

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Diclofenac-ratiopharm 50 mg, gastroresistentsed tabletid Diklofenaknaatrium

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage palun nõu arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehes antakse ülevaade:

1. Mis ravim on Diclofenac-ratiopharm 50 mg ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Diclofenac-ratiopharm 50 mg kasutamist
3. Kuidas Diclofenac-ratiopharm 50 mg kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Diclofenac-ratiopharm 50 mg säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Diclofenac-ratiopharm 50 mg ja milleks seda kasutatakse

Diclofenac-ratiopharm 50 mg on valuvaigistav ja põletikuvastane ravim (mittesteroidne antiflogistikum/analgeetikum).

Näidustused: valu, reumaatilised haigused.

2. Mida on vaja teada enne Diclofenac-ratiopharm 50 mg kasutamist

Ärge kasutage Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablette

- kui olete diklofenaki või selle ravimi mis tahes koostisosa(de) (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on välja selgitamata vereloome või hüübimissüsteemi häired;
- kui teil on varem MSPVA-te (mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite) kasutamisel ilmnenud seedetrakti verejooks või perforatsioon (mulgustumine);
- kui teil esineb äge või korduv seedetrakti haavand/verejooks (kaks või enam kindlat haavandumise või verejooksu juhtu);
- kui teil esinevad peaaajusised verejooksud (tserebrovaskulaarsed verejooksud) või muud aktiivsed verejooksud;
- raseduse viimasel kolmandikul;
- kui teil on raske südamepuudulikkus;
- kui teil on raske maksa- või neeruhaigus;
- kui teil on väljendunud südamehaigus ja/või tserebrovaskulaarne haigus, nt kui teil on olnud südamelihaseinfarkt, insult, mini-insult (transitoorne isheemiline atakk, TIA) või südame- või aju veresoonte sulgus või operatsioon selle raviks või šundilõikus sulguse kõrvaldamiseks;
- kui teil on või on olnud vereringehäireid (perifeersetes arterites haigus);
- kui teil on pärast atsetüülsalitsüülhappe või teiste prostaglandiini süntetaasi pärssivate ravimite manustamist esinenud astmahood, nõgeslööve või äge vesine nohu (riniit);
- kui on tegemist alla 15-aastaste laste ja noorukitega.

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Diclofenac-ratiopharm 50 mg

- kui teil on teatud kaasasündinud vereloomehäired (indutseeritud porfüüriad);
- kui teil on mao-sooletrakti vaevused, mao-sooletrakti haavandite kahtlus või varasemast teadaolevad põletikulised soolehaigused (haavandiline koliit või Crohni tõbi);
- kui teil on kõrgenenud vererõhk ja südamepuudulikkus;

- kui teil esineb neerukahjustus;
- kui teil on maksafunktsiooni häire;
- vahetult pärast suuremaid kirurgilisi operatsioone;
- kui teil esinevad teatud autoimmuunhaigused (süsteemne erütematoosne luupus, sidekoehaiguste segavorm);
- raseduse esimesel ja teisel kolmandikul (vt lõik Rasedus ja Imetamine);
- rinnaga toitmise ajal.

Ravimid nagu Diclofenac-ratiopharm 50 mg võivad olla seotud südamelihaseinfarkti või insuldi kõrgenenud riskiga. Igasugune risk on tõenäolisem suurte annuste võtmisel ja pikaajalisel kasutamisel. Ärge ületage ravimi soovitatavat annust või ravi kestust.

Teavitage kindlasti oma arsti enne Diclofenac-ratiopharm 50 mg võtmist:

- kui te suitsetate;
- kui teil on suhkurtõbi (diabeet);
- kui teil on valu rinnus (stenokardia), verehüübimishäired, kõrge vererõhk, tõusnud kolesterooli- või triglütseriidide tase veres.

Lapsed

Diclofenac-ratiopharm 50 mg tabletid ei ole näidustatud alla 15-aastastele lastele ja noortele, kuna toimeaine sisaldus on liiga suur.

