

ИЗПОЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	Листовка - Приложение 2
Към Рег. № 20010520	Разрешение № 18857 / 19. 07. 2012
Диклак® 150 ID 150 mg таблетки с изменено освобождаване Диклофенак натрий (Diclofenac sodium)	

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Диклак® 150 ID 150 mg таблетки с изменено освобождаване
Диклофенак натрий (Diclofenac sodium)

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано единствено и лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че признаците на тяхното заболяване са същите както Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Диклак 150 ID и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да приемете Диклак 150 ID
3. Как да приемате Диклак 150 ID
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Диклак 150 ID
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ДИКЛАК 150 ID И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Диклак 150 ID е продукт, който облекчава болката и потиска възпалението (нестероидно противовъзпалително/ аналгетично средство).

Използва се за лечение на:

- ревматични ставни болки (артрит)
- болки в гърба, синдром на "замръзнало рамо", "тенис-лакът" и други форми на ревматизъм
- пристъпи на подагра
- навяхвания, изкълчвания или други травми
- болка и отоци след операция
- болезнени гинекологични възпалителни състояния, включително болезнени менструални болки
- инфекции на ухото, носа или гърлото

2. КАКВО ТРЯБВА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕДИ ДА ПРИЕМЕТЕ ДИКЛАК 150 ID

Не приемайте Диклак 150 ID

- ако сте алергични към активната съставка диклофенак или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- ако някога сте имали алергични реакции (кожен обрив, затруднено дишане) след прием на лекарства, съдържащи диклофенак или подобни вещества като ацетилсалциликова киселина, ибуuprofen и др. Реакциите могат да бъдат астма, течащ нос, обрив, подуване на лицето. Ако смятате, че може да сте алергични, обърнете се към Вашия лекар,
- ако имате или в миналото сте имали язва на стомаха и дванадесетопръстника
- ако имате или в миналото сте имали стомашно-чревен кръвоизлив (кръв в изпражненията или черни изпражнения)
- ако страдате от тежко бъбречно или чернодробно заболяване
- ако страдате от тежко сърдечно заболяване



- ако сте в последните три месеца на бременността
- при деца и подрастващи

Предупреждения и предпазни мерки

- Ако приемате други противовъзпалителни лекарства, включително ацетилсалицилова киселина, кортикоステроиди, антикоагуланти или някои антидепресанти (селективни инхибитори на обратното поемане на серотонина).
- Ако страдате от астма, сезонен алергичен ринит (сенна хрема), подуване на лигавицата на носа (полипи), хронична обструктивна белодробна болест или хронични инфекции на дихателните пътища, реакциите към НСПВС като изостряне на астмата (т.нар. непоносимост към обезболяващи лекарства/аналгетична астма), оток на гърлото и лицевите части или уртикария са по-чести.
- Ако имате или сте имали някога стомашно-чревни проблеми като стомашна язва, кървене или черни изпражнения, стомашен дискомфорт или киселини след прием на нестероидни противовъзпалителни лекарства трябва да съобщите за всички необичайни признания в коремната кухина (особено кръвоизливи) на Вашия лекар и да преустановите приема на Диклак.
- Ако имате възпаление на дебелото черво (улцерозен колит) или на тънките черва (болест на Крон).
- Ако имате или сте имали сърдечни проблеми или високо кръвно налягане.
- Ако имате бъбречно или чернодробно заболяване.
- Ако сте обезводнени (от болест, диария, преди или след операция).
- Ако имате подути крака.
- Ако имате повишена склонност към кървене или друго заболяване на кръвта, включително рядко чернодробно заболяване, наречено порфирия.

Диклак може да потисне симптомите на инфекция (висока температура), да я направи трудно откриваема и да затрудни лечението й.

Много рядко при терапия с НСПВС са съобщавани тежки кожни реакции на свръхчувствителност. При първи симптоми на кожен обрив или други реакции на свръхчувствителност лечението с Диклак трябва да се прекрати.

