

## **КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Налгезин 275 mg филмирани таблетки  
Nalgesin 275 mg film-coated tablets

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. №	9800485
Разрешение №	66885
BG/MA/MP -	10-09-2024
Одобрение №	/

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка съдържа 275 mg напроксен натрий (*naproxen sodium*).

Помощни вещества с известно действие:

- натрий: 1,09 mmol (25,08 mg)/таблетка

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка

Таблетките са овални, леко двойноизпъкнали, покрити със син филм.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

Налгезин облекчава болката и възпалението и понижава повишената телесна температура:

- при зъббол и главоболие
- миалгия, артралгия и болки в гръбначния стълб
- профилактика и лечение на мигрена
- менструални болки
- болки в мускулите и ставите, асоциирани с грип и настинка
- при инфекциозни заболявания като допълнение към специфичната терапия за намаляване на болката, възпалението и температурата.

### 4.2 Дозировка и начин на приложение

#### Дозировка

Препоръчителната доза е 1 таблетка. Дозата може да се повтори на всеки 12 часа при наличие на болка. При първия прием дозата може да бъде дублирана – да се приемат две таблетки едновременно или две таблетки с едночасов интервал между приемите.

#### *Старческа възраст*

При необходимост, пациентите, по-възрастни от 65 години, трябва да приемат по една таблетка на всеки 12 часа.

При самолечение се препоръчва прием на максимум до 2 таблетки дневно (до 550 mg), иначе максималната дневна доза на напроксен натрий е 1650 mg.

Нежеланите лекарствени реакции могат да бъдат намалени като за контролиране на симптомите се употребява възможно най-ниската ефективна доза за възможен най-кратък срок от време (вижте т.4.4).



#### **4.3 Противопоказания**

- свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1, към салицилати и други нестероидни противовъзпалителни лекарства,
- активна стомашна или дуоденална язва, рекурентна дуоденална язва или кървене от страна на стомашно-чревния тракт,
- тежки чернодробни или бъбречни недостатъчности,
- тежка сърдечна недостатъчност,
- това лекарство не е предназначено за самолечение при деца под 12 годишна възраст, при тях то трябва да се предпише от лекар,
- това лекарство не трябва да се дава на деца, с тегло по-малко от 13 kg.

#### **4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

Ако пациенти със заболяване на стомашно-чревния тракт, и особено такива с улцерозен колит или болестта на Крон (а също така и със заболяване в миналото), приемат напроксен, те трябва да бъдат под лекарско наблюдение, тъй като заболяването може да се повтори или влоши.

Сериозни гастроинтестинални нежелани реакции могат да се получат без каквito и да било предварителни признания. Както и при другите нестероидни противовъзпалителни лекарства, случаите на сериозни нежелани реакции, гастроинтестинално кървене или перфорация, се повишават линеарно с продължителността на лечението.

С повишаване дозата на напроксен се повишава и риска от нежелани реакции.

Прививките на напроксен трябва да се имат предвид при инфекционните заболявания, защото те могат да замаскират симптомите на тези заболявания.

##### **Бъбречно увреждане**

Тъй като напроксен и неговите метаболити се елиминират предимно чрез бъбреците чрез гломерулна филтрация, той трябва да се дава с повишено внимание на пациенти с бъбречно увреждане. При пациентите с бъбречна недостатъчност, креатининовия клирънс трябва да се определя и контролира по време на лечението. При креатининов клирънс по-малък от 20 ml/min, лечение с напроксен не се препоръчва.

