Naproxen acis® 500 mg



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 Was ist Naproxen acis 500 mg und wofür wird es ange-

- wendet?
- Was sollten Sie vor der Einnahme von Naproxen acis 500 mg beachten?
- Wie ist Naproxen acis 500 mg einzunehmen? Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Naproxen acis 500 mg aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST NAPROXEN ACIS 500 MG UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET? Naproxen acis 500 mg ist ein schmerzstillendes und ent-

zündungshemmendes Arzneimittel (nichtsteroidales Antiphlogistikum/Analgetikum) (NSAR). <u>Anwendungsgebiete</u>

Symptomatische Behandlung von Schmerz und Entzündung bei akuten Gelenkentzündungen (akuten Arthritiden) ein-

- schließlich Gichtanfall; chronischen Gelenkentzündungen (chronischen Arthri-
- tiden), insbesondere chronisch verlaufenden Entzündungen mehrerer Gelenke (rheumatoide Arthritis/ chronische Polyarthritis); Morbus Bechterew (Spondylitis ankylosans) und an-
- deren entzündlich-rheumatischen Wirbelsäulener-Reizzuständen bei degenerativen Gelenk- und Wir-
- belsäulenerkrankungen (Arthrosen und Spondylarentzündlichen weichteilrheumatischen Erkrankungen; schmerzhaften Schwellungen oder Entzündungen
- nach Verletzungen.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON NAPROXEN ACIS 500 MG BEACHTEN? Naproxen acis 500 mg darf nicht eingenommen

werden. 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

- auf die Einnahme von Acetylsalicylsäure oder anderen nichtsteroidalen Entzündungshemmern reagiert haben – bei ungeklärten Blutbildungsstörungen bei bestehenden oder in der Vergangenheit wiederholt aufgetretenen Magen/Zwölffingerdarm-Geschwüren
- (peptischen Ulcera) oder Blutungen (mindestens 2 unterschiedliche Episoden nachgewiesener Geschwüre oder Blutungen) bei Magen-Darm-Blutung oder -Durchbruch (Perfo-
- ration) in der Vorgeschichte im Zusammenhang mit einer vorherigen Therapie mit nichtsteroidalen Antirheumatika/Antiphlogistika (NSAR) bei Hirnblutungen (zerebrovaskulären Blutungen) oder anderen aktiven Blutungen
- bei schweren Leber- oder Nierenfunktionsstörungen
- bei schwerer Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz) - in der Schwangerschaft, im letzten Drittel
- Kinder und Jugendliche dürfen Naproxen acis 500 mg

nicht einnehmen, da der Wirkstoffgehalt zu hoch ist. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Naproxen acis 500 mg einnehmen.

Im Folgenden wird beschrieben, wann Sie Naproxen acis 500 mg nur unter bestimmten Bedingungen (d.h. in grö-

Beren 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 Nebenwirkungen können reduziert werden, indem die

niedrigste wirksame Dosis über den kürzesten, für die Symptomkontrolle erforderlichen Zeitraum angewendet

wird. Eine gleichzeitige Anwendung von Naproxen acis 500 mg mit anderen NSAR, einschließlich so genannten COX-2-Hemmern (Cyclooxigenase-2-Hemmern), sollte vermieden

Ältere Patienten Bei älteren Patienten treten häufiger Nebenwirkungen nach Anwendung von NSAR auf, insbesondere Blutun-

gen und Durchbrüche im Magen- und Darmbereich, die unter Umständen lebensbedrohlich sein können. Daher

ist bei älteren Patienten eine besonders sorgfältige ärztliche Überwachung erforderlich. Blutungen des Magen-Darm-Traktes, Geschwüre und Durchbrüche (Perforationen) Blutungen des Magen-Darm-Traktes, Geschwüre und Perforationen, auch mit tödlichem Ausgang, wurden

unter allen NSAR berichtet. Sie traten mit oder ohne vor-

herige Warnsymptome bzw. schwerwiegende 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 Blu-

tung oder Durchbruch (siehe Abschnitt 2 "Naproxen acis 500 mg darf nicht eingenommen werden") und bei älteren Patienten. Diese Patienten sollten die Behandlung mit der niedrigsten verfügbaren Dosis beginnen. Für diese Patienten sowie für Patienten, die eine begleitende Therapie mit niedrig-dosierter Acetylsalicylsäure (ASS) oder anderen Arzneimitteln, die das Risiko für Magen-Darm-Erkrankungen erhöhen können, benötigen, sollte eine Kombinationstherapie mit Magenschleimhaut-

nenpumpenhemmer) in Betracht gezogen werden. Wenn Sie, insbesondere in höherem Alter, eine 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 Arzneimittel

erhalten, die das Risiko für Geschwüre oder Blutungen

schützenden Arzneimitteln (z.B. Misoprostol oder Proto-

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 Abschnitt 2 "Einnahme von Naproxen acis

