer Colitis ulcerosa [chronischentzündliche Darmentzündungen]), Stomatitis (Mundschleimhautentzündung), Osophagusläsionen (Speiseröhrenverletzungen). Sollten stärkere Schmerzen im Oberbauch, eine Schwarzfärbung des Stuhls oder Blut im Stuhl

Sehr selten: Nierenschäden (Papillennekrosen),

werden. Verminderung der Harnausscheidung, Ansammlung von Wasser im Körper (Ödeme) sowie allgemeines

Gelegentlich: Erhöhte Lichtempfindlichkeit (einschließlich Blasenbildung), Alopezie (Haarausfall;

Körpertemperatur, Erhöhung der Leberenzyme,

und Beteiligung anderer Körperorgane (Arzneimittelreaktion mit Eosinophilie und

Sehr selten: Schwere Hautreaktionen wie

meist reversibel).

Anwendung des Arzneimittels normalerweise an derselben/denselben Stelle(n) wiederkehrt und wie runde oder ovale Flecken mit geröteter und geschwollener Haut, Blasenbildung (Nesselsucht) und Juckreiz aussehen kann. Nehmen Sie Naproxen AL nicht weiter ein und Sie eines dieser Symptome bemerken. INFEKTIONEN UND PARASITÄRE ERKRANKUNGEN Sehr selten ist im zeitlichen Zusammenhang mit der systemischen Anwendung (Einnahme, Injektion) von nicht-steroidalen Antiphlogistika eine Verschlechterung infektionsbedingter Entzündungen (z. B. Entwicklung

Wenn während der Anwendung von Naproxen AL Zeichen einer Infektion (z. B. Rötung, Schwellung, Überwärmung, Schmerz, Fieber) neu auftreten oder

dem Wirkmechanismus der nicht-steroidalen

Antiphlogistika.

Bewusstseinstrübung. Prädisponiert scheinen Patienten mit Autoimmunerkrankungen (SLE, mixed connective tissue disease) zu sein. ERKRANKUNGEN DES IMMUNSYSTEMS Häufig: Überempfindlichkeitsreaktionen mit

Hautausschlag, Juckreiz, Hautblutungen.

ärztliche Hilfe erforderlich. In diesen Fällen ist das Arzneimittel sofort abzusetzen

und der Arzt aufzusuchen.

Todesfälle).

HINWEIS

LEBER- UND GALLENERKRANKUNGEN

Gelegentlich: Leberfunktionsstörungen.

Befolgen Sie die oben bei bestimmten

Sehr selten: Leberschäden, insbesondere bei

Langzeittherapie, Leberentzündung (einschließlich

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie

D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de anzeigen.

Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. 5. Wie ist Naproxen AL aufzubewahren?

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu

Informationen Was Naproxen AL 250 enthält

6. Inhalt der Packung und weitere

oxid \times H₂O (E 172). Wie Naproxen AL 250 aussieht und Inhalt der

Packung Gelbe, runde, bikonvexe Tablette mit einseitiger Bruchkerbe.

100 Tabletten erhältlich.

61118 Bad Vilbel

Der Wirkstoff ist: Naproxen.

1 Tablette enthält 250 mg Naproxen.

Die sonstigen Bestandteile sind

Pharmazeutischer Unternehmer ALIUD PHARMA GmbH

Naproxen AL 250 ist in Packungen mit 20, 50 und

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

9303429 2409