Eakad

Eakate patsientide puhul on vajalik eriti hoolikas arstlik järelvalve.

Heinapalaviku, nina limaskesta tursete (ninapolüüptide) või krooniliste hingamisteid ahendavate (obstruktiivsete) haiguste (näiteks astma) või krooniliste hingamisteede põletike all kannatavad ning teistele mittesteroidsetele valu- ja reumavastastele ravimitele ülitundlikud patsiendid tohivad Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablette kasutada vaid teatud ettevaatusabinõude tarvitusele võtmisel ja otsese arstliku kontrolli all.

Nimetatud patsientide puhul esineb Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide manustamisel kõrgenenud risk ülitundlikkusreaktsioonide (allergiliste reaktsioonide) tekkeks, mis võivad väljenduda astmahoogudena (nn analgeetikumide talumatus/analgeetikumide astma), naha- ja limaskestade tursena (Quincke ödeem) või nõgeslööbena (urtikaaria).

Erilist tähelepanu tuleks pöörata ka patsientidele, kellel esineb allergilisi reaktsioone seoses teiste ainetega/ravimitega. Neil juhtudel kaasneb Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide kasutamisega kõrgenenud risk ülitundlikkusreaktsioonide tekkeks.

Diclofenac-ratiopharm 50 mg kasutamise ajal peab vältima teiste MSPVA-te kasutamist.

Südame ja veresoonekonna riskid

Ravimid nagu Diclofenac-ratiopharm 50 mg võivad olla seotud südamelihaseinfarkti või insuldi kõrgenenud riskiga. Igasugune risk on tõenäolisem suurte annuste võtmisel ja pikaajalisel kasutamisel. Ärge ületage ravimi soovitatavat annust või ravi kestust.

Kui teil on probleeme südamega, kui teil on olnud hiljuti insult või kui te arvate, et teil esineb risk selliste seisundite tekkimiseks (näiteks kui teil on kõrge vererõhk, suhkurtõbi, kõrge kolesteroolisisaldus veres või kui te suitsetate), siis peate enne diklofenaki võtmist arutama seda oma raviarsti või apteekriga.

Seedetrakti riskid

Võimalik on surmaga lõppeda võiva seedetrakti verejooksu, haavandumise või perforatsiooni (mulgustumise) teke. Kõrgeim risk nende kõrvaltoimete tekkeks on patsientidel, kellel on varem neid seisundeid esinenud ning eakatel. Nendel patsientidel peab ravi alustama võimalusel väikseima annusega.

Kui diklofenaki ravi ajal tekib seedetrakti verejooks või haavand, katkestage otsekohe ravi ja võtke ühendust oma arstiga. Teavitage arsti alati mistahes ebatavalisest seedetrakti sümptomist, eriti kui see ilmneb ravi alguses.

MSPVA-id peavad ettevaatusega ja arsti järelevalve all kasutama eelnevalt seedetrakti haigusi (haavandiline koliit e jämesoolepõletik, Crohni tõbi) põdenud patsiendid.

Ettevaatus on vajalik, kui te kasutate samaaegselt seedetrakti haavandi ja verejooksu riski suurendavaid ravimeid nagu suukaudsed kortikosteroidid, vere hüübimist vähendavad ravimid (antikoagulandid, nt varfariin), selektiivsed serotoniini tagasihaarde inhibiitorid (teatud antidepressandid) või trombotsüütide agregatsiooni inhibiitorid nagu atsetüülsalitsüülhape.

Kui kasutate samaaegselt verehüübivust pidurdavaid või veresuhkru taset alandavaid ravimeid, tuleks ettevaatuse mõttes kontrollida hüübivusnäitajaid ja veresuhkru väärtusi.

Diklofenak võib pöördvalt pidurdada trombotsüütide agregatsiooni. Seetõttu tuleks hüübivushäiretega patsiente hoolikalt jälgida.

Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide ja liitiumipreparaatide (teatud psühhiaatrilised ravimid) või teatud vettväljutavate ravimite (kaaliumisäästvad diureetikumid) samaaegsel manustamisel on vajalik vereseerumi kaaliumi- ja liitiumikontsentratsioonide kontroll (vt lõik “Muud ravimid ja Diclofenac-ratiopharm 50 mg”).

Nahareaktsioonid

MSPVA-te kasutamisel on väga harva tekkinud tõsised nahakahjustused, millest mõned võivad lõppeda surmaga (sh eksfoliatiivne dermatiit, Stevens-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs). Suurim risk nahareaktsioonide tekkeks on ravi alguses (eriti ravi esimesel kuul).

Katkestage

Diclofenac-ratiopharm 50 mg manustamine otsekohe ja pöörduge arsti poole, kui ilmneb nahalööve, limaskestast kahjustus või mõni muu ülitundlikkuse sümptom.

Diklofenaki pikemaajalisel manustamisel on vajalik maksa- ja neerufunktsiooni näitajate ning verepildi kontroll (vt lõik “Kõrvaltoimed”).

Enne kirurgilist protseduuri tuleks oma arsti või hambaarsti teavitada Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide manustamisest.

Valuvaigistite pikemaajalise ning juhiseid mittejärgiva kasutamise korral võivad tekkida peavalud, mida ei tohi ravida annuste edasise suurendamisega.

Üldiselt võib valuvaigistite harjumuslik kasutamine, eriti erinevate valuvaigistite koosmanustamisel, põhjustada neerude pidevat kahjustumist ja sellest tingituna ägedat neerupuudulikkust (analgeetikumnefroopaatia).

Muud ravimid ja Diclofenac-ratiopharm 50 mg

Teatage oma arstile, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud või kavatsete kasutada mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Eeskätt võib diklofenaki kasutamine mõjutada järgmiste ravimite toimeid:

- liitium, digoksiin, metotreksaat, tsüklosporiin;
- fenütoiin (krambivastane ravim);
- trombotsüütide agregatsiooni inhibiitorid ja selektiivsed serotoniini tagasihaarde inhibiitorid (SSRI-d - teatud depressiooniravimid): suureneb risk seedetrakti verejooksu tekkeks;
- suhkurtõve raviks kasutatavad ravimid, v.a insuliin;
- uriinihulka suurendavad ravimid (diureetikumid);
- verehüübivete teket takistavad ravimid e antikoagulandid, näiteks varfariin: MSPVA-d võivad tugevdada nende toimet;
- teised MSPVA-d, näiteks atsetüülsalitsüülhape (aspiriin) või ibuprofeen;
- mõned infektsioonide raviks kasutatavad preparaadid (kinolooni tüüpi antibakteriaalsed preparaadid);
- kortikosteroidid: suureneb risk seedetrakti verejooksu või haavandi tekkeks;
- kõrge vererõhu ravimid.

Diclofenac-ratiopharm 50 mg koos toidu ja joogiga

Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide manustamise ajal tuleks võimaluse korral vältida alkoholi tarvitamist.

Rasedus ja imetamine

Enne ravimi kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kui te rasestute

Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide pikemaajalise kasutamise ajal, tuleb sellest teavitada arsti.

Raseduse esimeses ja teises kolmandikus tohib Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablette kasutada vaid eelnevalt arstiga konsulteerides.

Raseduse viimases kolmandikus ei tohi Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablette kasutada, kuna on tõusnud risk sünniaegsete komplikatsioonide tekkeks nii ema kui ka lapse puhul.

Toimeaine diklofenak ja selle ainevahetusproduktid imenduvad vähesel määral rinnapiima. Kuna siiaamaani ei ole kirjeldatud kahjustavat toimet imikule, ei pea ravimi lühiajalisel kasutamisel rinnaga toitmist katkestama. Kui ravimit tarvitatakse pikemat aega või suuremates annustes, tuleks kaaluda rinnaga toitmise katkestamist.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ravim võib põhjustada uimasust. Ravikuuri ajal hoiduda autojuhtimisest ja liikuvate mehhanismidega töötamisest.

