

Листовка: информация за пациента

Диклофенак-Чайкафарма 50 mg стомашно-устойчиви таблетки Diclofenac-Tchaikapharma 50 mg gastro-resistant tablets

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 лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаките на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

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

ДОПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка	Приложение 2
Към Рев. №	20030343
Разрешения №	69588
BG/MAT/MP	/
Одобрення №	01 -08- 2025

1. Какво представлява Диклофенак-Чайкафарма и за какво се използва

Вашето лекарство се нарича Диклофенак-Чайкафарма и се предлага под формата на стомашно-устойчиви таблетки.

Всяка стомашно-устойчива таблетка съдържа 50 mg от лекарственото вещество диклофенак натрий.

Диклофенак-Чайкафарма принадлежи към група лекарства, наречени нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), които се прилагат за лечение на болка и възпаление.

За какво се използва Диклофенак-Чайкафарма

Диклофенак-Чайкафарма е подходящ за лечение на следните състояния:

- Ревматични или дегенеративни ставни болки (артрит);
- Болки в гърба, синдром на „сковано рамо”, „тенис лакът” и други форми на ревматизъм;
- Пристипи на подагра;
- Навяхвания, изкълчвания и други травми;
- Болка, отоци след операция;
- Болезнени гинекологични възпалителни състояния, включително болезнени менструални болки;
- Инфекции на ухото, носа и гърлото.

Как действа Диклофенак-Чайкафарма

Диклофенак-Чайкафарма облекчава симптомите на възпаление, като болка и оток, блокирайки синтеза на молекули (простагландини), които причиняват възпаление, болка и повишаване на температурата. Той не действа върху причините за възпалението или повишената температура.

Ако имате въпроси относно действието на Диклофенак-Чайкафарма или защо Ви е предписано това лекарство, обърнете се към Вашия лекар.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Диклофенак-Чайкафарма



Следвайте внимателно всички указания на Вашия лекар, дори ако се различават от общата информация в тази листовка.

Не приемайте Диклофенак-Чайкафарма:

- Ако сте алергични към диклофенак или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- Ако някога сте имали алергични реакции при приемане на лекарства срещу възпаление или болка (като ацетилсалицилова киселина, диклофенак или ибупрофен). Реакциите могат да включват астма, болка в гърдите, течащ нос, обрив по кожата, подуване на лицето, устните, езика, гърлото и/или на крайниците (признания на ангиоедем). Ако смятате, че може да сте алергичен, обърнете се към Вашия лекар;
- Ако имате язва на стомаха или на дванадесетопръстника;
- Ако имате стомашно-чревно кървене или перфорация, симптоми на които могат да бъдат кръв в изпражненията или черни изпражнения;
- Ако страдате от бъбречно или чернодробно заболяване;
- Ако страдате от тежко сърдечно заболяване;
- Ако сте в последните три месеца от бременността;
- Ако имате установено сърдечно заболяване и/или мозъчно-съдово заболяване, например ако сте имали сърдечен инфаркт, инсулт, микроинсулт (ПИП) или запушвания на кръвоносните съдове на сърцето или мозъка, или операция за отпушване на кръвоносните съдове или байпас;
- Ако имате или сте имали проблеми с кръвообращението (периферно артериално заболяване).

Уверете се, че Вашият лекар е информиран, преди да приемете Диклофенак-Чайкафарма

- Ако пушите;
- Ако имате диабет;
- Ако имате стенокардия, кръвни съсиреци, високо кръвно налягане, повишен холестерол или повишени триглицериди.

Нежеланите реакции могат да бъдат сведени до минимум чрез използване на най-ниската ефективна доза за най-краткия необходим период.

Иформирайте Вашия лекар, ако насърко сте били подложени на или Ви предстои операция на стомаха или червата, преди да използвате Диклофенак-Чайкафарма, тъй като Диклофенак-Чайкафарма понякога може да влоши зарастването на раната в червата след хирургична операция.

