

Nalgesin Mini, 220 mg naproksenu, 10 tabletek powlekanych



Cena: 6,52 zł

Opis słownikowy

Dawka	220 mg
Opakowanie	10 tabletek powlekanych
Postać	tabletki powlekane
Producent	KRKA D.D. NOVO MESTO
Rejestracja	Lek
Substancja czynna	Naproxenum

Opis produktu

Opis

Lek Nalgesin Mini jest lekiem łagodzącym ból, zmniejszającym stan zapalny. Działa poprzez hamowanie syntezy prostaglandyn. Działanie przeciwbólowe występuje szybko i utrzymuje się do 12 godzin.

Wskazania

Krótkotrwałe leczenie dolegliwości bólowych o małym i umiarkowanym nasileniu, takich jak: ból głowy, ból zęba, bolesne miesiączkowanie, bóle stawowe, bóle mięśniowe.

Działanie

Przeciwbólowe.

Dawkowanie

- Zalecana dawka dla osób dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 16 lat z wagą powyżej 50 kg to 1 tabletki, co 8-12 godzin.
- Alternatywnie, można przyjąć dwie tabletki od razu i w razie potrzeby jedną dodatkową tabletkę po 8-12 godzinach.
- Tabletki należy połykać popijając odpowiednią ilością płynu, w czasie lub po posiłku.
- U pacjentów z nadwrażliwością żołądka, korzystne jest stosowanie leku w czasie posiłku. Tabletek nie należy rozgryzać.
- Maksymalna dobową dawką to 3 tabletki (co odpowiada 660 mg naproksenu sodowego).
- Nie należy stosować leku Nalgesin Mini dłużej niż 7 dni. Jeśli po 3 dniach leczenia ból utrzymuje się, a także, jeśli objawy nasilą się, należy skonsultować się z lekarzem.
- Dawkowanie dla dzieci powyżej 16 lat z wagą powyżej 50 kg jest takie same jak dla dorosłych.

Skład

Substancją czynną leku jest naproksen sodowy. Każda tabletki zawiera 220 mg naproksenu sodowego, co odpowiada 200 mg naproksenu.

Pozostałe składniki leku to: w rdzeniu tabletki: powidon K 30, celuloza mikrokrystaliczna, talk, magnezu stearynian oraz w otoczce tabletki opadry YS-1R-4215, E 132 o składzie: hypromeloza, tytanu dwutlenek (E 171), makrogol 8000 i indygotyna (E 132), hypromeloza 6cp, makrogol 8000, candurin silver lustre o składzie: tytanu dwutlenek (E 171), krzemian glinowo-potasowy (E 555).

Przeciwwskazania

- Nalgesin Mini nie jest przeznaczony do stosowania u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 16 lat;
- Uczulenie na naproksen sodowy lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku;
- Jeśli u pacjenta występowały trudności z oddychaniem (astma oskrzelowa), pokrzywka lub zapalenie błony śluzowej nosa, polipy nosa lub poważne reakcje alergiczne które powodują trudności w oddychaniu lub zawroty głowy po zastosowaniu kwasu acetylosalicylowego oraz innych niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ);
- Jeśli pacjent ma lub miał wrzód lub krwawienie w żołądku lub jelitach;
- Jeśli u pacjenta występowało krwawienie lub perforacja w obrębie przewodu pokarmowego po zastosowaniu NLPZ;
- Jeśli u pacjenta występują ciężkie zaburzenia czynności wątroby lub nerek;
- Ciężka niewydolność serca;
- Podczas ostatnich trzech miesięcy ciąży;
- Jeśli u pacjenta występuje krwawienie naczyniowo-mózgowe lub inne czynne krwawienia;
- Nie podawać dzieciom w wieku poniżej 2 lat.

Działania niepożądane

- Często (mogą wystąpić do 1 na 10 pacjentów: nudności, niestrawność, zgaga, wymioty, ból w żołądku, wzdęcia, ból brzucha, niepokój, bóle głowy, zawroty głowy, senność.
- Niezbyt często (mogą wystąpić do 1 na 100 osób): reakcje nadwrażliwości (w tym obrzęk twarzy (obrzęk twarzy), obrzęk twarzy i gardła (obrzęk

naczynioruchowy), zaburzenia snu, pobudzenie, dzwonięcie w uszach (szumy uszne), zaburzenia słuchu, zaburzenia widzenia, siniaki, biegunka, zaparcia, wysypka skórna, świąd, zaburzenia czynności nerek, dreszcze, obrzęk kostek, stóp lub palców dłoni (obrzęk obwodowy).

- Rzadko (mogą wystąpić do 1 na 1000 osób): krwawienie i (lub) perforacja w obrębie żołądka, wymioty z krwią pochodzącą z żołądka lub przełyku, krew w stolcu, wymioty, zapalenie błony śluzowej jamy ustnej (wrzodziejące zapalenie jamy ustnej), nasilenie się stanu zapalnego, co powoduje bóle brzucha i biegunkę (ostre zapalenie okrężnicy) nasilenie choroby Crohna, reakcje nadwrażliwości na światło, wypadanie włosów (łysienie), poważne choroby z pęcherzowym oddzieleniem się naskórka ust, oczu i narządów płciowych (wysypki pęcherzykowo-pęcherzowe, takie jak zespół Stevensa-Johnsona i toksyczne martwicze oddzielanie się naskórka).
- Bardzo rzadko (mogą wystąpić do 1 na 10 000 osób): zmiany morfologii krwi jak granulocytopenia, trombocytopenia, niedokrwistość aplastyczna, niedokrwistość hemolityczna), objawy przypominające zapalenie opon mózgowych, szybka akcja serca (tachykardia), obrzęk, podwyższone ciśnienie tętnicze (nadciśnienie), zastoinowa niewydolność serca, trudności w oddychaniu (duszność), astma, zapalenie jelita grubego, zapalenie błony śluzowej jamy ustnej (zapalenie jamy ustnej), zażółcenie skóry i białkówek oczu wywołane problemami z wątrobą lub krwi (żółtaczką), zapalenie wątroby, zmiany aktywności enzymów wątrobowych (nieprawidłowe wyniki testów czynnościowych wątroby).
- Częstość nieznana: zapalenie żołądka (nieżyt żołądka).
- Lek Nalgesin Mini może w niewielkim stopniu zwiększać ryzyko ataku serca (zawał mięśnia sercowego) lub udaru.
- Należy natychmiast przerwać przyjmowanie leku Nalgesin Mini i skonsultować się z lekarzem, jeśli u pacjenta wystąpią któreś z poniższych objawów: poważne i nagłe niedociśnienie, przyspieszenie lub spowolnienie serca, niezwykle uczucie zmęczenia lub osłabienia, niepokój, pobudzenie, utrata przytomności, trudności w oddychaniu lub połykaniu, reakcje skórne, takie jak świąd, wysypka, obrzęk twarzy i gardła, zaczerwienienie skóry, silne nudności, wymioty, ból brzucha, biegunka.

Przechowywanie

- W miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C.
- W oryginalnym opakowaniu, w celu ochrony przed światłem.

Dodatkowe informacje

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.