Kuna Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide kasutamisega võivad kaasneda kesknärvisüsteemi kõrvaltoimed nagu väsimus ja peapööritus, võib üksikjuhtudel olla häiritud auto juhtimise ja masinate käsitlemise võime. Ootamatute ja äkki tekkinud situatsioonide puhul võivad reaktsiooni kiirus ja eesmärgipärasus olla ebaadekvaatsed. Nendel juhtudel ärge juhtige ise autot või mõnda muud sõidukit! Ärge käsitsege tööriistu või masinaid! Ärge töötage kindla toeta!

Kõik eelpool kirjeldatu kehtib eriti alkoholi samaaegsel tarvitamisel.

3. Kuidas Diclofenac-ratiopharm 50 mg kasutada

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Kuni arst ei ole Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablette teisiti määranud, kehtivad järgmised juhised. Palun pidage kinni kasutamishendist, vastasel juhul ei pruugi Diclofenac-ratiopharm 50 mg tabletid õigesti mõjuda.

Diklofenaki annused määratakse vastavalt haiguse raskusastmele.

Täiskasvanute ja üle 15-aastaste noorte soovitatavad diklofenaknaatriumi päevased annused on vahemikus 50...150 mg jagatuna 1...3-ks üksikannuseks.

Tavaline Diclofenac-ratiopharm 50 mg annus on:

Vanus	Üksikannus Tablettide arv	Ööpäevane annus Tablettide arv
Täiskasvanud ja noored alates 15 eluaastast	1 (vastab 50 mg diklofenaknaatriumile)	1...3 (vastab 50...150 mg diklofenaknaatriumile)

Diclofenac-ratiopharm 50 mg tabletid neelatakse alla tervelt piisava hulga vedelikuga (näiteks üks klaasitäis vett), ravimit ei tohi manustada tühja kõhuga. Kui teil on tundlik magu, soovitatakse Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablette manustada toidukordade ajal. Tabletid ei ole poolitatavad.

Manustage Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablette vastavalt arsti ettekirjutustele või ravimi infolehte järgides. Kui teile tundub ravimi valuvaigistav toime olevat ebapiisav, siis ärge suurendage ise ravimi annust, vaid pöörduge oma arsti poole.

Kui te kasutate Diclofenac-ratiopharm 50 mg rohkem kui ette nähtud

Üleannustamise nähtudena võivad tekkida kesknärvisüsteemi häired nagu peavalud, peapööritus, uimasus ja teadvuse kadu. Lastel võib esineda ka müokloonilisi krampe. Lisaks võivad tekkida

kõhuvalu, iiveldus, oksendamine, mao-sooletrakti verejooksud ja maksa- ning neerufunktsiooni häired. Spetsiifiline vastumürk (antidoot) puudub.

Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide üleannustamise kahtlusest teavitage oma arsti, kes vastavalt mürgistuse raskusastmele otsustab, milliseid abinõusid tarvitusele võtta.

Kui te unustate Diclofenac-ratiopharm 50 mg kasutada

Ärge manustage kahekordset annust, kui te olete korra unustanud Diclofenac-ratiopharm 50 mg tabletti kasutada.

Kui te lõpetate Diclofenac-ratiopharm 50 mg kasutamise

Ravi kestuse üle otsustab arst.

Reumaatiliste haiguste korral võib osutada vajalikuks diklofenaki manustamine pikema aja vältel.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Järgnevalt kirjeldatud kõrvaltoimete puhul tuleks silmas pidada, et enamasti sõltub nende esinemine annusest ning avaldumine on erinevatel patsientidel erinev. Annusest ning kasutamise kestusest sõltub eeskätt mao-sooletraktis esinevate verejooksude (mao limaskesta põletikud, erosioonid, haavandid) tekkerisk.