500 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln"). Wenn es bei Ihnen unter Naproxen acis 500 mg zu Magen-Darm-Blutungen oder Geschwüren kommt, ist die Behandlung abzusetzen.

NSAR sollten bei Patienten mit einer gastrointestinalen Erkrankung in der Vorgeschichte (Colitis ulcerosa, Morbus Crohn) mit Vorsicht angewendet werden, da sich ihr Zustand verschlechtern kann (siehe Abschnitt 4).

Wirkungen am Herz-Kreislauf-System Arzneimittel wie Naproxen acis 500 mg sind möglicher-

weise 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.

Wenn Sie Herzprobleme oder einen vorangegangenen Schlaganfall haben oder denken, dass Sie ein Risiko für diese Erkrankungen aufweisen könnten (z.B. wenn Sie

hohen Blutdruck, Diabetes, hohe Cholesterinwerte haben oder Raucher sind), sollten Sie Ihre Behandlung mit Ihrem Arzt oder Apotheker besprechen. Hautreaktionen Unter NSAR-Therapie wurde sehr selten über schwerwiegende Hautreaktionen mit Rötung und Blasenbildung, einige mit tödlichem Ausgang, berichtet (exfoliative

Dermatitis, Stevens-Johnson-Syndrom und toxische epidermale Nekrolyse/Lyell-Syndrom; siehe Abschnitt 4). Das

höchste Risiko für derartige Reaktionen scheint zu Beginn

der Therapie zu bestehen, da diese Reaktionen in der

ten. Beim ersten Anzeichen von Hautausschlägen, Schleimhautläsionen oder sonstigen Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion sollte Naproxen acis 500 mg abgesetzt und umgehend der Arzt konsultiert werden. Sonstige Hinweise

Mehrzahl der Fälle im ersten Behandlungsmonat auftra-

Naproxen acis 500 mg sollte nur unter strenger Abwägung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses angewendet werden: bei bestimmten angeborenen Blutbildungsstörungen

- (z. B. akute intermittierende Porphyrie); bei bestimmten Autoimmunerkrankungen (systemi-
- scher Lupus erythematodes und Mischkollagenose).

Eine besonders sorgfältige ärztliche Überwachung ist erforderlich: bei eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion;

bei Allergien (z. B. Hautreaktionen auf andere Arznei-

- direkt nach größeren chirurgischen Eingriffen;
- schleimhautschwellungen oder chronischen, die Atemwege verengenden Atemwegserkrankungen. Schwere akute Überempfindlichkeitsreaktionen (zum Beispiel anaphylaktischer Schock) werden sehr selten beobachtet. Bei ersten Anzeichen einer Überempfind-

lichkeitsreaktion nach Einnahme von Naproxen acis

mittel, Asthma, Heuschnupfen), chronischen Nasen-

500 mg muss die Therapie abgebrochen werden. Der Symptomatik entsprechende, medizinisch erforderliche Maßnahmen müssen durch fachkundige Personen ein-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 der Einnahme von Naproxen acis 500 mg häufig unter Kopfschmerzen leiden Ganz allgemein kann die gewohnheitsmäßige Einnahme von Schmerzmitteln, insbesondere bei Kombination mehrerer schmerzstillender Wirkstoffe, zur dauerhaften Nie-

renschädigung mit dem Risiko eines Nierenversagens

(Analgetika-Nephropathie) führen. Wie andere Arzneimittel, die die Prostaglandinsynthese hemmen, kann Naproxen acis 500 mg es Ihnen erschweren, schwanger zu werden. Sie sollten Ihren Arzt informieren, wenn Sie planen schwanger zu werden oder wenn Sie Probleme haben, schwanger zu werden.