##### **Чернодробно увреждане**

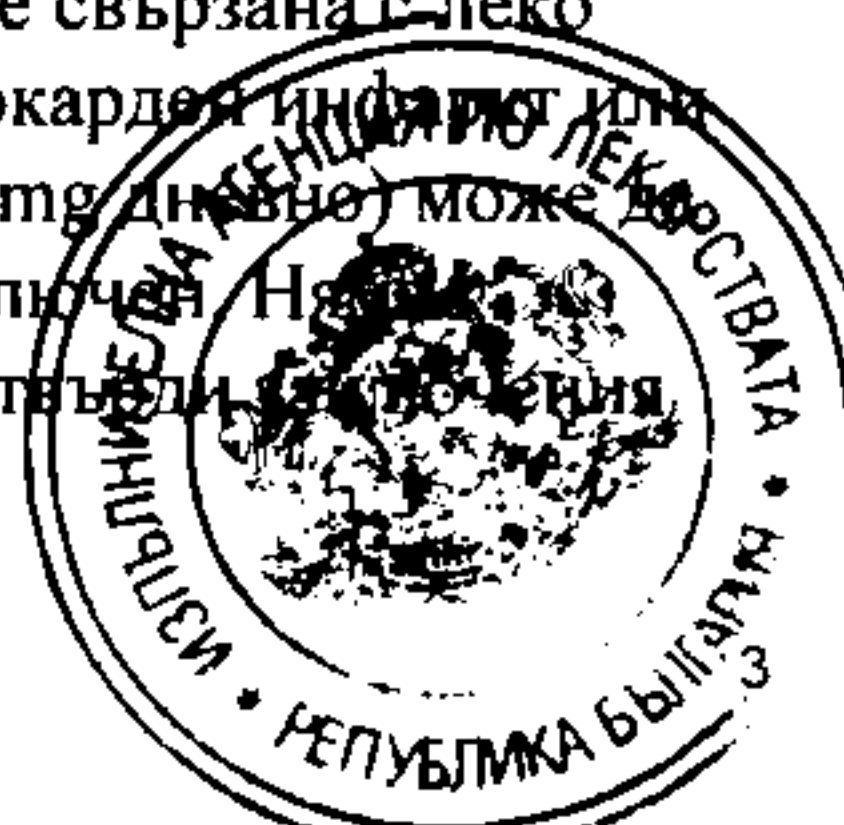
Повишено внимание се изиска и при пациенти с чернодробно увреждане. При хроничен алкохолизъм и при други форми на цироза общата серумна концентрация на напроксен се понижава, но серумната концентрация на несвързания напроксен се повишава. На такива пациенти се препоръчва да приемат най-ниската ефективна доза.

Ако пациенти с епилепсия или порфирия приемат напроксен те трябва да бъдат проследявани от техния лекар.

##### **Сърдечно-съдови и мозъчно-съдови ефекти**

Преди лечението се изиска внимание (консултиране с лекар или фармацевт) при пациенти с анамнеза за хипертония и/или сърдечна недостатъчност, тъй като има съобщения за задръжка на течности, хипертония и отоци, свързани с лечението с нестероидни противовъзпалителни лекарства (НСПВС).

Клинични проучвания и епидемиологични данни показват, че употребата на някои НСПВС (особено във високи дози и при продължително приложение) може да бъде свързана с леко повишен риск от артериални тромботични събития (например риск от миокарден инфаркт или инсулт). Въпреки, че данните показват, че употребата на напроксен (1000 mg дневно) може да бъде свързана с по-нисък рискове, все пак известен рискове не може да бъде изключен. Напроксен не има достатъчно данни за ефектите от ниската доза напроксен (275 mg) и няма тъждественост по отношение на възможните тромботични рискове.



Нежеланите лекарствени реакции могат да се сведат до минимум като се използва най-ниската ефективна доза при минимална продължителност за контрол (облекчаване) на симптомите (вж. точка 4.2).

Употребата на напроксен трябва да бъде избягвана при тежки пресни рани и поне 48 часа преди големи хирургически интервенции.

### ***Тежки кожни нежелани реакции (SCAR)***

Във връзка с лечението с Налгезин в постмаркетинговия период е съобщавано за синдром на Stevens-Johnson (SJS), токсична епидермална некролиза (TEN) и лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS), които може да бъдат животозастрашаващи или летални. При поява на признания и симптоми, показателни за тези реакции, лечението с Налгезин трябва незабавно да се прекрати. Ако пациентът развие SJS, TEN или DRESS при употреба на Налгезин, лечението с Налгезин не трябва да се подновява, а трябва окончателно да се преустанови.

