

Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle

Voltaren Retard 75 mg ja 100 mg depottabletit diklofenaakkinatrium

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Voltaren on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Voltarenia
3. Miten Voltarenia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Voltarenin säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Voltaren on ja mihin sitä käytetään

Mitä Voltaren on?

Voltaren Retard -depottablettien vaikuttava aine on diklofenaakkinatrium.

Voltaren Retard kuuluu tulehduskipulääkkeisiin (eli ns. NSAIDeihin), joita käytetään kivun ja tulehduksen hoitoon.

Mihin Voltarenia käytetään?

Voltaren Retard -depottabletteja käytetään reumasairauksien, kirurgisten toimenpiteiden ja vammojen aiheuttamien tulehdus- ja kiputilojen sekä kivuliaiden kuukautisten hoitoon.

Miten Voltaren vaikuttaa?

Voltaren Retard lievittää kipua, vähentää tulehduksesta johtuvaa turvotusta ja alentaa kuumetta. Lääke estää tiettyjen tulehdusreaktioita, kipua ja kuumetta aiheuttavien aineiden (ns. prostaglandiinien) synteesiä (eli syntyä) elimistössä. Voltarenilla ei ole vaikutusta tulehduksen tai kuumeen syihin.

Jos sinulla on kysymyksiä, miten Voltaren Retard vaikuttaa tai miksi tästä lääkettä on sinulle määritty, kysy lääkäriltä.

Voltaren-hoidon seuranta

Jos sinulla on kongestiivinen sydämen vajaatoiminta (NYHA-luokka-1) tai merkittäviä sydänsairauksien riskitekijöitä, lääkäri arvioi säännöllisesti uudelleen Voltaren-hoidon jatkamisen tarpeen.

Jos maksasi tai munuaistesi toiminta on heikentynyt tai sinulla on jokin verisolujen määrään liittyvä ongelma, lääkäri tulee pyytämään sinua käymään verikokeissa Voltaren-hoidon aikana. Verikokeiden avulla lääkäri seuraa maksasi (transaminaasiarvot) tai munuaistesi (kreatiiniinipitoisuus) toimintaa tai veriarvojasi (punaisen ja valkoisen verisolujen sekä verihiuatalien määrä). Näiden kokeiden perusteella lääkäri arvioi, onko Voltaren-hoitosi mahdollisesti lopetettava tai annostustasi muutettava.

2. Mitä sinun on tie dettäävä, ennen kuin käytät Voltarenia

Noudata lääkärin antamia ohjeita. Ne saattavat poiketa tämän pakkausselosteen sisältämästä yleisestä tiedosta.

Älä käytä Voltaren Retard -depottabletteja

- jos sinulla on sydänsairaus ja/tai aivoverisuonisiairaus, esimerkiksi jos sinulla on ollut sydänkohtaus, aivohalvaus, ns. TIA-kohtaus (ohimenevä aivoverenkiertohäiriö) tai sydän- tai aivoverisuonten tukos tai jos sinulle on tehty toimenpide tai leikkauks verisuonitukoksen poistamiseksi tai ohittamiseksi
- jos sinulla on tai on ollut verenkierto-ongelmia (ääreisvaltimosairaus)
- jos olet allerginen diklofenaakille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos olet joskus saanut allergisen reaktion otettuaasi lääkettä tulehduskipuleihin tai kipuun (esim. asetyylisalisylylihappoa, diklofenaakkia tai ibuprofeenia). Reaktioina saattaa ilmetä astman pahanemista, rintakipua, nuhua, ihottumaa tai turvotusta kasvoissa, huulissa, kielessä, kurkussa ja/tai raajoissa. Jos epäilet, että saatat olla allerginen, kysy lääkäriltä neuvoa.
- jos sinulla on tai on ollut toistuva mahahaava tai pohjukaissuolenhaava, tai jos aikaisempi tulehduskipulääkitys on aiheuttanut sinulle mahahaavan
- jos sinulla on ruoansulatuskanavan verenvuotoa tai ruoansulatuskanavan puhkeama, jonka oireina saattaa olla verta ulosteessa tai mustat ulosteet
- jos sinulla on vaikea munuais- tai maksasairaus
- jos sinulla on vaikea sydämen vajaatoiminta
- jos olet raskaana viimeisellä kolmanneksella.

