

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Emoxen Gél  
100 mg/g gél

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jeden gram gélu obsahuje 100 mg naproxénu.

Pomocné látky so známym účinkom: etylparahydroxybenzoát (E214) 1,5 mg v 1 g gélu, etanol 96%, 0,9 mg v 1 g gélu.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Gél

Vzhľad: homogénna hmota gélového zloženia, biela, bez akýchkoľvek pevných nečistôt, s vôňou charakteristickou pre mentol.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Liek sa používa na lokálnu liečbu akútnych a chronických foriem reumatických ochorení zápalového pôvodu, bolestivých stavov pri osteoartróze, liečbe zápalov šliach a svalových úponov u pacientov starších ako 12 rokov.

Je vhodný na liečbu poúrazových stavov, ako sú pomliaždeniny, podvrtnutia kĺbov, poranenia mäkkých častí kĺbov. Je určený na použitie pri rehabilitačnej terapii.

#### 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

##### Dávkovanie

*Dospelí a deti staršie ako 12 rokov*

Pri reumatických artritídach a osteoartróze sa aplikujú asi 4 cm gélu (čo zodpovedá asi 4 g gélu) na bolestivé miesto 3 až 4-krát denne a ľahko sa vtrie do kože.

Pri liečbe poúrazových stavov, zápalových ochoreniach, bolestiach svalov a kĺbov sa aplikuje 2 až 6-krát denne počas 7 až 14 dní.

Pri reumatoidných artritídach a osteoartrózach je doba aplikácie 2-4 týždne.

##### *Starší pacienti*

Úprava dávky u starších osôb nie je potrebná vzhľadom na nízku plazmatickú koncentráciu pri tejto ceste podania.

Po aplikácii gélu si treba umyť ruky (pokiaľ nie sú ošetrovaným miestom).

#### *Pediatrická populácia*

Liek nie je určený pre deti do 12 rokov.

#### *Porucha funkcie obličiek a pečene*

Opatrnosť je potrebná u pacientov so zlyhávaním pečene alebo obličiek (pozri časť 4.4).

#### Trvanie liečby

Trvanie liečby závisí od typu zranenia a účinnosti ošetrenia; zvyčajne netrvá dlhšie ako niekoľko týždňov (zvyčajne do 4 týždňov).

#### Spôsob podávania

Liek je určený iba na kožné podanie.

### **4.3 Kontraindikácie**

- Emoxen Gél je kontraindikovaný u pacientov s precitlivosťou na účinnú látku alebo ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.
- Emoxen Gél je kontraindikovaný u pacientov s anamnézou alergických reakcií, ako je bronchospazmus, urtikária alebo akútna rinitída po použití kyseliny acetylsalicylovej alebo iných látok s inhibíciou syntézy prostaglandínov.
- Emoxen Gél je kontraindikovaný u pacientov s precitlivosťou na salicyláty a iné nesteroidné protizápalové lieky (vrátane kyseliny acetylsalicylovej)
- Emoxen Gél sa nesmie podávať v treťom trimestri gravidity (pozri časť 4.6)

### **4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Vzhľadom na pravdepodobnosť absorpcie naproxénu do obehového systému sa má tento liek používať s opatrnosťou u pacientov so zlyhávaním pečene a obličiek, ulceráciou gastrointestinálneho traktu alebo hemoragickou diatézou.

Liek sa nemá aplikovať na poranenú kožu, otvorené rany, zapálenú kožu, sliznice a oči. Ak sa gél dostane do očí alebo na sliznice, dôkladne opláchnite oči alebo sliznice vodou, aby ste odstránili gél.

Liečba sa musí okamžite prerušiť v prípade výskytu reakcie z precitlivososti s edémom tváre, návalu horúčavy alebo bronchospazmom.

Používanie Emoxen gélu dlhodobo a na veľkých plochách kože sa neodporúča, pretože sa môžu vyskytnúť systémové nežiadúce účinky (pozri časť 4.8).