Ако имате някое от изброените състояния, уведомете Вашия лекар и не приемайте Диклофенак-Чайкафарма.

Предупреждения и предпазни мерки:

- Ако имате установено заболяване на сърцето или кръвоносните съдове (известно още като сърдечно-съдово заболяване, включително неконтролирано високо кръвно налягане, застойна сърдечна недостатъчност, установена исхемична болест на сърцето или заболяване на периферните артерии), тъй като в тези случаи обикновено лечението с Диклофенак-Чайкафарма не се препоръчва;
- Ако имате установено сърдечно-съдово заболяване (виж по-горе) или значителни рискови фактори, като високо кръвно налягане, необичайно високи нива на мазнини в кръвта (холестерол, триглицериди), диабет или ако пушите и лекарят реши да Ви предпише Диклофенак-Чайкафарма, не трябва да повишавате дозата над 100 mg на ден, ако лечението Ви продължи повече от 4 седмици;
- Важно е да приемате най-ниската доза Диклофенак-Чайкафарма, облекчаваща болката и/или отока Ви, за възможно най-кратко време, с цел понижаване на риска от възникване на нежелани сърдечно-съдови ефекти;

- Ако приемате Диклофенак-Чайкафарма едновременно с други противовъзпалителни лекарства включително ацетилсалицилова киселина, кортикостероиди, антикоагуланти или селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина "SSRIs" (виж „Прием на други лекарства“);
- Ако страдате от астма или сенна хрема (сезонен алергичен ринит);
- Ако имате или някога сте имали гастроинтестинални проблеми, като стомашна язва, кървене или черни изпражнения, или стомашен дискомфорт или киселини след прием на НСПВС;
- Ако имате възпаление на дебелото черво (улцерозен колит) или на тънките черва (болест на Крон);
- 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;
- Ако някога сте имали тежък кожен обрив или белене на кожата, образуване на мехури и/или афти в устата след употреба на Диклофенак-Чайкафарма или други лекарства за болка.

Ако някое от изброените по-горе състояния се отнася за Вас, уведомете Вашия лекар, преди да започнете приема на Диклофенак-Чайкафарма.

- Ако по всяко време на терапията с Диклофенак-Чайкафарма се появят някои признания или симптоми на сърдечно-съдови проблеми, като гръден болка, задух, слабост или неясен говор, свържете се незабавно с Вашия лекар;
- Диклофенак-Чайкафарма може да потисне симптомите на инфекция (главоболие, висока температура) и това да я направи трудно откриваема и да затрудни лечението й. Ако не се чувствате добре и имате нужда да се консултирате с лекар, не забравяйте да го уведомите, че приемате Диклофенак-Чайкафарма;
- В много редки случаи Диклофенак-Чайкафарма, подобно на другите противовъзпалителни лекарства, може да причини сериозни кожни алергични реакции (например обрив).

Ако някой от гореизброените симптоми се отнася за Вас, незабавно уведомете Вашия лекар.

Проследяване по време на лечение с Диклофенак-Чайкафарма

Ако имате установено сърдечно заболяване или значителни рискове за сърдечно заболяване, Вашият лекар периодично ще оценява дали трябва да продължите лечението с Диклофенак-Чайкафарма, особено в случай, че лечението Ви продължи повече от 4 седмици.

Ако имате чернодробно, бъбречно увреждане или заболяване на кръвта, по време на лечението ще Ви се правят кръвни изследвания. Така ще се проследява чернодробната Ви функция (нивото на креатинина) или броя на кръвните Ви клетки (бели и червени кръвни клетки и тромбоцити). Въз основа на тези кръвни изследвания, Вашият лекар ще прецени дали да прекрати лечението с Диклофенак-Чайкафарма или да промени дозата.