Wenn Sie gleichzeitig Arzneimittel zur Hemmung der Blutgerinnung oder zur Senkung des Blutzuckers einnehmen, sollten vorsichtshalber der Gerinnungsstatus bzw. die Blutzuckerwerte kontrolliert werden. Naproxen, der Wirkstoff von Naproxen acis 500 mg, kann

vorübergehend die Blutplättchenfunktion (Thrombozytenaggregation) hemmen. Patienten mit Gerinnungsstörungen sollten daher sorgfältig überwacht werden. Bei gleichzeitiger Gabe von Naproxen acis 500 mg und Li-

thiumpräparaten (Mittel zur Behandlung geistig-seelischer Erkrankungen) oder bestimmten Mitteln zur Entwässerung (kaliumsparenden Diuretika) ist eine Kontrolle der Lithiumund Kaliumkonzentration im Blut nötig (siehe Abschnitt 2 "Einnahme von Naproxen acis 500 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln"). Bei länger dauernder Gabe von Naproxen acis 500 mg ist eine regelmäßige Kontrolle der Leberwerte, der Nieren-

funktion sowie des Blutbildes erforderlich. Bei Einnahme von Naproxen acis 500 mg vor operativen

Eingriffen ist der Arzt oder Zahnarzt zu befragen bzw. zu informieren. Kinder und Jugendliche

Kinder und Jugendliche dürfen Naproxen acis 500 mg nicht einnehmen, da der Wirkstoffgehalt zu hoch ist.

Einnahme von Naproxen acis 500 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arz-

neimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Die gleichzeitige Anwendung von Naproxen acis 500 mg 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 acis 500 mg kann die Wirkung von entwässernden und blutdrucksenkenden Arzneimitteln (Diuretika und Antihypertensiva) abschwächen.

mern (Mittel zur Behandlung von Herzschwäche und Bluthochdruck) abschwächen. Bei gleichzeitiger Anwendung kann weiterhin das Risiko für das Auftreten einer Nierenfunktionsstörung erhöht sein. Die gleichzeitige Gabe von Naproxen acis 500 mg und kaliumsparenden Entwässerungsmitteln (bestimmte Diure-

Naproxen acis 500 mg kann die Wirkung von ACE-Hem-

Die gleichzeitige Verabreichung von Naproxen acis 500 mg mit anderen entzündungs- und schmerzhemmenden Mitteln aus der Gruppe der NSAR oder mit Glukokortikoiden erhöht das Risiko von Nebenwirkungen im Magen-Darm-

tika) kann zu einer Erhöhung des Kaliumspiegels im Blut

Thrombozytenaggregationshemmer wie Acetylsalicylsäure und bestimmte Antidepressiva (selektive Serotonin Wiederaufnahmehemmer/SSRI) können das Risiko für Magen-Darm-Blutungen erhöhen. Die Gabe von Naproxen acis 500 mg 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 führen. NSAR (wie Naproxen) können die nierenschädigende Wirkung von Ciclosporin (Mittel, das zur Verhinderung von Transplantatabstoßungen, aber auch in der 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 acis 500 mg im Körper und Verstärkung seiner unerwünschten Wirkungen kommen. NSAR können möglicherweise die Wirkung von blutgerin-

übersäuerung) kann zu einer verringerten Resorption (Aufnahme) von Naproxen acis 500 mg führen. Einnahme von Naproxen acis 500 mg zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Während der Anwendung von Naproxen acis 500 mg

sollten Sie möglichst keinen Alkohol trinken.

nungshemmenden Arzneimitteln wie Warfarin verstärken.

Die Einnahme von Antacida (Arzneimittel gegen Magen-

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

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

Wird während einer Anwendung von Naproxen acis

500 mg eine Schwangerschaft festgestellt, so ist der Arzt

zu benachrichtigen. Sie dürfen Naproxen im ersten und zweiten Schwangerschaftsdrittel nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden. Im letzten Drittel der Schwangerschaft darf Naproxen acis 500 mg wegen eines erhöhten Risikos von Komplikationen für Mutter und Kind nicht angewendet werden. Naproxen acis 500 mg sollte wegen möglicher Rückbil-

dungsverzögerung der Gebärmutter und Verstärkung der Blutung nach der Geburt nicht im Wochenbett angewandt Stillzeit

Der Wirkstoff Naproxen und seine Abbauprodukte gehen in geringen Mengen in die Muttermilch über. Eine Anwendung von Naproxen acis 500 mg während der Stillzeit

sollte vorsichtshalber vermieden werden.