Лекарства като диклофенак могат да бъдат свързани с леко повишен риск от сърден инцидент (миокарден инфаркт) или инсулт. Всеки риск е по-вероятен при високи дози и продължително лечение. Не превишавайте препоръчителните дози и продължителността на лечението.

Ако имате проблеми със сърцето, прекаран инсулт или мислите, че за Вас може да има риск от появата им (например, ако имате високо кръвно налягане, диабет, повищени стойности на холестерол или сте пушач) трябва да обсъдите лечението с Вашия лекар или фармацевт.

Хора в напредната възраст

Ако сте в напредната възраст и приемате други основни групи лекарства или сте с тегло под нормата, е препоръчително Вашият лекар да Ви предпише най-ниската ефективна доза.

Деца

Диклак не е подходящ за деца и подрастващи на възраст под 18 години.

Други лекарства и Диклак 150 ID

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или насъкоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпусканни без рецепт.

- Литий или селективни инхибитори на обратното поемане на серотонина (SSRI) (лекарства, използвани за лечение на някои видове депресия).
- Дигоксин (за лечение на сърдечни заболявания).
- Диуретици (лекарства, увеличаващи количеството урина).



- ACE инхибитори или бета-блокери (за лечение на високо кръвно налягане и сърдечна недостатъчност).
- Други противовъзпалителни лекарства като ацетилсалицилова киселина, ибупрофен и др.
- Кортикоステроиди (противовъзпалителни лекарства).
- Лекарства потискащи съсирането на кръвта и образуването на тромби.
- Лекарства за лечение на диабет (с изключение на инсулин).
- Метотрексат (за лечение на някои видове рак или артрит).
- Циклоспорин (лекарство, използвано при пациенти, претърпели трансплантация).
- Някои антибактериални лекарства (хинолони), използвани за лечение на инфекции.
- Фенитоин и лекарствени продукти, съдържащи фенитоин (за лечение на епилепсия).
- Колестипол и холестирамин и лекарствени продукти, които ги съдържат (за понижаване на холестерола в кръвта).
- Сулфинпиразон (за лечение на подагра).
- Вориконазол и лекарствени продукти, които съдържат вориконазол (за лечение на гъбични инфекции).
- Лекарства, които могат да увеличат нивото на калий в кръвта Ви. Такива са калий-съхраняващите диуретици (увеличаващи количеството на отделената урина), циклоспорин, такролимус (лекарства, които потискат имунната система) и триметоприм (използван при лечение на инфекции). Необходимо е често проследяване на нивото на калий в кръвта Ви.

Фертилитет, бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Жени в детеродна възраст

Няма данни, които да предполагат препоръки при жени в детеродна възраст.

Бременност

Ако бременността е открита по време на продължително приложение на Диклак 150 ID е наложителна консултация с лекар. През първото и второ тримесечие на бременността Диклак 150 ID трябва да се прилага само след консултация с лекар като дозата трябва да бъде възможно най-ниска и продължителността на приема възможно най-кратък, тъй като се счита, че възможният рисък за плода се увеличава с дозата и продължителността на приема. Продуктът не трябва да се прилага през последното тримесечие на бременността, поради повишен рисък от усложнения за майката и детето при раждане.

Кърмене

Активната съставка диклофенак и нейните разпадни продукти преминават в майчиното мляко в малки количества. Поради възможни отрицателни последици за детето, кърменето трябва да се прекрати.

Фертилитет

Диклак може да затрудни забременяването и затова не се препоръчва употребата му при жени, опитващи да забременеят. При жени с проблемно забременяване и такива, които провеждат изследвания за безплодие, трябва да се обмисли прекратяването на лечението с диклофенак.

Диклак 150 ID съдържа лактоза

Диклак 150 ID съдържа лактоза. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, посъветвайте се с него, преди да приемете този продукт.

Всяка таблетка с изменено освобождаване (двусловна) съдържа по-малко от 0,01 въглехидратни единици.

3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ ДИКЛАК 150 ID



Винаги приемайте Диклак 150 ID точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Не превишавайте предписаната дозировка. Важно е да приемате най-ниската ефективна доза за възможно най-кратък срок.