Jos jokin näistä koskee sinua, kerro siitä lääkärille, äläkääota Voltaren Retard -depottabletteja.

Jos epäilet olevasi allerginen, käänny lääkärin puoleen.

Kerro lääkärille ennen Voltarenin käyttämistä, jos sinulle on äskettäin tehty maha- tai suolistoleikkaus tai olet menossa sellaiseen, sillä Voltaren voi joskus vaikeuttaa haavan paranemista suolistossa leikkauksen jälkeen.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Voltaren Retard -depottabletteja:

- jos tupakoit
- jos sinulla on diabetes, korkea verenpaine tai kohonnut kolesteroli- tai triglyseridiarvo
- jos otat Voltaren Retardia samanaikaisesti muiden tulehduskipulääkkeiden (kuten asetyylisalisylylihapon tai ibuprofeenin), suun kautta otettavien kortisonivalmisteiden, "verenohennuslääkkeiden" tai masennuksen hoitoon käytettyjen selektiivisten serotoniiniin takaisinoton estäjien (eli ns. SSRI-lääkkeiden) kanssa (ks. "Muiden lääkkeiden käyttö")
- jos sinulla on astma tai heinänuha (kausittainen allerginen nuha)
- jos sinulla on joskus aikaisemmin ollut ruoansulatuskanavan vaivoja, kuten mahahaava, verenvuotoa tai mustia ulosteita, tai sinulla on ollut mahavaivoja tai näristystä otettuaasi tulehduskipulääkettä
- jos sinulla on tulehdusellinen suolistosairaus (haavainen paksusuolentulehdus tai Crohnin tauti)
- jos sinulla on tai on ollut sydänsairaus tai korkea verenpaine
- jos sinulla on maksa- tai munuaissairaus
- jos epäilet, että sinulla saattaa olla elimistön kuivumistila (esim. sairauden tai ripulin aiheuttamana tai ennen tai jälkeen suuren leikkauksen)
- jos sinulla on jalkojen turvotusta tai hengenahdistusta

- jos sinulla on verenvuotataipumus, muita veren hyytymishäiriötä (hemofilia, von Willebrandtin tauti) tai verihiutaleiden vähäisyyttä
- jos sinulla on harvinainen maksan sairaus nimeltään porfyria.

Kerro lääkärille ennen kuin käytät diklofenaakkia

- Jos sinulla on rasitusrintakipuja, verisuonitukos tai niiden oireita, ota heti yhteys lääkäriin.
- Voltaren Retard saattaa peittää infektiotaudin oireita (esim. päänsärkyä, korkeaa kuumetta) ja sen vuoksi vaikeuttaa infektion toteamista ja sen asianmukaista hoitoa. Jos tunnet vointisi huonoksi ja sinun pitää mennä lääkäriin, muista mainita, että käytät Voltaren Retardia.
- Hyvin harvoin Voltaren Retard voi muiden tulehduslääkkeiden tavoin aiheuttaa vakavia allergisia ihoreaktioita (esim. ihottumaa). Sen vuoksi ota yhteyttä lääkäriin heti, jos saat sellaisia reaktioita.

Jos koet edellä mainitun kaltaisia oireita, **ota heti yhteys lääkäriin**. Lääkkeen haittavaikutuksia voidaan vähentää käyttämällä pienintä tehokasta annosta ja lyhyimmän mahdollisen ajan.

Voltarenin kaltaisten lääkkeiden käyttöön voi liittyä hieman suurennut sydäninfarktin tai aivohalvauksen riski. Kaikki riskit ovat suurempia käytettäessä suurta lääkeannosta ja pitkään käytettäessä. Älä ylitä suositeltua annosta tai hoidon kestoaa.