Прием на други лекарства

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

Особено важно е да съобщите на Вашия лекар, ако сте вземали някои от следните лекарства:

- Литий или селективни инхибитори на обратното захващане на серотонина (SSRIs) – лекарства, използвани за лечение на някои видове депресия;
- Диоксин (лекарство, използвано при сърдечни проблеми);
- Диуретици (лекарства за увеличаване количеството отделена урина);
- ACE инхибитори или бета-блокери (класове лекарства, използвани за лечението на високо кръвно налягане и сърдечна недостатъчност);
- Други противовъзпалителни лекарства като ацетилсалицилова киселина или ибупрофен.



- Кортикоステроиди (лекарства, употребявани при възпаления в тялото);
- Антикоагуланти (лекарства за предотвратяване съсирването на кръвта);
- Лекарства за лечение на диабет (като метформин), с изключение на инсулин;
- Метотрексат (лекарство, използвано при лечение на някои видове рак или артрит);
- Циклоспорин, таクロимус (лекарства, използвани главно при пациенти, претърпели трансплантиране);
- Триметоприм (лекарство, използвано за предпазване от или лечение на инфекции на пикочните пътища);
- Хинолонови антибактериални средства (лекарства за лечение на инфекции);
- Вориконазол (лекарство, използвано за лечение на гъбичните инфекции);
- Фенитоин (лекарство, използвано за лечение на припадъци);
- Сулфинпиразон (лекарство за лечение на подагра);
- Рифампицин (антибиотик, използван за лечение на бактериална инфекция);
- Колестипол и колестирамин. Тези лекарства за понижаване на холестерола в кръвта могат да предизвикат забавяне или намаляване на усвояването на диклофенак. Поради това се препоръчва да приемате Диклофенак-Чайкафарма най-малко един час преди или 4-6 часа след прием на колестипол/колестирамин.

Прием на Диклофенак-Чайкафарма с храни и напитки

Диклофенак-Чайкафарма трябва да се погълнат цели с чаша вода или друга течност.

Препоръчително е да се приемат преди хранене или на празен stomах.

Таблетката трябва да се погълне цяла без да се дъвче.

Хора в старческа възраст

Пациентите в старческа възраст може да са по-чувствителни към ефектите на Диклофенак-Чайкафарма, отколкото другите възрастни пациенти. Затова те трябва особено внимателно да следват инструкциите на лекаря и да приемат минимален брой стомашно-устойчиви таблетки, облекчаващи симптомите. Много е важно по-възрастните пациенти да съобщават на лекаря си нежеланите реакции.

Деца и юноши

Диклофенак-Чайкафарма не трябва да се предписва на деца и подрастващи под 14 години.

Бременност, кърмене и фертилитет

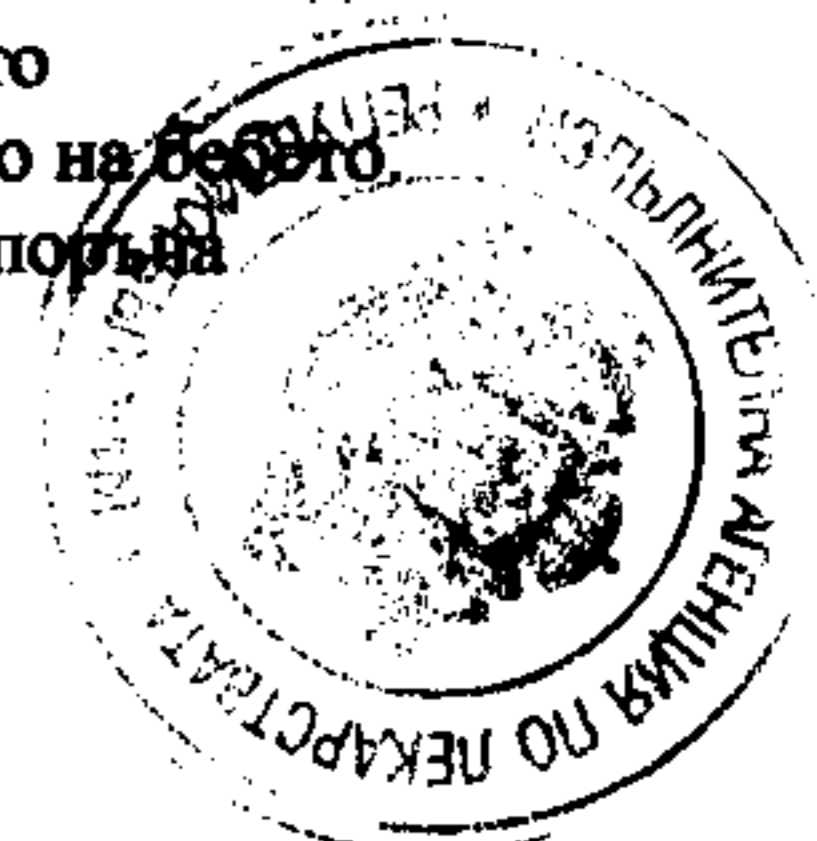
Ако сте бременна или мислите, че може да сте бременна, уведомете Вашия лекар.