#### **Старческа възраст**

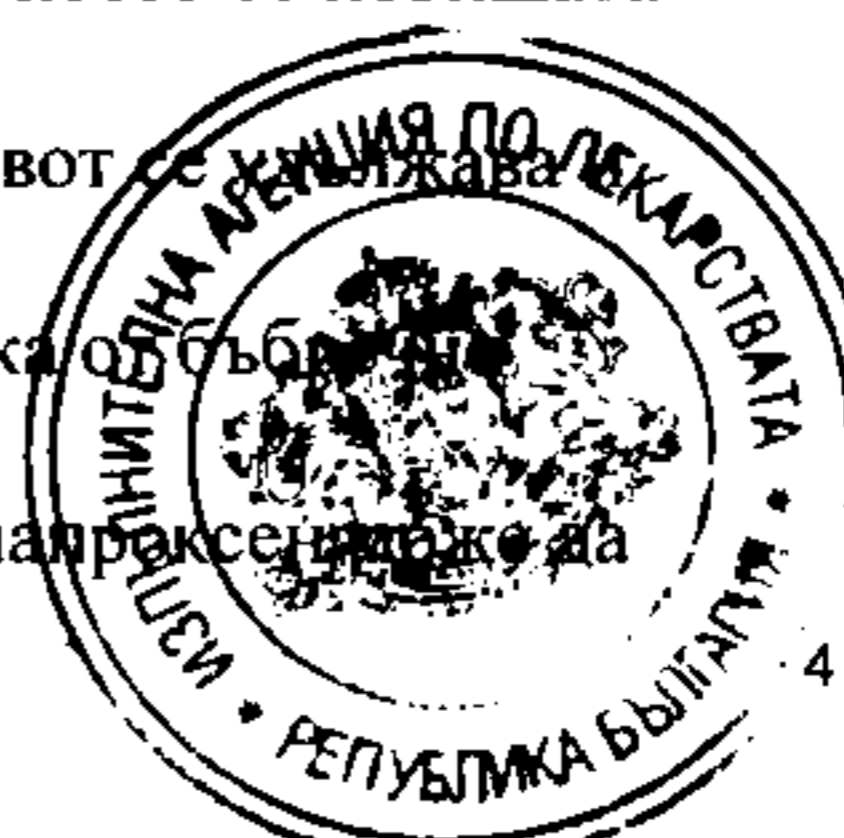
Както и всички останали лекарства, които се използват при пациенти в старческа възраст, напроксен трябва да се приема в най-ниската ефективна доза.

#### **Предупреждения относно някои от помощните вещества**

Този лекарствен продукт съдържа 25,08 mg натрий на филмирана таблетка, които са еквивалентни на 1,25% от препоръчителния максимален дневен прием от 2 g натрий за възрастен.

### **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

- Едновременното предписване на ацетилсалицилова киселина и други нестероидни противовъзпалителни лекарства не се препоръчва, поради повишаване на риска от нежелани реакции.
- Напроксен може да потисне тромбоцитната агрегация и да удължи времето на кървене, което трябва да се има предвид при определяне на времето на кървене и едновременно антикоагулантно лечение.
- Ацетилсалицилова киселина. Клиничните фармакодинамични данни показват, че съществащата употреба на напроксен последователно за повече от един ден, може да потисне ефекта на ниските дози ацетилсалицилова киселина върху тромбоцитната активност и това инхибиране може да продължи до няколко дни след спиране на лечението с напроксен. Клиничното значение на това взаимодействие не е известно.
- Лекарствени продукти, които съдържат същата активна съставка т. е. напроксен, не трябва да бъдат използвани едновременно.
- Напроксен почти напълно се свързва с плазмените протеини, поради което е необходимо специално внимание при едновременното предписване с хидантоин и сулфанилурейни производни.
- Напроксен може да отслаби натриуретичния ефект на фуроземид.
- Напроксен може да отслаби действието на антихипертензивните лекарства.
- При едновременното приложение на литий и напроксен нивата на серумния литий се повишават.
- Напроксен понижава тубулната екскреция на метотрексат, поради което се повишава токсичността на метотрексат при едновременно приложение.
- Ако се предпише едновременно с пробеницид, времето на полуживот се удължава и серумната концентрация на напроксен се повишава.
- Едновременното приложение с циклоспорин може да повиши риска от обструктивни увреждане.
- Както и останалите нестероидни противовъзпалителни средства, напроксен може да



повиши риска от бъбречно увреждане при пациенти, които едновременно приемат ACE инхибитори.

- *In vitro* проучванията показват, че едновременното приложение на напроксен и зидовудин повишават серумната концентрация на зидовудин.

#### 4.6 Бременност, кърмене и фертилитет

##### Бременност и кърмене

Предклиничните проучвания при животни не показват нежелани ефекти върху бременността и развитието на плода.

От 20-ата седмица от бременността нататък употребата на напроксен може да причини олигохидрамнион, дължащ се на нарушение на бъбречната функция на фетуса. Това може да се появи скоро след започване на лечението и обикновено е обратимо при прекратяване му. В допълнение, има съобщения за стесняване на *ductus arteriosus* след лечение през втория триместър, повечето от които са били обратими след прекратяване на лечението. Използването на лекарствения продукт по време на бременност може да стане само, ако потенциалната полза за майката превишава риска за плода. След експозиция на напроксен в продължение на няколко дни от 20-ата гестационна седмица нататък трябва да се обмисли антенатално проследяване за олигохидрамнион. Употребата на напроксен трябва да се преустанови, ако се установи олигохидрамнион.

Лекарството не се препоръчва да се използва през последния триместър на бременността и по време на кърмене.

