

Б. ЛИСТОВКА НА ПРОДУКТА

**ДИКЛОФЕНАК ВП
1 % гел**

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Допълнителна агенция по лекарствата

**ДИКЛОФЕНАК ВП
1 % гел****DICLOFENAC VP
1 % gel**Диклофенак натрий (*Diclofenac sodium*)

Листовка - Приложение 2

Към Рег. № 2012 0566

Разрешение № KB/MA/МР-40/12

22-01-2018

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

Винаги използвайте това лекарство точно както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако се нуждаете от допълнителна информация или съвет, попитайте вашия фармацевт.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.
- Ако след 7 дни не се чувствате по-добре или състоянието Ви се влоши, трябва да потърсите лекарска помощ.

В тази листовка:

1. Какво представлява ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да използвате ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел
3. Как да използвате ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел и за какво се използва**Как действа ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел?**

ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел се отнася към групата на нестероидните противовъзпалителни лекарствени продукти. Когато се прилага върху кожата, той оказва директно противовъзпалително и болкоуспокояващо действие върху възпалените тъкани.

За какво се използва ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел?

За локално симптоматично лечение на болка, възпаление и оток при:

- ревматични заболявания на меките тъкани (възпаление на сухожилията и лигаментите - тендинити, тендовагинити и бурсити, болезнена неподвижност на рамото, възпаление на мускулите и ставите);
- дегенеративни ставни заболявания (артроза на големите и малки стави) на крайниците и в областта на гръбначния стълб;
- спортни и битови травми (navяхвания, контузии, разтягания).

2. Какво трябва да знаете преди да използвате ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел**Не използвайте ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел**

- ако сте алергични към диклофенак, към ацетилсалицилова киселина или друг нестероиден противовъзпалителен лекарствен продукт, или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- при отворени рани, възпаления или инфекции на кожата или лигавиците;
- при деца под 12-годишна възраст.



Предупреждения и предпазни мерки

Продължителната употреба на продукти за локално приложение могат да доведат до свръхчувствителност! Да не се прилага при открити рани и секретиращи екземи. Да се внимава да не попадне върху лигавица и очите. Да не се излага намазаната повърхност на пряка слънчева светлина. Да не се използва в оклузивни превръзки.

При приложение на диклофенак при пациенти, страдащи от астма, сенна хрема, назални полипи, хронични (обструктивни) белодробни заболявания или хронични инфекции на респираторния тракт (особено свързани със симптоми, подобни на сенна хрема) и при пациенти, свръхчувствителни към продукти от групата на НСПВП съществува по-висок риск от възникване на астматични пристъпи (т.нар. непоносимост към аналгетици/аналгетична астма), локален оток на кожата и лигавицата (т.нар. едема на Квинке) или уртикария, отколкото при други пациенти. При тези пациенти диклофенак може да се прилага само при спазване на определени предпазни мерки и директно проследяване от лекар. Същото се отнася и за пациенти, развиващи алергични реакции и към други вещества, като напр. кожни реакции, сърбеж или уртикария.

Други лекарства и ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел

Информирайте Вашия лекар, ако приемате, насконо сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

При външно приложение на диклофенак не са известни.

Въпреки това едновременната употреба на повече от един лекарствен продукт от групата на НСПВС, включително селективни COX-2 инхибитори, трябва да се избягва.

Едновременното приложение на диклофенак с ацетилсалацицилова киселина или кортикоステроиди повишава риска от гастроинтестинални усложнения, макар че при локално приложение подобни взаимодействия са малко вероятни.

Нестероидните противовъзпалителни продукти могат да взаимодействват с продукти, понижаващи кръвното налягане, като понижават действието им, макар че възможността това да се случи при локално приложение е изключително малка.

Деца и юноши

ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел не трябва да се прилага при деца и юноши под 12 години, тъй като за тази възрастова група няма достатъчно данни за употреба.

Бременност, кърмене и фертилитет

Ако сте бременна или кърмите, смятайте, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди използването на това лекарство.

Бременност

Не се препоръчва употребата на продукта от бременни освен в случаите, когато ползата превиши риска за плода и само под лекарски контрол.

Кърмене

Няма данни за екскрецията на диклофенак в кърмата след прилагане върху кожата. Поради това не се препоръчва употребата му в периода на кърмене. При основателни причини за използването му не трябва да се прилага върху гърдите или върху голяма площ, както и за продължително време.

Шофиране и работа с машини

ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел не повлиява способността за шофиране и работа с машини.

ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел съдържа алкохол (етанол 96 % и изопропилов алкохол) и поради това не трябва да бъде в контакт с отворени рани, лигавици или с очите.

ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел съдържа метил парагидроксибензоат като помощно вещество, който може да предизвика алергични реакции (възможно забавени).

3. Как да използвате ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел



Винаги използвайте ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел точно, както е описано в тази листовка или както Ви е казал Вашия лекар или фармацевт. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Начин на приложение

ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел се прилага върху кожата.

Дозировка

Възрастни и деца над 12 години – прилага се 3-4 пъти дневно посредством леко втряване върху засегнатия участък. Обикновено са достатъчни 2-4 g гел (приблизителна окръжност 2,0-2,5 см в диаметър).

Деца под 12 години - опитът при деца под 12 години е ограничен, поради което не се препоръчва употребата на продукта.

Пациенти в старческа възраст – използва се в обичайната дозировка.

Продължителността на лечението

Продължителността на приложение не трябва да надвишава 14 дни.

Ако сте използвали повече от необходимата доза ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел

Няма опасност от предозиране, тъй като продуктът се прилага върху кожата. При случайно погълдане на големи количества или попадане в очите, върху лигавици или открити рани, потърсете Вашия лекар.

Ако сте пропуснали да използвате ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел

Ако сте пропуснали да приложите дозата и наблизава времето за следващата доза, приложете я както обикновено. Не използвайте двойно количество от лекарствения продукт при следващото приложение.

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

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

При прилагане върху кожата най-често са възможни: парене на мястото на приложение, зачеряване, сърбеж, обриви, лющене и сухота на кожата; рядко – подуване и образуване на мехурчета по кожата на мястото на приложение, алергични реакции като хриптене, задух и подуване на лицето или гърлото; в много редки случаи кожата може да е по-чувствителна при излагане на слънце.

При поява на описаните нежелани кожни реакции приложението на продукта трябва да се преустанови.

При прилагане върху големи кожни повърхности е възможно поява на нежелани реакции като стомашно-чревни нарушения (безапетитие, гадене, повръщане, диария, болка, кръвоизливи и разяззвания).

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8; 1303 София; тел.: +359 2 8903417; уебсайт: www.bda.bg.

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на новаче информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел



При температура под 25°C, на сухо и защитено от светлина място.
Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

Срок на годност:

3 години.

Срок на годност след отваряне на първична опаковка: 1 месец.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелаязан върху опаковката. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел

- Активното вещество е: диклофенак натрий. 1 g гел съдържа 10 mg диклофенак натрий.
- Другите съставки са: карбомер, етанол 96 %, изопропилов алкохол, троламин, метил парагидроксибензоат (E218), пречистена вода.

Как изглежда ДИКЛОФЕНАК ВП 1 % гел и какво съдържа опаковката

Безцветен, хомогенен, прозрачен гел, в алуминиева туба по 50 g, поставена в индивидуална картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба и производител

ВЕТПРОМ АД, 2400 гр. Радомир, България, ул."Отец Паисий" № 26
тел.: +359/777/8 24 93
факс: +359/777/8 23 91
e-mail: office@vetprom.bg

Дата на последна редакция на листовката: 01/2018 г.