Диклофенак-Чайкафарма не бива да се употребява по време на бременност, освен ако не е абсолютно наложително.

Не трябва да приемате Диклофенак-Чайкафарма през първите 6 месеца от бременността, освен ако не е абсолютно необходимо и по препоръка на Вашия лекар. Ако се нуждаете от лечение през този период или докато се опитвате да забременеете, трябва да използвате най-ниската доза за възможно най-кратко време.

Не приемайте Диклофенак-Чайкафарма, ако сте в последните три месеца от бременността, тъй като това може да увреди плода или да причини проблеми при раждането. Може да причини бъбречни и сърдечни проблеми при още нероденото Ви бебе. Може да повлияе на Вашата склонност и тази на Вашето бебе към кървене и може да бъде причина, раждането да започне по-късно или да бъде по-продължително от очакваното.

От 20-та седмица на бременността, Диклофенак-Чайкафарма може да причини бъбречни проблеми при още нероденото Ви бебе, ако се приема повече от няколко дни, което може да доведе до намалено количество на околоводната течност, която заобикаля бебето (олигохидрамнион) или стесняване на кръвоносен съд (ductus arteriosus) в сърцето на бебето. Ако се нуждаете от лечение по-дълго от няколко дни, Вашият лекар може да препоръчи допълнително проследяване.



Не трябва да кърмите, докато приемате Диклофенак-Чайкафарма, тъй като това може да навреди на вашето дете.

Консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство. Вашият лекар ще обсъди с Вас потенциалния риск от приемането на Диклофенак-Чайкафарма при бременност или кърмене.

Жени с детероден потенциал

Диклофенак-Чайкафарма може да затрудни забременяването. Не трябва да приемате това лекарство, ако планирате да забременеете или имате трудности със зачеването.

Шофиране и работа с машини

Малко вероятно е Диклофенак-Чайкафарма да повлияе на способността за шофиране, работа с машини или на други дейности, изискващи повишено внимание.

Важна информация за някои от помощните вещества на Диклофенак-Чайкафарма

Диклофенак-Чайкафарма съдържа лактоза. Ако вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, обърнете се към него, преди да започнете да приемате това лекарство.

3. Как да приемате Диклофенак-Чайкафарма

Следвайте внимателно указанията на Вашия лекар. Не превишавайте препоръчената дозировка.

Колко Диклофенак-Чайкафарма да приемате

Не превишавайте препоръчената дозировка, предписана от лекаря Ви. Много важно е да приемате най-ниската доза Диклофенак-Чайкафарма, облекчаваща болката Ви, и да не продължавате приема повече от необходимото.

Вашият лекар ще Ви каже колко точно таблетки да приемете. В зависимост от това как Ви се отразява лечението, Вашият лекар може да предложи по-висока или по-ниска доза.