Препоръчителната доза за възрастни е между 100 и 150 mg диклофенак дневно.

Възрастните трябва да приемат 1 таблетка с изменено освобождаване (съответстваща на 150 mg диклофенак натрий). Не приемайте повече от 1 таблетка с изменено освобождаване дневно (съответстваща на 150 mg диклофенак натрий).

Максималната дневна доза от 150 mg не трябва да се превишава.

При болезнена менструация започнете лечение с еднократна доза от 50 до 100 mg при поява на първите симптоми. Продължете с дозировка от 150 mg дневно. При необходимост, ако тази доза е неефективна, Вашият лекар може да Ви препоръча до 200 mg/ден. Не приемайте повече от 200 mg/ден.

Деца и юноши

Диклак не е подходящ за употреба при деца и юноши.

Пациенти в старческа възраст

Не се налага коригиране на дозата при пациенти в старческа възраст.

Пациенти с бъбречно увреждане

Не се налага коригиране на дозата при пациенти с бъбречно увреждане.

Пациенти с чернодробно увреждане

Не се налага коригиране на дозата при пациенти с чернодробно увреждане.

Начин на приложение

Таблетките Диклак 150 ID трябва да се приемат цели, без да се сдъвкат и с достатъчно количество течност, за предпочитане преди хранене.

Забележка

Двусловната таблетка съдържа част, която освобождава незабавно активната съставка (25 mg) и част, която освобождава по-продължителен период от време активната съставка (125 mg). По този начин се постига бързо начало на действие и удължен ефект.

Продължителността на приложение се определя от Вашия лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза Диклак 150 ID

Предозирането няма типична клинична картина. Симптомите на предозиране могат да бъдат нарушения на централната нервна система като главоболие, замайване, шум в ушите, сънливост и безсъзнание, а също гърчове, болка в корема, гадене и повръщане, диария. Може да възникне кървене в stomашно-чревния тракт, както и функционални нарушения на черния дроб и бъбреците.

Не е известна специфична противотрова. След погълтане на потенциално животозастрашаваща доза може да се приложи активен въглен и да се предизвика stomашно изпразване (напр. чрез повръщане, stomашен лаваж).

Моля, информирайте Вашия лекар при предозиране с Диклак 150 ID. Той/тя ще прецени какви мерки да предприеме в зависимост от тежестта на предозиране.

Ако сте пропуснали да приемете Диклак 150 ID

Ако сте забравили да приемете лекарството, не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата.



Ако сте спрели приема на Диклак 150 ID

Моля, консултирайте се с Вашия лекар, ако сте прекратили преждевременно лечението.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛANI REAKCII

Както всички лекарства това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции се описват със следната честота:

Много чести: проявили се при повече от 1 на 10 лекувани пациенти

Чести: при по-малко от 1 на 10, но повече от 1 на 100 лекувани пациенти

Нечести: при по-малко от 1 на 100, но повече от 1 на 1 000 лекувани пациенти

Редки: при по-малко от 1 на 1 000, но повече от 1 на 10 000 лекувани пациенти

Много редки: при по-малко от 1 на 10 000

С неизвестна честота: от наличните данни не може да бъде направена оценка.

Посочените по-долу нежелани реакции включват такива, съобщавани както след краткотрайно, така и след продължително лечение с диклофенак в различни лекарствени форми. Сериозни нежелани реакции са:

- необичайно кървене или нараняване
- висока температура или постоянно възпалено гърло
- алергични реакции с подуване на лицето, устните, устата, езика или гърлото, често придружени с обрив и сърбеж, което води до затруднено прегълъщане, ниско кръвно налягане и припадък; свиркане в гърдите или недостиг на въздух (симптоми на астма)
- болка в гръденния кош (симптоми на сърдечен удар)
- внезапно и тежко главоболие, гадене, замаяност, вкочаненост, трудност или невъзможност за говорене, парализа (симптоми на мозъчен удар)
- скованост на врата (симптоми на вирусен менингит)
- гърчове
- високо кръвно налягане
- червена или пурпурна кожа (възможен признак на възпаление на кръвоносните съдове), кожен обрив с мехури на устните, очите и устата, кожно възпаление с мехури и белене
- силна stomashna болка с кървави или черни изпражнения; повръщане на кръв
- пожълтяване на кожата или очите (симптоми на хепатит)
- кръв в урината, излишък на протеин в урината, сериозно намаляване на количеството урина (симптоми на бъбречни нарушения)