Jos sinulla on sydänsairaus tai aiemmin sairastettu aivohalvaus tai jos epäilet, että sinulla on näille sairauksille altistavia riskitekijöitä (esimerkiksi korkea verenpaine, sokeritauti eli diabetes, korkea veren kolesteroli, tupakointi), sinun on keskusteltava hoidostasi lääkärin tai apteekkienkilöstön kanssa.

Lapset ja nuoret

Vahvuutensa takia 75 mg ja 100 mg depottabletteja ei tule antaa lapsille eikä alle 18-vuotiaalle nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Voltaren

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käytänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä, myös lääkeitä, joita lääkäri ei ole määritellyt.

Lääkärin on erityisen tärkeää tietää, jos sinua jo hoidetaan jollakin seuraavista:

- litium tai selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät (eli ns. SSRI-lääkleet) (mielialahäiriöiden ja masennuksen hoitoon)
- digoksiini (sydänlääke)
- diureetit (eli nesteenpoistolääkleet, jotka lisäävät virtsan määrää)
- ACE:n estäjät, angiotensiini II -reseptorin salpaajat tai beetasalpaajat (korkean verenpaineen ja sydämen vajaatoiminnan hoitoon käytettäviä lääkeitä)
- muut tulehduskipulääkleet (kuten asetyylisalisyylihappo tai ibuprofeeni)
- suun kautta otettavat kortisonivalmisteet (erilaisten tulehdusellisten sairauksien hoitoon)
- ”verenohennuslääkleet” (veren hyytymistä estävät lääkleet kuten varfariini)
- suun kautta otettavat diabeteslääkleet (esim. metformiini)
- metotreksaatti (eräiden syöpien tai niveltulehdusten hoitoon käytettävä lääke)
- siklosporiini, takrolimus (pääasiallisesti elinsiirtopitolalla käytettävä lääke)
- trimetopriimi (virtsatietulehdusten hoitoon ja estoon käytettävä lääke)
- ns. kinoloni-tyyppiset antibiootit (kuten esim. siproflokssasiini ja levoflokssasiini)
- kolestyramiini tai kolestipoli (kolesterolilääkeitä)
- sulfiinipyratsoni (kihdin hoitoon käytettävä lääke)
- vorikonatsoli (sieni-infektioiden hoitoon käytettävä lääke)
- rifampisiini (antibiootti)
- fenytoosi (epilepsian hoitoon käytettävä lääke).

Voltaren ruuan ja juoman kanssa

Voltaren Retard -depottabletit niellään kokonaисina riittävän nestemääرän kera, esim. lasillinen vettä. Voltaren Retard -depottabletit suositellaan otettavaksi aterian yhteydessä. Älä puolita, murskaa tai pureskele tabletteja.

Iäkkääät henkilöt

Iäkkääät henkilöt saattavat olla herkempia Voltaren Retardin vaikutuksille ja haittavaikutuksille. Sen vuoksi heidän on noudatettava lääkärin ohjeita erityisen tarkasti. On erityisen tärkeää, että iäkkääät henkilöt kertovat havaitsemistaan haittavaikutuksista viivyttelemättä lääkärilleen.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Älä käytä Voltaren Retard -depottabletteja viimeisellä raskauskolmanneksella, sillä se voi vahingoittaa syntymätöntä lasta tai aiheuttaa ongelmia synnytyksessä. Valmiste voi aiheuttaa munuais- ja sydänongelmia syntymättömälle lapselle. Se voi vaikuttaa sinun ja vauvasi verenvuototaipumukseen ja viivästyttää tai pitkittää synnytystä. Älä ota Voltaren Retard -depottabletteja raskauden kuuden ensimmäisen kuukauden aikana, ellei se ole ehdottoman vältämätöntä ja ellei lääkäri kehota ottamaan sitä. Jos tarvitset hoitoa tänä aikana tai kun yrität tulla raskaaksi, on käytettävä pienintä annosta mahdollisimman lyhyen ajan. Jos Voltaren Retard -depottabletteja käytetään usean päivän ajan 20. raskausviikkolla tai sen jälkeen, se voi aiheuttaa syntymättömälle lapselle munuaisongelmia, joka voi johtaa vauvaa ympäröivän lapsiveden määrän vähenemiseen (oligohydramnion) tai vauvan sydämen verisuonien (valtimotiehyt) ahtaumaa. Jos tarvitset hoitoa pidempään kuin muutaman päivän ajan, lääkäri voi suositella lisäseurantaa.