Ak sa vyskytne ktorákoľvek z vyššie uvedených reakcií, používanie lieku sa má prerušiť.

Nenanášajte gél pod obväzy.

Počas liečby a počas 2 týždňov po ošetrení sa treba vyhýbať priamemu slnečnému žiareniu (vrátane solária).

#### **Emoxen Gél obsahuje etylparahydroxybenzoát (E214) a etanol.**

Tento liek obsahuje etylparahydroxybenzoát (E214), ktorý môže vyvolať alergické reakcie (možno oneskorené).

Tento liek obsahuje 0,9 mg etanolu (alkoholu) v jednom grame gélu (0,09 %), čo zodpovedá 1,8 mg/hmotnosť (2 gramy sú približne v 4 cm gélu vytlačeného z tuby). Môže vyvolať pocit pálenia na poškodennej koži.

#### 4.5 Liekové a iné interakcie

Po správnom podaní lieku je v dôsledku nízkej absorpcie účinnej látky do obehového systému (približne 1%) výskyt klinicky významných interakcií naproxénu s inými liekmi veľmi nepravdepodobný.

Žiadne interakcie lokálne aplikovaného naproxénu s inými liekmi počas liečby neboli hlásené. Avšak v príprave dlhodobej aplikácie na veľké oblasti kože, takéto interakcie naproxénu s inými liekmi nemožno vylúčiť.

##### Kyselina acetylsalicylová

Klinické farmakodynamické údaje naznačujú, že súbežné užívanie naproxénu viac ako jeden deň po sebe môže inhibovať účinok nízkej dávky kyseliny acetylsalicylovej na aktivitu krvných doštičiek a táto inhibícia môže pretrvávajúť až niekoľko dní po ukončení liečby naproxénom. Klinický význam tejto interakcie nie je známy.

##### Liekovo-laboratórne interakcie

Naproxén môže znížiť agregáciu krvných doštičiek a predĺžiť čas krvácania.

#### 4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

##### Gravidita

Nie sú dostupné žiadne klinické údaje o použití lieku Emoxen Gél počas gravidity. Aj keď je systémová expozícia nižšia v porovnaní s perorálnym podaním, nie je známe, či systémová expozícia lieku Emoxen Gél dosiahnutá po lokálnom podaní môže byť škodlivá pre embryo/plod. Počas prvého a druhého trimestra gravidity sa Emoxen Gél nemá používať, ak to nie je jednoznačne nevyhnutné. Ak sa liek používa, dávka sa má udržiavať čo najnižšia a dĺžka liečby má byť čo najkratšia.

Údaje o podávaní liečiva tehotným ženám sú obmedzené alebo nie sú k dispozícii. Predklinické údaje odhalili riziko reprodukčnej toxicity (pozri časť 5.3).

##### Perorálna forma

Vystavenie nesteroidným protizápalovým liekom (NSAID), vrátane naproxénu, počas 1. trimestra sa javí ako riziko pre štrukturálne anomálie a spontánne potraty (SAB). Štrukturálne defekty zvyčajne zahŕňajú srdce, najmä defekty septa, ale asociácie boli hlásené aj s ústnymi rázštepami. Absolútne riziko týchto defektov sa však zdá byť nízke.

Od 20. týždňa tehotenstva môže užívanie naproxénu systémovo spôsobiť oligohydramnión v dôsledku poruchy funkcie obličiek plodu. Táto situácia sa môže objaviť krátko po začatí liečby a po jej ukončení je zvyčajne reverzibilná. Okrem toho boli po liečbe v druhom trimestri hlásené prípady zúženia *ductus arteriosus*, z ktorých väčšina ustúpila po ukončení liečby.

Systémová expozícia je po topickom podaní výrazne nižšia ako po perorálnom podaní.