#### 4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не е известно Напроксен в значителна степен да повлиява способността за шофиране и работа с машини.

#### 4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции са изброени в низходящ ред по отношение на честотата, съгласно следната конвенция:

- Много чести ( $\geq 1/10$ );
- Чести ( $\geq 1/100, < 1/10$ );
- Нечести ( $\geq 1/1\,000, < 1/100$ );
- Редки ( $\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$ );
- Много редки ( $< 1/10\,000$ ) и
- С неизвестна честота (не може да бъде определена от наличните данни).

Нежеланите реакции най-често се свързват с по-високи дози.

	Чести	Нечести	С неизвестна честота
<i>Нарушения на кръвта и лимфната система</i>		еозинофilia, гранулоцитопения, левкопения, тромбоцитопения	апластична анемия, хемолитична анемия
<i>Нарушения на нервната система</i>	главоболие, световъртеж, замаяност, сънливост	депресия, нарушения на сън, неспособност да се концентрира, безсъние, чувство на слабост, мускулни болки и мускулна слабост	асептичен менингит, когнитивна дисфункция
<i>Нарушения на очите</i>	зрителни нарушения		



<i>Нарушения на ухото и лабиринта</i>	шум в ушите, нарушения на слуха	увреждане на слуха	
<i>Сърдечни нарушения</i>	диспнея, сърцебиене		
<i>Съдовите нарушения</i>			васкулит
<i>Респираторни, гръденни и медиастинални нарушения</i>		еозинофилен пневмонит	
<i>Стомашно-чревни нарушения</i>	запек, коремна болка, гадене, диспепсия, диария, стоматит	стомашно-чревни кръвоизливи и / или перфорация на стомаха, хематемезис, мелена, повръщане	улцерозен стоматит
<i>Хепатобилиарни нарушения</i>		повишени чернодробни ензими, жълтеница	
<i>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</i>	сърбеж, кожни обриви, ехимоза, изпотяване, пурпура	алопеция, фоточувствителен дерматит	епидермална некролиза, еритема мултиформе, реакции на фоточувствителност, наподобяващи порфирия кутания тарда и епидермолиза булоза, синдром на Stevens-Johnson, уртикария, лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (DRESS) (вж. точка 4.4), фиксиран лекарствен обрив
<i>Нарушения на бъбреците и пикочните пътища</i>		гломерулен нефрит, хематурия, интерстициален нефрит, нефротичен синдром, увреждане на бъбреците, бъбречна недостатъчност, бъбречна папиларна некроза	
<i>Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение</i>	жажда	реакции на свръхчувствителност, менструален наущения, треска (втрисане и повищена температура)	ангионевротичен оток, хипергликемия, хипогликемия

#### Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +359 2 8903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg).



## 4.9 Предозиране

### Симптоми

Ако пациентът е приел по-голяма доза напроксен, случайно или нарочно, може да се наблюдават коремни болки, гадене, повръщане, виене на свят, шум в ушите, раздразнителност, а в някои по-тежки случаи и хематемеза, мелена, нарушения в мисълта, респираторни нарушения, конвулсии и бъбречна недостатъчност.

### Поведение при предозиране

В тези случаи се препоръчва стомашен лаваж, приемане на активен въглен и антиациди, H<sub>2</sub>-рецепторни блокери, инхибитори на протонната помпа, мизопростол или други форми за симптомтично лечение.

## 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Противовъзпалителни и антиревматични продукти, нестероидни, ATC код: M01AE02.

### Механизъм на действие

Напроксен е нестероиден противовъзпалителен лекарствен продукт. Той има противовъзпалително, аналгетично и антипириетично действие.

Основен механизъм на действие е подтискане на циклооксигеназата, ензим който взема участие във формирането на простагландините. В резултат на това нивото на простагландините с различни телесни течности и тъкани се понижават.

### Фармакодинамични ефекти

Както и другите нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства, напроксен може да причини гастроинтестинално микрокървене и ендоскопски потвърдени гастроинтестинални лезии. Доказано е, че при напроксен то е по-слабо отколкото при ацетилсалцилкова киселина и индометацин и по-силно отколкото при дифлунизал, етодолак, набуметон и сулиндак.

Клиничните проучвания са потвърдили, че пациентите понасят по-добре напроксен отколкото аспирин и индометацин, докато няма сигнификантна разлика между напроксен и другите нестероидни противовъзпалителни лекарствени средства.