Älä imetä, jos käytät Voltaren Retard -depottabletteja, koska se saattaa olla vahingollista lapselle. Lääkäri voi kertoa sinulle raskauden- tai imetyksenaikaiseen käyttöön liittyvistä mahdollisista riskeistä.

Voltaren saattaa vaikeuttaa raskaaksi tulemista. Älä ota Voltaren Retard -depottabletteja, jos suunnittelet raskautta tai sinulla on vaikeuksia tulla raskaaksi, ellei se ole aivan vältämätöntä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Voltaren Retard saattaa joskus aiheuttaa potilaille haittavaikutuksia, kuten näköhäiriöitä, huimauksen tunnetta ja uneliaisuutta (ks. kohta 4). Jos sinulle tulee näitä vaikutuksia, älä aja, käytä koneita tai suorita sellaisia toimia, joissa tarkka huomiokyky on tarpeen. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksekseen. Keskustele lääkärin tai apteekkien henkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Voltaren Retard 75 mg ja 100 mg depottabletit sisältävät sakkaroosia eli sokeria ja natriumtärkkelysglykolaattia

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per depottabletti, eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Voltarenia käytetään

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Kuinka paljon Voltarenia otetaan

Älä ylitä suositeltua annosta. On tärkeää, että käytät pienintä annosta, jolla kipu tai kuume pysyy hallinnassa, etkä käytä Voltaren Retard -depottabletteja pitempään kuin on tarpeellista.

Lääkäri määräää sinulle sopivat lääkeannokset. Lääkäri saattaa määräää suuremman tai pienemmän annoksen riippuen siitä, kuinka lääke vaikuttaa sinuun.

Aikiset

Hoidon alussa vuorokausiannos on tavallisesti 100–150 mg. Annosteluun sopii 100 mg:n depottabletti kerran vuorokaudessa tai 75 mg:n depottabletti kaksi kertaa vuorokaudessa.

Lievissä oireissa ja pitkäaikaishoidossa riittää yleensä 75–100 mg kerran vuorokaudessa. Älä ylitä 150 mg:aa vuorokaudessa.

Miten Voltarenia otetaan

Jos oireet ovat voimakkaimmillaan yöllä tai aamulla, Voltaren Retard -depottabletit tulee ottaa mieluiten illalla.

Voltaren Retard -depottabletit niellään kokonaисina riittävän nestemääräen kera, esim. lasillinen vettä. Voltaren Retard -depottabletit suositetaan otettavaksi aterian yhteydessä. Älä puolita, murskaa tai pureskele tabletteja.

Kuinka kauan Voltarenia otetaan

Noudata tarkoin lääkärin antamia ohjeita. Jos otat Voltaren Retard -depottabletteja pitkään, käy lääkärissä säännöllisesti varmistuaksesi, ettet saa lääkkeestä haittavaikutuksia.

Jos olet epävarma siitä, miten pitkään sinun tulee jatkaa Voltarenin käyttöä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

Jos otat enemmän Voltarenia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkeettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi. Saatat tarvita lääkärin hoitoa.