Na základe vyššie uvedeného sa Emoxen Gél nemá podávať počas prvého a druhého trimestra tehotenstva, pokiaľ to nie je jednoznačne nevyhnutné. Ak Emoxen Gél používa žena, ktorá sa pokúša otehotnieť, alebo počas prvého a druhého trimestra tehotenstva, dávka má byť čo najnižšia a dĺžka liečby čo najkratšia. Po expozícii Emoxen Gédom počas niekoľkých dní od 20. gestačného týždňa sa má zvážiť predpôrodné monitorovanie zamerané na oligohydramnión a zúženie *ductus arteriosus*. Ak sa zistí oligohydramnión alebo zúženie *ductus arteriosus*, liečba liekom Emoxen Gél sa má ukončiť.

Počas tretieho trimestra tehotenstva môžu všetky inhibítory syntézy prostaglandínov spôsobiť u plodu:

- kardiopulmonálnu toxicitu (predčasné zúženie/uzavretie *ductus arteriosus* a pľúcna hypertenzia);
- renálnu dysfunkciu ( pozri vyššie);

u matky a novorodenca na konci tehotenstva:

- možné predĺženie času krvácania, antiagregačný účinok, ktorý sa môže vyskytnúť aj pri veľmi nízkych dávkach;
- inhibíciu kontrakcií maternice, čo vedie k oneskorenému alebo predĺženému pôrodu.

Preto je použitie Emoxen Gélu počas 3. trimestra gravidity kontraindikované (pozri časť 4.3 a 5.3).

#### Dojčenie

Malé množstvo naproxénu sa eliminuje do materského mlieka preto sa použitie tohto lieku u dojčiacich žien neodporúča bez odporúčenia a dohľadu lekára. Rozhodnutie, či prerušiť dojčenie alebo liečbu Emoxen Géloom sa má vykonať po zvážení rizika pre dojčené deti alebo prínos pre matku.

V prípade, ak sa žena rozhodne dojčiť, sa Emoxen Gél nesmie aplikovať na prsia, aby sa minimalizoval negatívny dopad na dojča. Vplyv na dojča nie je známy.

#### Fertilita

Perorálne použitie naproxénu, ako aj iných liekov, ktoré inhibujú syntézu cyklooxygenázy/prostaglandínov, môže spôsobiť poškodenie ženskej fertility vplyvom na ovuláciu. U žien, ktoré majú problém s otehotnením, alebo podstupujú testy na neplodnosť sa má zvážiť ukončenie liečby naproxénom. Toto je reverzibilné po prerušení liečby.

### **4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

Emoxen Gél neovplyvňuje činnosti vyžadujúce zvýšenú pozornosť, motorickú koordináciu a rýchle rozhodovanie /napr. pri vedení vozidiel, ovládaní strojov, práce vo výškach/.

### **4.8 Nežiaduce účinky**

#### Tabuľkový zoznam nežiadúcich reakcií

Nežiaduce reakcie sú uvedené podľa triedy a frekvencie orgánových systémov:

veľmi časté ( $\geq 1/10$ ), časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ ), menej časté ( $\geq 1/1\ 000$  až  $< 1/100$ ) a zriedkavé ( $\geq 1/10\ 000$  až  $< 1/1\ 000$ ), neznáme (z dostupných údajov)

<b>Trieda orgánových systémov MedDRA</b>	<b>Nežiaduce účinky</b>	<b>Frekvencia</b>
Poruchy imunitného systému	Hypersenzitivita	Neznáme
Poruchy nervového systému	Bolesť hlavy	Neznáme
	Somnolencia	Neznáme
Poruchy gastrointestinálneho traktu	Diarea	Neznáme
	Nauzea	Neznáme
Poruchy kože a podkožného tkaniva	Erytém	Zriedkavé
	Vyrážka	Zriedkavé
	Generalizovaná alergická kožná reakcia	Veľmi zriedkavé
	Fotosenzitívna reakcia	Veľmi zriedkavé
	Bronchospazmus	Veľmi zriedkavé
	Svrbenie	Neznáme
	Vezikulárna vyrážka	Neznáme

#### Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na **národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V**.