Както и останалите нестероидни противовъзпалителни лекарства, напроксен също подтиска тромбоцитната агрегация, но когато се прилага в терапевтични дози той упражнява слабо влияние върху времето на кървене. Напроксен не влияе върху нормалната бъбречна функция. Има само няколко съобщения за нежелани реакции при пациенти с увредена бъбречна функция или сърдечна недостатъчност.

Напроксен не притежава урикурично действие.

### 5.2 Фармакокинетични свойства

#### Абсорбция

След перорално приложение, напроксен натрий се хидролизира в стомашния сок много бързо. Миниатюрните частички от напроксен, които се отделят, много бързо и напълно се абсорбират в тънките черва. Това води до по-бързото и пълно усвояване на напроксен, затова обезболяващите ефективни плазмени нива се постигат по-бързо. След еднократна доза напроксен натрий, пикови плазмени нива напроксен се достигат за 1 до 2 часа, след еднократна доза напроксен - след 2 до 4 часа, в зависимост от това дали стомахът е празен или пълен. Въпреки, че храната намалява скоростта на абсорбция, тя не намалява нивата на напроксен. Стационарно състояние се достига след прием на до 5 дози, т.е. в рамките на 3 до 4 дни.



Плазмените нива на напроксен се увеличават пропорционално в рамките на дози до 500 mg. При по-големи дози, те са по-малко пропорционални; поради насищането на плазмените протеини, свързани с напроксен, креатининовия клирънс се увеличава.

#### Разпределение

При обичайната доза серумните нива на напроксен се движат между 23 µg/ml и 49 µg/ml. При концентрации по-високи от 50 µg/ml, 99 % от напроксен се свързва с албумините. При по-високи концентрации несвързаните фракции на активната съставка се повишават; при 473 µg/ml, се установява 2,4% несвързан напроксен. Поради екстензивното свързване с албумина, нивото на разпределение е слабо като възлиза само на 0,9 l/kg телесно тегло.

#### Биотрансформация и елиминиране

Приблизително 70% от активната съставка се екскретира неметаболизирана, 60% свързана с глюкороновата киселина или други съединения. Останалата част (30%) се метаболизира до 6-диметил-напроксен.

Приблизително 95% от напроксен се екскретира с урината и 5% с фекалиите. Биологичното време на полуживот е от 12 до 15 часа и не зависи от дозата и плазмените нива на напроксен.

Креатининовия клирънс зависи от плазмените нива на напроксен, най-вероятно поради повишаване фракцията на несвързаното активно вещество към по-високите плазмени нива.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Резултатите от токсикологичните изследвания показват сравнително ниска токсичност на напроксен: нежелани реакции най-вече от страна на стомашно-чревния тракт. След перорално приложение, LD50 стойностите бяха около 0,5 g/kg при пъхове и повече от 1,0 g/kg при мишки, хамстери и кучета.

Токсикологичните изследвания показват, че мишки, зайци, маймуни и прасета понасят повторни дози напроксен добре; токсичността е по-силна при пъхове и по-специално при кучета. Както и при многократно приложение на други нестероидни противовъзпалителни средства, нежеланите реакции, се проявяват най-често от страна на стомашно-чревния тракт и бъбреците.

Няма ефекти върху фертилитета, както и не са наблюдавани и ембриотоксични и тератогенни ефекти. Ако напроксен е даван в края на бременността, бременността е по-продължителна и раждането е забавено. Също така е установено, че напроксен може да има нежелани ефекти върху сърдечно-съдовата система на плода (прежевременно затваряне на ductus arteriosus, конгестия, белодробна хипертония).

Не са установени мутагенен или канцерогенен ефект на напроксен.

Ефекти в неклиничните проучвания са наблюдавани само при експозиции превишаваща многократно максималната експозиция на човека, което има слабо значение в клиничната практика.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1 Списък на помощните вещества**

*Ядро на таблетката*

повидон

микрокристална целулоза

талк

магнезиев стеарат

*Филмово покритие*

хипромелоза

титанов диоксид (E171)



макрогол (E172)  
индиготин (E132).

## 6.2 Несъвместимости

Неприложимо

## 6.3 Срок на годност

5 години

## 6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25 °C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

## 6.5 Данни за опаковката

Блистерна опаковка (Al фолио, PVC фолио):

10 филмирани таблетки, в кутия.

20 филмирани таблетки, в кутия.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

## 6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания за изхвърляне.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

## 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Словения

## 8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег № 9900445

## 9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 30.12.1999

Дата на последно подновяване: 08.09.2010

## 10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

8 Август 2024

Подробна информация за този лекарствен продукт е предоставена на уебсайта на Инициативна Агенция по Лекарствата (ИАЛ) <http://www.bda.bg>.