Jos unohtdat ottaa Voltarenia

Jos unohtdat ottaa yhden annoksen, ota se heti, kun muistat. Jos on jo melkein seuraavan annoksen aika, jätä unohtunut annos ottamatta ja ota seuraava annos tavalliseen aikaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Jotkin haittavaikutukset voivat olla vakavia. Lopeta tämän lääkevalmisteen käyttö ja kerro lääkärille heti, jos sinulle ilmaantuu jokin seuraavista oireista:

Vakavat harvinaiset tai hyvin harvinaiset haittavaikutukset

Näitä ilmenee todennäköisesti harvemmassa kuin 1 potilaalla tuhannesta:

- epätavallinen verenvuoto esim. nenästä tai mustelmien syntymisen herkästi (verihiuatalien vähäisyyteen liittyen)
- korkea kuume, toistuvat infektiot tai jatkuva kurkkukipu (valkosolujen vähäisyyteen liittyen)
- hengitys- tai nielemisvaikeudet, ihottuma, kutina, nokkosihottuma, huimaus (merkkejä yliherkkyydestä, anafylaktisesta tai anafylaktoidisesta reaktiosta)
- turvotus etenkin kasvoissa ja nielussa (oireita ns. angioedeemasta)
- ärsyttävät ajatukset tai mielialan muutokset (merkkejä psykoottisesta reaktiosta)

- muistihäiriöt (muistin heikkenemiseen viittaavia oireita)
- kouristukset (merkkejä kouristuskohtauksista)
- ahdistuneisuus
- niskan jäykkyys, kuume, pahoinvohti, oksentelu, päänsärky (aivokalvontulehduksen oireita)
- äkillinen ja voimakas päänsärky, pahoinvohti, huimaus, puutumiset, kyvyttömyys tai vaikeus puhua, raajojen tai kasvojen halvaus tai lihasheikkous (ohimenevä aivoverenkiertohäiriön tai aivohalvauksen oireita)
- kuuloon liittyvät ongelmat (merkkejä kuulon heikkenemisestä)
- hengästyneisyys, hengitysvaikeudet makuuasennossa, jalkojen tai jalkaterien turvotus (merkkejä sydämen vajaatoiminnasta)
- äkillinen, puristava rintakipu (sydänkohtauksen oire)
- päänsärky, huimaus (korkean verenpaineen merkkejä)
- ihottuma, violetin punertavat läiskät iholla, kuume, kutina (verisuonitulehduksen oireita)
- äkilliset hengitysvaikeudet ja ahdistava tunne rinnassa vinkuvan hengitysäänen tai yskän kera (merkkejä astmasta tai, jos esiintyy kuumetta, keuhkotulehduksesta)
- verioksennukset ja/tai mustat tai veriset ulosteet (ruoansulatuskanavan verenvuodon oireita)
- vatsakivut, pahoinvohti (mahdollisia merkkejä ruoansulatuskanavan haavaumasta)
- ripuli, vatsakivut, kuume, pahoinvohti, oksentelu (oireita paksusuolitulehduksesta tai haavaisen paksusuolitulehduksen tai Crohnin taudin pahanemisesta)
- vaikeat ylävatsakivut (haimatulehduksen merkki)
- ihmien silmien keltaisuus (ns. keltatauti), pahoinvohti, ruokahaluttomuus, tumma virtsa (maksatulehduksen / maksan vajaatoiminnan oire)
- flunssan kaltaiset oireet, väsymys, lihaskivut, kohonneet maksiensyymiärvot verikokeissa (merkkejä maksan toimintaan liittyvistä häiriöistä, kuten esim. fulminantista hepatiitista, maksaneekroosista, maksan vajaatoiminnasta)
- rakkulainen ihottuma
- punainen tai purppuranväriinen iho (mahdollisia verisuonitulehduksen oireita), rakkulainen ihottuma (tai rakkulat silmissä, huulissa tai suussa), hilseilevä tai kesivä ihotulehdus (oireita erythema multiformesta; tai, jos ilmenee kuumetta, Stevens-Johnsonin oireyhtymästä tai toksisesta epidermaalisesta nekrolyysistä)
- ihottuma, johon liittyy hilseilyä tai ihmien kuoriutumista (merkkejä eksfoliatiivisesta dermatiitista)
- lisääntynyt herkkyyys auringonvalolle (ihon valoherkkyyssreaktiot)
- violetinpunaiset läiskät ihmossa (purppuran tai Henoch-Schönleinin purppuran oireita, jos allergian aiheuttamia)
- turvonnut, heikko olo tai virtsaamiseen liittyvät poikkeavuudet (akuutin munuaisvaurion merkkejä)
- valkuaista virtsassa (oireita proteinuriasta)
- turvotus kasvoissa tai vatsan alueella, kohonnut verenpaine (oireita nefroottisesta oireyhtymästä)
- tavallista suurempi tai pienempi virtsan määrä, unelaisuus, sekavuus, pahoinvohti (ns. tubulointerstitiaisen munuaistulehduksen oireita)
- huomattavasti pienentynyt erittynävirtsan määrä (munuaisnystykuolion merkkejä)
- yleistynyt turvotus (ns. edeema)
- rintakipu, joka voi olla merkki mahdollisesti vakavasta allergiareaktiosta nimeltään Kounisin oireyhtymä
- vatsan alueen lievät kouristukset ja arkuus, jotka alkavat pian Voltaren Retard -hoidon aloituksen jälkeen, sekä verenvuoto peräsuolesta tai veriripuli yleensä 24 tunnin kulussa vatsakipujen alkamisesta (esiintymistillettä ei tiedetä, koska sitä ei voi arvioida saatavilla olevien tietojen perusteella).