#### **4.9 Predávkovanie**

Vzhľadom na nízku absorpciu lokálne podaného lieku predávkovanie alebo otravy doposiaľ neboli hlásené. V prípade použitia väčšieho množstva lieku, buď zámerné či náhodne, by malo dôjsť k vyprázdneniu žalúdka. Pri prípadnom predávkovaní je liečba symptomatická. Vzhľadom na vysokú väzbu k proteínom hemodialýza neznižuje plazmatickú koncentráciu naproxénu.

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

#### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: liečivá proti bolesti kĺbov a svalov na lokálne použitie; nesteroidné antiflogistiká na lokálne použitie

ATC kód: M02AA12

Emoxen Gél má lokálne analgetické a protizápalové účinky.

Emoxen Gél má, vzhľadom na svoj vodný základ a ďalšie dve zložky - mentol a etylalkohol, chladivé účinky.

Mentol vyvoláva pocit chladu na koži, znižuje citlivosť kožných nervových zakončení a v mieste aplikácie lokálne rozširuje krvné cievy. Chloralhydrát má ľahké iritačné vlastnosti a následná reflexná dilatácia ciev taktiež prispieva k účinku naproxénu.

Po lokálnej aplikácii naproxén difunduje do tkanív a dostáva sa k zápalovému ložisku.

Protizápalové a analgetické účinky naproxénu sú spôsobené prevažne reverzibilnou inhibíciou prostaglandínsyntetázy, enzýmu katalyzujúceho tvorbu prekursoru prostaglandínov z kyseliny arachidónovej. Protizápalový účinok naproxénu je ďalej podporený inhibíciou lyzozomálnych enzýmov, inhibíciou interleukínu IL-2 a inhibíciou pohybu leukocytov.

#### **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Farmakokinetické štúdie uskutočňované u laboratórnych zvierat preukázali podobnosť farmakokinetiky perorálne podávaného naproxénu s lokálne aplikovaným naproxénom vo forme 10 % gélu.

#### Absorpcia

Lokálna aplikácia lieku s obsahom naproxénu sa vyznačuje pomalšou absorpciou ako po perorálnej alebo rektálnej aplikácii. Maximálne hladiny v krvi sa dosiahnu do 4 hodín od lokálnej aplikácie. Priemerná biologická dostupnosť naproxénu po jeho aplikácii vo forme 10 % gélu na koži bola 1,1 % v sére a 1,0 % v moči.

#### Distribúcia

Lokálna aplikácia naproxénu má za následok vysokú akumuláciu liečiva v epiderme, derme a spodnom svalovom tkanive. Po aplikácii naproxénu vo forme 10 % gélu bola pozorovaná veľmi nízka koncentrácia naproxénu v plazme (cca 1,1 %) a v moči (1 %). Koncentrácia naproxénu v synoviálnej tekutine – po lokálnej aplikácii – je nízka (cca 50 % plazmatickej hladiny).

### Biotransformácia

99,9 % naproxénu sa viaže na plazmatické proteíny, najmä na sérový albumín. Pomer viazaného naproxénu závisí od množstva voľne cirkulujúcich proteínov, ktorý môže byť znížený pri renálnych a hepatálnych ochoreniach.

### Eliminácia

Naproxén podaný v perorálnej forme má plazmatický eliminačný polčas 12 až 15 hodín. Plazmatický polčas a eliminácia liečiva sa zdajú byť podobné alebo kratšie u detí v porovnaní s dospelými. Asi 95 % dávky sa vylúči v moči ako naproxénacylglukuronid (približne 50,8 %), O-demetylnaproxén acylglukuronid (približne 14,3 %) a ich konjugáty. Len malé množstvo liečiva sa vylúči v nezmenenej forme. Menej ako 5% dávky sa vylúči v stolici.