Винаги приемайте Диклофенак-Чайкафарма точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Възрастни

В повечето случаи лечението започва с дозировка от 100 до 150 mg дневно. При по-леки случаи, както и за продължително лечение обикновено са достатъчни 75 до 100 mg дневно. Общата дневна дозировка трябва да се приема на 2 до 3 отделни приема. Не приемайте повече от максималната дневна дозировка от 150 mg. При болезнени менструални цикли започнете лечение с еднократна доза от 50 до 100 mg веднага щом почувствате първите симптоми. Продължете с дозировка до три пъти дневно по 50 mg, колкото е необходимо. Ако максималната дневна дозировка от 150 mg е неефективна при 2 до 3 менструални цикъла, Вашият лекар може да препоръча да приемате до 200 mg дневно при следващите менструални цикли. Не приемайте повече от 200 mg дневно.

Деца и юноши

Диклофенак-Чайкафарма не трябва да се предписва на деца и подрастващи под 14-годишна възраст.

При подрастващи над 14 годишна възраст трябва да се прилагат 0,5 до 2 mg/kg телесно тегло дневно, разпределени в 2 до 3 отделни приема в зависимост от тежестта на състоянието.

Да не се превишава максималната дневна доза от 150 mg.

За лечение на ювенилен ревматоиден артрит дозировката може да се повиши до максимум 3 mg/kg, разпределени в няколко приема.



Кога да приемате Диклофенак-Чайкафарма
За предпочтане преди хранене или на празен стомах.

Как да приемате Диклофенак-Чайкафарма

Диклофенак-Чайкафарма трябва да се погълнат цели с чаша вода или друга течност.
Препоръчително е стомашно-устойчивите таблетки да се приемат преди хранене или на празен стомах. Не трябва да ги разчупвате или сдържвате.

Колко дълго да приемате Диклофенак-Чайкафарма

Следвайте точно инструкциите на Вашия лекар.

Ако приемате Диклофенак-Чайкафарма повече от няколко седмици, трябва да отидете на редовен преглед при Вашия лекар, за да сте сигурни, че не проявявате незабележими нежелани реакции. Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Ако сте приели повече от необходимата доза Диклофенак-Чайкафарма

Ако случайно сте приели по-голямо количество таблетки, отколкото Ви е предписано,

уведомете Вашия лекар или фармацевт или незабавно потърсете медицинска помощ.

Може да се нуждаете от медицинска помощ.

Ако сте пропуснали да приемете Диклофенак-Чайкафарма

Ако пропуснете приема на една доза, вземете я веднага, щом си спомните. В случай, че е настъпило време за следващата доза, пропуснете забравената и пак продължете по предписаната Ви схема. Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, Диклофенак-Чайкафарма може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

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

Някои нежелани реакции могат да бъдат сериозни

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Спрете да използвате Диклофенак-Чайкафарма и уведомете веднага Вашия лекар, ако забележите:

- Болка в гърдите, която може да е признак на потенциално сериозна алергична реакция, наречена синдром на Кунис;
- Леки спазми и болезненост в корема, започващи скоро след началото на лечението с Диклофенак-Чайкафарма и последвани от ректално кървене или кървава диария, обикновено в рамките на 24 часа от появата на коремната болка;
- Сериозна алергична кожна реакция, която може да включва големи, широко разпространени червени и/или тъмни петна, подуване на кожата, мехури и сърбеж (генерализиран булозен фиксиран лекарствен обрив).

Нечести (могат да засегнат до 1 на всеки 100 души, особено ако приемат висока дневна доза (150 mg) за дълго време)

- Внезапна и притискаща болка в гръден кош (симптоми на инфаркт на миокарда или сърдечен удар);
- Задух, затруднено дишане в легнало положение, подуване на стъпалата или краката (симптоми на сърдечна недостатъчност).