Zeugungs-/Gebärfähigkeit Naproxen kann es Ihnen erschweren, schwanger zu werden. Sie sollten Ihren Arzt informieren, wenn Sie planen schwanger zu werden oder wenn Sie Probleme haben,

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von

Da bei der Anwendung von Naproxen acis 500 mg in höherer Dosierung zentralnervöse Nebenwirkungen wie Müdigkeit und Schwindel auftreten können, kann im Einzelfall das Reaktionsvermögen verändert und die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr 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 diesem Fall nicht Auto oder andere Fahrzeuge. Bedienen Sie keine Werkzeuge oder Maschinen. Arbeiten Sie nicht ohne siche-

Naproxen acis 500 mg enthält Lactose

Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Naproxen acis 500 mg daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3. WIE IST NAPROXEN ACIS 500 MG EINZUNEHMEN?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Naproxen acis 500 mg nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Naproxen acis 500 mg sonst nicht richtig wirken kann.

Dosierung für Erwachsene Der empfohlene Tagesdosisbereich liegt für Erwachsene,

je nach Art und Schwere der Erkrankung (siehe unten), zwischen 500 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 1-11/2 Tablette(n) Naproxen acis 500 mg (entsprechend 500 -750 mg Naproxen). Bei Behandlungsbeginn, bei akuten Reizphasen und bei

Wechsel von einem anderen hochdosierten Antiphlogistikum auf Naproxen acis 500 mg wird eine Dosis von täglich 11/2 Tabletten Naproxen acis 500 mg (entsprechend 750 mg Naproxen) empfohlen, aufgeteilt in zwei Einzelgaben (morgens 1, abends 1/2 Tablette Naproxen acis 500 mg oder umgekehrt) oder auch als einmalige Gabe (entweder morgens oder abends). In Einzelfällen kann bei Bedarf die Tagesdosis auf 2 Ta-

bletten Naproxen acis 500 mg (entsprechend 1000 mg Naproxen) erhöht werden. Die Erhaltungsdosis beträgt 1 Tablette Naproxen acis

500 mg (entsprechend 500 mg Naproxen) pro Tag, die

aufgeteilt in zwei Einzelgaben (morgens und abends) zu je 1/2 Tablette Naproxen acis 500 mg oder auf einmal (entweder morgens oder abends) verabreicht werden kann. Akuter Gichtanfall Behandlungsbeginn mit einer einmaligen Einnahme von 11/2 Tabletten Naproxen acis 500 mg (entsprechend 750 mg

Naproxen), danach alle 8 Stunden 1/2 Tablette Naproxen acis 500 mg (entsprechend 250 mg Naproxen) bis zum Abklingen der Beschwerden. Schwellungen und Schmerzen nach Verletzungen Behandlungsbeginn mit einer einmaligen Einnahme von

1 Tablette Naproxen acis 500 mg (entsprechend 500 mg Naproxen), danach alle 6 bis 8 Stunden 1/2 Tablette Naproxen acis 500 mg (entsprechend 250 mg Naproxen). Naproxen acis 500 mg ist zur Behandlung von Kindern und Jugendlichen wegen des zu hohen Wirkstoffgehaltes nicht

Art und Dauer der Anwendung Wenden Sie Naproxen acis 500 mg immer genau nach An-

geeignet.

weisung des Arztes an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind. Nehmen Sie Naproxen acis 500 mg unzerkaut mit reich-

lich Flüssigkeit möglichst vor den Mahlzeiten (bei akuten Schmerzen auch auf nüchternen Magen) ein. Die Einnahme zu den Mahlzeiten kann zu einer verzögerten Aufnahme in die Blutbahn führen. Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt

Bei rheumatischen Erkrankungen kann die Einnahme von Naproxen acis 500 mg über einen längeren Zeitraum er-

forderlich sein. Wenn Sie eine größere Menge von Naproxen acis

Nehmen Sie Naproxen acis 500 mg nach den Anweisungen des Arztes bzw. der in der Packungsbeilage angegebenen Dosierungsanleitung ein. Wenn Sie das Gefühl haben, keine

500 mg eingenommen haben, als Sie sollten

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

klonische Krämpfe) sowie Bauchschmerzen, Übelkeit und

Erbrechen auftreten. Des Weiteren sind Blutungen im Magen-Darm-Trakt und Funktionsstörungen von Leber und Nieren möglich. Ferner kann es zu Blutdruckabfall, verminderter Atmung (Atemdepression) und zur blauroten Färbung von Haut und Schleimhäuten (Zyanose) kommen. Es gibt kein spezifisches Gegenmittel (Antidot). Bei Verdacht auf eine Überdosierung mit Naproxen acis 500 mg benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt. Dieser kann entsprechend der Schwere einer Vergiftung über die gegebenenfalls erforderlichen Maßnahmen entscheiden.