Naproxén prechádza placentou a vylučuje sa do materského mlieka. Bolo zistené, že v mlieku dojčiacich žien je naproxén prítomný v množstve tvoriacom približne 1% koncentrácie v sére.

## **5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

### Perorálna forma

Účinky v predklinických štúdiách boli pozorované len pri expozíciách, ktoré boli považované za dostatočne prevyšujúce maximálnu expozíciu u ľudí, čo poukazuje na nízku relevanciu pri klinickom použití.

Výsledky toxikologických štúdií preukázali relatívne nízku toxicitu sodnej soli naproxénu: nežiaduce účinky sa väčšinou prejavili v gastrointestinálnom trakte. Po perorálnom podaní boli hodnoty LD<sub>50</sub> viac ako 1,0 g/kg telesnej hmotnosti u myši, škrečkov a psov. Toxikologické štúdie poukázali, že myši, zajace, opice a ošípané tolerujú opakované dávky naproxénu dobre, toxicita je výraznejšia u potkanov a čiastočne u psov.

Tak ako pri opakovanom podaní nesteroidných protizápalových liekov, nežiaduce účinky sa môžu vyskytnúť častejšie v gastrointestinálnom trakte a obličkách.

Ak sa sodná soľ naproxénu podá v neskorom gestačnom štádiu, gestácia je predĺžená a pôrod oneskorený. Taktiež sa preukázalo, že sodná soľ naproxénu môže mať nežiaduce účinky na fetálny kardiovaskulárny systém (predčasné uzavretie *ductus arteriosus*, kongestívne srdcové zlyhanie, pulmonálnu hypertenzia). Liečba naproxénom u gravidných myši zvyšuje frekvenciu rázštepov podnebia u potomkov, hoci naproxén aplikovaný lokálne vedie len k veľmi malej plazmatickej koncentrácii a riziko je neporovnateľne nižšie ako v prípade perorálnych foriem tohto lieku. Nezistili sa žiadne mutagénne alebo karcinogénne účinky naproxénu.

Sodná soľ naproxénu prechádza placentou a je distribuovaná do materského mlieka.

### Topická forma

Denná perkutánná aplikácia 10 % gélu naproxénu samcom a samičkám potkanov a psov počas 6 týždňov v dávke 25 a 50 mg/kg nevyvolala žiadne úmrtie ani žiadne špecifické klinické prejavy. Histologické vyšetrenia obličiek, pečene, žalúdka a čriev nepreukazovali žiadne odchýlky vo vzťahu k aplikovanému liečivu. Vzhľadom k tomu, že neboli pozorované žiadne morfológicko-patologické zmeny na koži, môžeme považovať naproxén ako dobre tolerovanú látku ako psami tak i potkanmi.

Taktiež neboli pozorované žiadne morfológicko-patologické odchýlky počas aplikácie naproxénu na kožu prasiat v dávke 45 mg/kg/deň počas jedného roku a v dávke 120 mg/kg/deň počas 39 týždňov.

## **6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

## **6.1 Zoznam pomocných látok**

chlóralhydrát  
levomentol  
etanol 96%  
etylparahydroxybenzoát (E214)  
karbomér  
hydroxid sodný  
čistená voda

## **6.2 Inkompatibility**

Neaplikovateľné.

## **6.3 Čas použiteľnosti**

3 roky

## **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Chráňte pred chladom a mrazom. Uchovávajúte v dobre uzavretom obale na ochranu pred vlhkosťou.

## **6.5 Druh obalu a obsah balenia**

AL tuba s membránou a PP alebo PE závitovým uzáverom, písomná informácia pre používateľa, papierový obal.

Veľkosť balenia: 50 g, 100 g

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Bausch Health Ireland Limited  
3013 Lake Drive  
Citywest Business Campus  
Dublin 24, D24PPT3  
Írsko

## **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

29/0152/05-S

## **9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDĽŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 7. júna 2005

Dátum posledného predĺženia registrácie: 19. apríla 2010

## **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

07/2024