Редки или много редки (могат да засегнат до 1 на всеки 10 000 души)

- Спонтанно кървене или кръвонасядане (симптоми на тромбоцитопения);



- Висока температура, чести инфекции, постоянно възпалено гърло (симптоми на агранулоцитоза);
- Затруднено дишане или прегълъщане, обрив, сърбеж, копривна треска, замаяност (симптоми на свръхчувствителност, анафилактични или анафилактоидни реакции);
- Подуване основно на лицето и гърлото (симптом на ангиоедем);
- Тревожни мисли или настроения (симптоми на психични нарушения);
- Нарушения на паметта;
- Гърчове;
- Безпокойство;
- Скованост на врата, повищена температура, гадене, повръщане, главоболие (симптоми на асептичен менингит);
- Внезапно и тежко главоболие, гадене, замаяност, вкочаненост, трудност или невъзможност за говорене, слабост или парализа на крайниците или лицето (симптоми на мозъчносъдови инциденти или сърдечен удар);
- Намаление на слуха (симптом на увреден слух);
- Главоболие, замаяност (симптоми на високо кръвно налягане, хипертония);
- Обрив, лилаво-червени петна, повищена температура, сърбеж (симптоми на васкулит);
- Внезапно затруднено дишане и чувство на тежест в гърдите с хрипове или кашляне (симптоми на астма или пневмония, ако има висока температура);
- Повръщане на кръв (симптоми на хематемеза) и/или потъмняване или кървави изпражнение (симптоми на стомашно-чревен кръвоизлив);
- Кървава диария (симптоми на хеморагична диария);
- Черни фекалии (симптоми на мелена);
- Стомашна болка, гадене (симптоми на стомашно-чревна язва);
- Диария, коремна болка, температура, гадене, повръщане (симптом на колит, включително хеморагичен колит и обостряне на улцерозен колит или болест на Крон);
- Внезапна силна болка в горната част на стомаха (симптом на панкреатит);
- Пожълтяване на кожата или очите (симптом на жълтеница), гадене, липса на апетит, потъмняване на урината (симптоми на хепатит/чернодробна недостатъчност);
- Грипподобни симптоми, чувство на умора, болки в мускулите, повищено ниво на чернодробните ензими в кръвни изследвания (симптоми на чернодробно увреждане, включително фулминантен хепатит, некроза на черния дроб, чернодробна недостатъчност);
- Мехури (симптом на булозен дерматит);
- Червена или пурпурна кожа (възможен признак на възпаление на кръвоносните съдове), кожен обрив с мехури по устните, очите и устата, можното възпаление с лющене и белене на кожата (симптоми на еритема мултиформе или при температура – синдром на Стивънс Джонсън или токсична епидермална некролиза);
- Кожен обрив с лющене и белене (симптоми на ексфолиативен дерматит);
- Повищена чувствителност на кожата към слънцето (симптом на фоточувствителност);
- Морави петна по кожата (симптоми на пурпурата или пурпурата на Шонлайн-Хенох), ако е причинена от алергия;
- Подуване, чувство на слабост, нарушен уриниране (симптоми на остра бъбречна недостатъчност);
- Повишен на протеин в урината (симптом на протеинурия);
- Подуване на лицето и коремната област, високо кръвно налягане (симптоми на нефротичен синдром);
- Увеличаване или намаляване на количеството урина, съниливост, обърканост, гадене (симптоми на тубулоинтерстициален нефрит);
- Сериозно намаляване на количеството урина (симптом на бъбречна папиларна некроза);
- Цялостно подуване (симптом на едем);
- Внезапна болка в гърдите и алергични реакции (признаци на синдром на Куни)

Ако имате някое от изброените състояния, уведомете Вашия лекар незабавно.

Други нежелани реакции, които може да възникнат



Чести (могат да засегнат до 1 на всеки 10 души).

- Главоболие, замаяност, виене на свят, гадене, повръщане, диария, лошо храносмилане (симптоми на диспепсия), коремна болка, газове, загуба на апетит (симптоми на намален апетит), отклонения в резултатите от чернодробни изследвания (напр. повишени стойности на трансаминазите), кожен обрив.

Нечести (може да засегнат до 1 на всеки 100 души).

- Сърцебиене, гръден болка.

Редки (могат да засегнат до 1 на всеки 1000 души).