Jos sinulle ilmaantuu jokin näistä oireista, **ota heti yhteyttä lääkäriin.**

Muut haittavaikutukset

Yleiset haittavaikutukset

Näitä ilmenee todennäköisesti 1–10 potilaalla sadasta:

päänsärky, huimaus, pyörrytys, pahoinvohti, oksentaminen, ripuli, ruoansulatusvaivat, vatsakipu, ilmavaivat, heikentynt ruokahalu, muutokset maksan toimintaa kuvaavissa verikokeissa (esim. transaminaasien eli ASAT- tai ALAT-arvojen nousu), ihottuma.

Melko harvinaiset haittavaikutukset

Näitä ilmenee todennäköisesti 1–10 potilaalla tuhannesta:

sydäninfarkti, sydämen vajaatoiminta, sydämen tykitys, rintakivut.

Harvinaiset haittavaikutukset:

Näitä ilmenee todennäköisesti 1–10 potilaalla kymmenestä tuhannesta:

uneliaisuus, vatsakivut (mahatulehduksen oire), maksaan liittyvät häiriöt, kutiava ihottuma (nokkosrokon merkki).

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset

Näitä ilmenee todennäköisesti harvemalla kuin 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta:

alhainen veren punasolujen määrä (anemia), alhainen veren valkosolujen määrä (leukopenia), sekavuus, masennus, univaikeus, painajaiset, ärtyneisyys, käsienvaikeudet ja jalkojen pistely tai tunnottomuus (tuntoharhat), vapina, makuaistin häiriöt, näköhäiriöt (näön heikkeneminen, näön sumeneminen, kaksoiskuvien näkeminen), korvien soiminen (tinnitus), ummetus, suun haavaumat (merkki suutulehduksesta); turvonnut, punainen ja aristava kielikärsi (kielitulehduksen merkkejä); ruokatorveen liittyvät oireet, ylävatsakouristelut etenkin ruokailun jälkeen (suolitukoksen oire), kutiava, punoittava ja polttava ihottuma (ekseema), ilon punoitus (eryteema), hiusten lähtö (kaljuuntuminen), kutina, verivirtsaisuus. Ota yhteyttä lääkäriin, jos jokin näistä haittavaikutuksista ilmenee sinulla häiritsevästi tai voimakkaana. Voltarenin kaltaisten lääkkeiden käyttöön voi liittyä hieman lisääntynyt sydäninfarktin tai aivohalvauksen riski.