Лекарства като диклофенак могат да бъдат свързани с леко повишен риск от сърдечен инцидент (миокарден инфаркт) или инсулт.

Други чести нежелани реакции:

Главоболие, замаяност, световъртеж, гадене, повръщане, диария, лошо храносмилане, коремна болка, газове, загуба на апетит, промяна във функцията на черния дроб (стойностите на някои ензими са повишени), кожен обрив.

Други редки нежелани реакции:

Свръхчувствителност, съниливост, затруднено дишане (астма), stomashna болка, гастрит, кървене от stomashno-чревния тракт, повръщане на кръв, кървава диария, stomashiа или чревна язва, хепатит, жълтеница, чернодробни нарушения, уртикария, подуване на ръцете и краката (едем).



Други много редки нежелани реакции:

Намаляване на броя на тромбоцитите, намаляване на броя на белите кръвни клетки, анемия, подуване на меките тъкани на лицето, дезориентация, депресия, трудност при заспиване, нощи кошмари, раздразнителност, психични нарушения, изтряпване на крайниците, увреждания на паметта, тревожност, трепор, менингит, вкусови нарушения, мозъчно съдов инцидент, зрителни или слухови нарушения, двойни образи, шум в ушите, колит, включително изостряне на улцерозен колит и на болестта на Крон, запек, възпаление на устата, включително с появя на афти, възпаление на гласните струни, язва на хранопровода, панкреатит, нарушения на сърдечния ритъм, болка в гърдите, сърдечна недостатъчност, сърдечен инфаркт, повишено кръвно налягане, възпаление на кръвоносните съдове, косопад, зачеряване, тъмночервено-виолетов обрив, подуване на кожата (дължащо се на повишена чувствителност към слънцето), тежък обрив с мехури, екзема, дерматит, сърбеж, синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза (синдром на Lyell), бързо протичащ хепатит, чернодробна недостатъчност и други тежки чернодробни нарушения, остра бъбречна недостатъчност, кръв в урината, белтък в урината, нефротичен синдром, тубулоинтерстициален нефрит, бъбречна папиларна некроза.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

5. КАК ДА СЪХРАНИВАТЕ ДИКЛАК 150 ID

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Диклак 150 ID след срока на годност, отбелаян върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

6. СЪДЪРЖАНИЕ НА ОПАКОВКАТА И ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Диклак 150 ID

- Активното вещество е диклофенак натрий. Всяка таблетка с изменено освобождаване (двуслойна) съдържа: 25 mg диклофенак натрий, бързо освобождаване и 125 mg диклофенак натрий, бавно освобождаване
- Другите съставки са: калциев хидрогенфосфат дихидрат, натриев нишестен гликолат (тип A), микрокристална целулоза, хипромелоза, лактозаmonoхидрат, магнезиев стеарат, царевично нишесте, колоиден силициев диоксид, оцветител железен (III) оксид Е 172.

Как изглежда Диклак 150 ID и какво съдържа опаковката

Таблетки с изменено освобождаване (двуслойни).

Оригинални опаковки, съдържащи 10, 20, 50 и 100 таблетки с изменено освобождаване.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба

Hexal AG
Industriestrasse 25, D-83607 Holzkirchen, Германия

Производител

Salutas Pharma GmbH
Otto-von-Guericke-Allee 1, D-39179 Barleben, Германия

LEK S.A.
50 C Domanieska Str., 02-672 Warsaw, Полша



Дата на последно преразглеждане на листовката
ММ/ГГГГ

HEXAL AG е част от компанията  **SANDOZ**