- Съниливост, стомашна болка (симптом на гастрит), чернодробно увреждане, обрив със сърбеж (симптом на уртикария).

Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души).

Намален брой на червените кръвни клетки (анемия), намален брой на белите кръвни клетки (левкопения), дезориентация, депресия, трудност при заспиване (симптоми на безсъние), нощи кошмари, раздразнителност, изтръпване на крайниците (симптоми на парестезия), треперене (симптом на тремор), вкусови нарушения (симптом на дисгеузия), зрителни нарушения* (симптоми на нарушено зрение, замъглено или двойно виждане), шум в ушите (симптом на тинитус), запек, възпаление на устата (симптоми на стоматит), подуване, зачеряване и възпаление на езика (симптоми на глосит), нарушения на хранопровода (симптоми на нарушен хранопровод), крампи в горната част на корема, най-вече след хранене (симптоми на диафрагма-подобни стеснения на червата), червен, парещ и сърбящ обрив (симптом на екзема), зачеряване на кожата (симптом на еритема), косопад (симптом на алопеция), сърбеж (симптом на пруритус), кръв в урината (симптом на хематурия).

***Зрителни нарушения:** Ако по време на лечението с Диклофенак-Чайкафарма се появят симптоми на зрителни нарушения, свържете се с Вашия лекар, тъй като може да се наложи преглед на очите, за да се изключат други причини.

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка за честотата)
Алергична кожна реакция, която може да включва кръгли или овални петна със зачеряване и подуване на кожата, образуване на мехури и сърбеж (фиксирани лекарствени обрив). Може да се појви и потъмняване на кожата в засегнатите области, което може да остане след излекуването. Фиксираният лекарствен обрив обикновено се появява отново на същото (ите) място (места), ако лекарството се използва отново.

Уведомете Вашия лекар, ако се појви някоя от тези нежелани реакции.

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

Ако приемате Диклофенак-Чайкафарма в продължение на повече от няколко седмици, трябва да се подлагате на редовни медицински прегледи, за да сте сигурни, че подобни нежелани ефекти няма да останат незабелязани.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. 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: + 35 928903417
Уебсайт: www.bda.bg



Като съобщавате нежелани реакции, давате своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Диклофенак-Чайкафарма

Съхранявайте Диклофенак-Чайкафарма при температура под 25° С, на сухо място в оригиналната му опаковка.

Не използвайте Диклофенак-Чайкафарма след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка.

Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец. Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Диклофенак-Чайкафарма

- Активното вещество е: диклофенак натрий. Таблетката е стомашно-устойчива, което означава, че остава цяла в стомаха и се разтваря едва в червата. Това ограничава увреждането на стомаха.
- Другите съставки са: ядро на таблетката: лактоза, микрокристална целулоза, царевично нишесте, повидон, силициев диоксид, магнезиев стеарат; обвивка на таблетката: хипромелоза; обвивка за стомашна устойчивост: талк, полисорбат 80, полиетиленгликол, метакрилова киселина-стил акрилат кополимер, жълт железен оксид (Е172), титаниев диоксид (Е171), силиконов антипенител.

Как изглежда Диклофенак-Чайкафарма и какво съдържа опаковката

Диклофенак-Чайкафарма се предлага в картонени кутии, съдържащи 30 стомашно-устойчиви таблетки.

Притежател на разрешението за употреба и производител

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД
бул. “Г. М. Димитров” № 1, 1172 София, България
тел. 02/962 54 54
факс: 02/960 37 03
e-mail: info@tchaikapharma.com

Дата на последно преразглеждане на листовката: Юли 2025

Други източници на информация

Подробна и актуализирана информация за този лекарствен продукт е налична чрез сканиране със смартфон на QR кода, включен в листовката и картонената опаковка:



Същата информация е налична и на следния URL адрес: tch.bg/dic1
на уеб сайта на Чайкафарма Висококачествените Лекарства: www.tchaikapharma.com, както и на
уеб сайта на Изпълнителна агенция по лекарствата: www.bda.bg.