Seedetrakti kõrvaltoimed esinevad kõige sagedamini. Tekkida võivad seedetrakti haavandid, perforatsioon (mulgustumine) või seedetrakti verejooks, mis mõnikord võivad lõppeda surmaga, eriti vanemas eas patsientidel. Sageli võib esineda mao-sooletrakti funktsioonihäireid nagu iiveldus, oksendamine ja kõhulahtisus, samuti ka väiksemaid mao-sooletrakti veritsusi, mis võivad erandjuhtudel põhjustada aneemiat.

Vahetevahel võib esineda seedehäireid, kõhupuhitust, kõhukrampe, isu langust ning mao-sooletrakti haavandeid (teatud tingimustel verejooksu ja mulgustumist), harvematel juhtudel vere oksendamist, verd väljaheites või verist kõhulahtisust.

Kui teil tekivad tugevad ülakõhu valud, väljaheite mustaks värvumine või esineb verd väljaheites, siis lõpetage Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide manustamine ja pöörduge koheselt oma arsti poole.

Üksikjuhtudel on kirjeldatud haavandilist suu limaskesta põletikku, keelepõletikku, söögitoru kahjustusi, kõhukinnisust ja alakõhuvaevusi (näiteks veritsevad jämesoolepõletikud), Crohni tõve ja haavandilise koliidi (haavandite tekkega kulgevad jämesoole põletikud) ägenemist. Harvem võib tekkida gastrit (mao- põletik).

Aeg-ajalt võib esineda närvisüsteemi häireid nagu peavalu, ärrituvust, erutuvust, väsimust, uimasust ja peapööritust.

Üksikjuhtudel on kirjeldatud tundlikkushäireid, maitsetundlikkuse häireid, nägemishäireid (ebaselge või topeelnägemine), kohinat kõrvades ja mööduvaid kuulmishäireid, mäluhäireid, desorientatsiooni, krampihoogusid, hirmutunnet, hirmuunenägusid, külmavärinaid ja depressiooni ning muid psühhootilisi reaktsioone.

Üksikjuhtudel on seoses diklofenaki kasutamisega kirjeldatud tugevat peavalu, iiveldust, oksendamist, palavikku, kaelakangust või teadvushäireid (aseptilise meningiidi sümptomaatika). Eelkõige on ohustatud teatud autoimmuunhaigustega (süsteemne erütematoosne luupus, sidekoehaiguste segavorm) patsiendid.

Vahetevahel esineb ülitundlikkusreaktsioone nagu nahalöövet ning sügelemist, harvem nõgeslöövet ja juuste väljalangemist.

Üksikjuhtudel esineb villide ja punetusega nahalöövet (erütem, ekseem), valgusele tundlikuks muutumist, naha punatähnilisust (purpurat) ning väga harva raskeid villilisi nahareaktsioone (Stevens-Johnsoni sündroom, toksiline epidermaalne nekrolüüs, Lyelli sündroom).

Üksikjuhtudel võib esineda neerukoe kahjustusi (interstitsiaalne nefriit, papillinekroos), mis võivad avalduda ägeda neerufunktsiooni langusena (neerupuudulikkus), valgu ja/või vere ilmnemisega uriini (proteinuuria ja hematuuria).

Üksikjuhtudel võib välja kujuneda nefrootiline sündroom (vedelikupeetus organismis [tursed] ja suur valgu hulk uriinis).

Uriinihulga vähenemine, veepeetus organismis (tursed) ja üldine enesetunde halvenemine võivad viidata neeruhaigusele või ägeda neerupuudulikkuse tekkele.

Vahetevahel võib esineda maksaensüümide (transaminaasid) aktiivsuse tõusu vereseerumis.

Harvem võib tekkida maksakahjustus (nahakollasusega või ilma).

Seetõttu tuleb maksafunktsiooni näitajaid reeglipäraselt kontrollida.

Üksikjuhtudel on kirjeldatud kõhunäärme põletiku (pankreatiit) teket.