Falls Sie die Einnahme einmal vergessen haben, nehmen Sie bei der nächsten Gabe nicht mehr als die übliche empfohlene Menge ein.

Wenn Sie die Einnahme von Naproxen acis 500 mg

vergessen haben

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme des Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

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

Bei den folgenden unerwünschten Arzneimittelwirkungen muss berücksichtigt werden, dass sie überwiegend dosis-

abhängig und von Patient zu Patient unterschiedlich sind. Die am häufigsten beobachteten Nebenwirkungen betreffen den Verdauungstrakt. Magen/Zwölffingerdarm-Ge-

schwüre (peptische Ulcera), Perforationen (Durchbrüche)

oder Blutungen, manchmal tödlich, können auftreten, ins-

besondere bei älteren Patienten (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen"). Übelkeit, Erbrechen. Durchfall, Blähungen, Verstopfung, Verdauungsbeschwerden, abdominale Schmerzen, Teerstuhl, Bluterbrechen, ulcerative Stomatitis und Verschlimmerung von Colitis und Morbus Crohn (siehe 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. Ödeme, Bluthochdruck und Herzinsuffizienz wurden im 06796 Brehna

Zusammenhang mit NSAR-Behandlung berichtet. Arzneimittel wie Naproxen acis 500 mg sind möglicherweise mit einem geringfügig erhöhten Risiko für Herz-

anfälle ("Herzinfarkt") oder Schlaganfälle verbunden. Sehr häufig (mehr als 1 Behandelter von 10):

Sodbrennen, Magenschmerzen, Völlegefühl, Verstopfung (Obstipation) oder Durchfall und geringfügige Blutverluste im Magen-Darm-Trakt, die in Ausnahmefällen eine Anämie (Blutarmut) verursachen können.

Magen-Darm-Beschwerden wie Übelkeit, Erbrechen,

Häufig (1 bis 10 Behandelte von 100): Überempfindlichkeitsreaktionen mit Hautausschlag,

- Juckreiz, Hautblutungen. Schlaflosigkeit, Erregung, Reizbarkeit oder Müdigkeit. Kopfschmerzen, Schwindel.
- Hörstörungen, Ohrgeräusche (Tinnitus). Gastrointestinale Ulcera (Geschwüre des Magen-
- Darmtraktes; unter Umständen mit Blutung und
- Durchbruch). Periphere Ödeme, besonders bei Patienten mit Bluthochdruck.

Gelegentlich (1 bis 10 Behandelte von 1.000):

- Asthmaanfälle (eventuell mit Blutdruckabfall), Bronchospasmen (Krämpfe der Bronchialmuskulatur), Lungenentzündung.
- Hämatemesis (Erbrechen von Blut), Melaena (Blutstuhl) oder blutiger Durchfall; Beschwerden im Unterbauch (z.B. blutende Colititiden (Dickdarmentzündungen)); Verstärkung eines Morbus Crohn/einer Colitis ulcerosa (chronisch-entzündliche Darmentzündungen), Stomatitis (Mundschleimhautentzündung), Ösophagusläsionen (Speiseröhrenverletzungen).

Sollten stärkere Schmerzen im Oberbauch, eine Schwarzfärbung des Stuhls oder Blut im Stuhl auftreten, so müssen Sie Naproxen acis 500 mg absetzen und den Arzt sofort informieren. Erhöhte Lichtempfindlichkeit (einschließlich Blasen-

- bildung), Alopezie (Haarausfall; meist reversibel). Leberfunktionsstörungen.
- Akutes Nierenversagen, nephrotisches Syndrom (Symptomenkomplex bei Nierenerkrankungen) oder interstitielle Nephritis (entzündliche Veränderungen des Nierengewebes).