Jos otat Voltaren Retard -depottabletteja pidempään kuin muutaman viikon ajan, käy säännöllisesti lääkärissä varmistuaksesi, ettet saa lääkkeestä haittavaikutuksia.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilokunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Voltarenin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 30 °C. Herkkä kosteudelle. Säilytä alkuperäispakkauksessa.

Älä käytä tästä lääketä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Nämä menetellä suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Voltaren sisältää

- Vaikuttava aine on diklofenaakkinatrium.
- Muut aineet ovat: hypromelloosi, magnesiumstearaatti, makrogoli 8000, polysorbaatti 80, povidoni, punainen rautaoksidi (E172), sakkaroosi, setyylialkoholi, talkki, titaanidioksidi (E171), vedetön kolloidinen piidioksidi.

Lääkkeen nimi on Voltaren Retard ja lääkemuoto on depottabletti.

Yksi tabletti sisältää 75 mg tai 100 mg vaikuttavaa ainetta diklofenaakkinatriumia.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

75 mg depottabl.: Kolmionmuotoinen, korkeus 8,5 mm, paksuus 3,9 mm, heikosti vaaleanpunainen, hieman kaksoiskupera, viistoreunainen tabletti, jossa merkintä ID, CG. 30 ja 100 depottablettia.

100 mg depottabl.: Pyöreä, Ø 9 mm, vaaleanpunainen, kaksoiskupera, viistoreunainen tabletti, jossa merkintä CGC, CG. 30 ja 100 depottablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Novartis Finland Oy, Metsänneidonkuja 10, 02130 Espoo.

Valmistaja

Novartis Farma S.p.A., Via Provinciale Schito, 131, 80058 Torre Annunziata (NA), Italia

Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25 und Obere Turnstrasse 8-10, Nuernberg, Bayern, 90429, Saksa

Novartis Farmaceutica, S.A., Gran Via de les Corts Catalanes 764, Barcelona,
08013 Barcelona, Espanja

Novartis Finland Oy, Metsänneidonkuja 10, FI-02130 Espoo

Tämä pakkauselosete on tarkistettu viimeksi 2.9.2022

Bipackse del: Information till användaren

Voltaren Retard 75 mg och 100 mg depottabletter diklofenaknatrium

Läs noga igenom den na bipackse del innan du börjar använda detta läke medel. Den inne håller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den na bipackse del finns information om följande:

1. Vad Voltaren är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Voltaren
3. Hur du använder Voltaren
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Voltaren ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Voltaren är och vad det används för

Vad är Voltaren?

Den aktiva substansen i Voltaren Retard depottabletter är diklofenaknatrium. Voltaren Retard tillhör gruppen icke-steroida antiinflammatoriska smärtstillande medel (d.v.s. NSAID-läkemedel), vilka är läkemedel som används för behandling av smärta och inflammation.

När används Voltaren?

Voltaren Retard depottabletter ordinaras för behandling av reumatiska sjukdomar, tillstånd av smärta och inflammation i samband med kirurgiska ingrepp och olika skador samt för behandling av smärtsamma menstruationer.

Hur inverkar Voltaren?

Voltaren lindrar smärta, minskar eventuell svullnad som uppkommit till följd av någon inflammation och sänker feber. Läkemedlet stoppar kroppens syntes (d.v.s. uppkomsten) av vissa ämnen (s.k. prostaglandiner) som orsakar inflammationsreaktioner, smärta och feber. Voltaren har däremot ingen inverkan på de bakomliggande orsakerna till inflammationstillståndet eller febern.

Om du har frågor gällande Voltaren Retards verkningsmekanism eller varför du ordinarats detta läkemedel, vänd dig till läkaren.

Uppföljning av behandlingen

Om du har kongestiv hjärtsvikt (NYHA klass I) eller markanta risker för hjärtsjukdomar, kommer läkaren att regelbundet omvärdra ditt behov av att fortsätta behandlingen med Voltaren.