Harvadel juhtudel võib tekkida muutusi verepildis (aneemia, leukopeenia, agranulotsütoos, trombotsütopeenia). Esimesteks sümptomiteks võivad olla: palavik, kurguvalu, pindmised haavandid suus, gripilaadsed kaebused, tugev väsimustunne, ninaverejooks ja nahasisesed verejooksud. Kirjeldatud sümptomite tekkimisel tuleb koheselt lõpetada ravimi kasutamine ja pöörduda arsti poole. Pikaajalise ravi korral tuleb verepilti reeglipäraselt kontrollida.

Üksikjuhtudel võib tekkida hemolüütiline aneemia (punaliblede enneaegselt lagunemisest tingitud kehvveresus).

Kõrvaltoimeid saab vähendada, kasutades väikseimat efektiivset annust võimalikult lühikese aja jooksul.

Ravimid nagu Diclofenac-ratiopharm 50 mg võivad olla seotud südamelihaseinfarkti või insuldi kõrge riskiga.

Üksikjuhtudel on kirjeldatud südameklõppimist, valu rinnus ja kõrge vererõhku.

Harvadel juhtudel võib tekkida südamelihase nõrkus (südamepuudulikkus).

Võimalik on raskete ülitundlikkusreaktsioonide teke, mis võivad väljenduda järgnevalt: näopiirkonna, keele ja kõri turse koos hingamisteede ahenemisega, õhupuudus kuni astmahoo tekkeni, südame klõppimine, vererõhu langus kuni šoki tekkeni. Kasvõi ühe kirjeldatud nähu ilmnemisel on vajalik kohene meditsiiniline abi. Nähud võivad tekkida ka ravimi esmakordsel kasutamisel.

Harvem võib eriti kõrge vererõhu ja neerufunktsiooni langusega patsientidel tekkida turse (vedeliku kogunemine organismis, näiteks perifeerne turse).

Üksikjuhtudel on kirjeldatud allergilise tekkemehhanismiga veresoonte põletikku (vaskuliiti) ja kopsupõletikku (pneumooniat).

Üksikjuhtudel on seoses teatud põletikuvastaste ravimite, (siia alla kuuluvad ka Diclofenac-ratiopharm 50 mg tabletid) kasutamisega kirjeldatud infektsioonist tingitud põletike (näiteks nekrotiseeriva fastsiidi) süvenemist.

Kui Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide kasutamisel ilmnevad uued põletikunähud (näiteks punetus, turse, lokaalne temperatuuri tõus, valu, palavik) või nende süvenemine, tuleks viivitamatult konsulteerida arstiga.

Kirjeldatud sümptomite tekkimisel või süvenemisel lõpetage Diclofenac-ratiopharm 50 mg tablettide võtmine ja pöörduge koheselt oma arsti poole.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada www.ravimiamet.ee kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Diclofenac-ratiopharm 50 mg säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Ravimi kõlblikkusaeg on trükitud ravimi välispakendile ja pressitud sisepakendile (blistrile). Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blistril. Kõlblikkusaeg viitab sellele kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Diclofenac-ratiopharm 50 mg sisaldab

- Toimeaine on diklofenaknaatrium. Üks gastroresistentne (maohappekindel) tablett sisaldab 50 mg diklofenaknaatriumi.
- Teised koostisosad on mikrokristalne tselluloos, naatriumkarboksümetüültaärklis, ränidioksiid, talk, naatriumstearüülfumaraat, hüpromelloos, polü(etüülakrülaad-metakrüülhape), trietüültsitraat, makrogool, värvained E 104, E 171, E172.

Kuidas Diclofenac-ratiopharm 50 mg välja näeb ja pakendi sisu

PVC-alumiinium blister, mis sisaldab 20 tabletti.

PVC-alumiinium blister, mis sisaldab 50 tabletti.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja:
ratiopharm GmbH,
Graf-Arco-Str. 3,
89079 Ulm,
Saksamaa

Tootja:
Merckle GmbH,
Ludwig-Merckle-Str. 3,
89143 Blaubeuren,
Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

ratiopharm,
Lõõtsa 8,
11415 Tallinn,
Tel: +372 6610801

Infoleht on viimati koostöölstatud jaanuaris 2014