Sehr selten (weniger als 1 Behandelter von 10.000): Symptomatik einer nicht-bakteriellen Gehirnhaut-

entzündung mit starken Kopfschmerzen, Übelkeit, Erbrechen, Fieber, Nackensteifigkeit oder Bewusst-Ein erhöhtes Risiko scheint für Patienten zu bestehen,

die bereits an bestimmten Autoimmunerkrankungen (SLE, mixed connective tissue disease) leiden. Verschlechterung infektionsbedingter Entzündungen (z.B. Entwicklung einer nekrotisierenden Fasciitis, d.h.

akute Entzündung der unter der Haut liegenden Fas-

zien mit Gewebstod des Unterhautfettgewebes und der Muskulatur) im zeitlichen Zusammenhang mit der systemischen Anwendung von nichtsteroidalen Antiphlogistika Dies steht möglicherweise im Zusammenhang mit dem Wirkmechanismus der nichtsteroidalen Antiphlogistika. Wenn während der Anwendung von Naproxen acis 500 mg Zeichen einer Infektion (z.B. Rötung, Schwel-

lung, Überwärmung, Schmerz, Fieber) neu auftreten oder sich verschlimmern, sollte daher unverzüglich der Arzt zu Rate gezogen werden. 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 Abgeschla-

genheit, Nasenbluten und Hautblutungen. In diesen Fällen ist das Arzneimittel sofort abzusetzen und der Arzt aufzusuchen. Jegliche Selbstbehandlung mit schmerz- oder fiebersenkenden Arzneimitteln sollte unterbleiben. Bei der Langzeittherapie sollte das Blutbild regelmäßig kontrolliert werden. Hämolytische Anämie (durch beschleunigten Abbau

- roter Blutkörperchen bedingte Anämie). Schwere Überempfindlichkeitsreaktionen (z.B. angio-
- neurotisches 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 ärztliche Hilfe erforderlich. In diesen Fällen ist das Arzneimittel sofort abzusetzen und der Arzt aufzusuchen. Sehstörungen. Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz).

ausscheidung).

- Bluthochdruck (Hypertonie).
- Leberschäden, insbesondere bei Langzeittherapie.
- Schwere Hautreaktionen wie Hautausschlag mit Rötung und Blasenbildung (z.B. Stevens-Johnson-Syn-
- drom, toxische epidermale Nekrolyse/Lyell-Syndrom). Nierenschäden (Papillennekrosen), insbesondere bei Langzeittherapie, Hyperurikämie (erhöhte Harnstoff-
 - Die Nierenfunktion sollte regelmäßig kontrolliert werden. Verminderung der Harnausscheidung, Ansammlung von Wasser im Körper (Ödeme) sowie allgemeines Unwohlsein können Ausdruck einer Nierenerkrankung bis hin zum Nierenversagen sein. Sollten die genann-

ten Symptome auftreten oder sich verschlimmern, so müssen Sie Naproxen acis 500 mg absetzen und sofort

Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Neben-

Kontakt mit Ihrem Arzt aufnehmen.

wirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Phar-

makovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175

Bonn, Website: http://www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. 5. WIE IST NAPROXEN ACIS 500 MG AUFZUBE-WAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. In der Originalverpackung lagern, um den Inhalt vor Licht

zu schützen. Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Blisterpa-

ckung und der Faltschachtel angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf

den letzten Tag des angegebenen Monats.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMA-**TIONEN** Was Naproxen acis 500 mg enthält

Die sonstigen Bestandteile sind Lactose Monohydrat, Maisstärke, Eisen(III)-oxid, Hypro-

1 Tablette enthält 500 mg Naproxen.

Der Wirkstoff ist: Naproxen.

lose, Crospovidon, Magnesiumstearat. Wie Naproxen acis 500 mg aussieht und Inhalt der

Packung Naproxen acis 500 mg sind gelbe, oblonge, gewölbte Tabletten mit einer beidseitigen Bruchkerbe.

Die Tabletten können in gleiche Hälften geteilt werden.

Naproxen acis 500 mg ist in PVC/PVdC/Aluminium-Blis-

terpackungen mit 20, 50 und 100 Tabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer

acis Arzneimittel GmbH Lil-Dagover-Ring 7 82031 Grünwald

Telefax: 089 / 44 23 246 66 E-Mail: info@acis.de

Hersteller mibe GmbH Arzneimittel Münchener Str. 15

Telefon: 089 / 44 23 246 0

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im August 2014.