Om din njur- eller leverfunktion är nedsatt eller om du har någon störning som gäller blodets sammansättning, kommer läkaren att be dig gå på regelbundna kontroller av dina blodvärden medan du tar Voltaren. Blodproven gör att läkaren kan följa upp din lever- (transaminasvärdet) och njurfunktion (kreatininvärdet) samt mängden blodkroppar (röda och vita blodkroppar samt blodplättar) i ditt blod. På basen av dessa prov avgör läkaren om din dos behöver justeras eller om du måste sluta ta Voltaren helt och hållt.

2. Vad du behöver veta innan du använder Voltaren

Följ alltid de anvisningar läkaren gett dig. Dessa anvisningar kan avvika från den allmänna information som presenteras i denna bipacksedel.

Använd inte Voltaren Retard depottabletter

- om du har en känd hjärtsjukdom och/eller sjukdom i hjärnans blodkärl, t.ex. hjärtattack, stroke, ”mini-stroke” (transitorisk ischemisk attack, TIA). Du kan även ha haft förträngningar i blodkärlen till hjärtat eller hjärnan, eller har opererats för sådana förträngningar genom rensning av kärlen eller via en bypass-operation
- om du har eller har haft problem med blodcirkulationen (perifer kärlsjukdom)
- om du är allergisk mot diklofenak eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du någon gång har fått en allergisk reaktion då du tagit läkemedel mot inflammation eller smärta (t.ex. acetylsalicylsyra, diklofenak eller ibuprofen). Sådana reaktioner kan t.ex. vara förvärrad astma, bröstsmärta, snuva, hudutslag eller svullnad i ansikte, läppar, tunga, svalg och/eller extremiteter. Om du misstänker att du kanske kan vara allergisk, ska du rådfråga läkare.
- om du har eller har haft upprepade magsår eller sår i tolvfingertarmen, eller om något s.k. antiinflammatoriskt smärtstillande medel tidigare orsakat dig magsår
- om du har någon blödning eller perforation i mag-tarmkanalen med symtom som t.ex. blod i avföringen eller svarta avföringar
- om du har någon svår njur- eller leversjukdom
- om du har svår hjärtsvikt
- om du är gravid i sista trimestern.

Om något av dessa gäller för dig, ska du tala om detta för läkaren och inte ta Voltaren

Retard depottabletter. Om du misstänker att du kan vara allergisk, vänd dig till läkare för närmare råd.

Informera din läkare om du nyligen opererats eller ska opereras i magen eller tarmkanalen innan du använder Voltaren, eftersom Voltaren ibland kan försämra sårläkningen i tarmarna efter operation.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Voltaren Retard depottabletter:

- om du röker
- om du har diabetes, högt blodtryck eller höga kolesterol- eller triglyceridvärden (blodfetter)
- om du tar Voltaren Retard samtidigt med andra antiinflammatoriska smärtstillande läkemedel (såsom acetylsalicylsyra eller ibuprofen), med kortisonpreparat som tas via munnen, med ”blodförtunnande läkemedel” eller tillsammans med selektiva serotoninåterupptagshämmare (s.k. SSRI-läkemedel) för behandling av depression (se ”Användning av andra läkemedel”)
- om du har astma eller hösnuva (säsongsbetonad allergisk snuva)
- om du tidigare har haft besvär i mag-tarmkanalen, såsom magsår, blödningar eller svart avföring, eller om du har upplevt magbesvär eller fått halsbränna efter att du tagit andra antiinflammatoriska smärtstillande läkemedel
- om du har någon inflammatorisk tarmsjukdom (ulcerös kolit eller Crohns sjukdom)
- om du har eller har haft någon hjärtsjukdom eller högt blodtryck
- om du har någon lever- eller njursjukdom
- om du misstänker att din kropp kan vara uttorkad (t.ex. p.g.a. sjukdom eller diarré, eller före eller efter någon större operation)

- om du har svullna fötter eller andnöd
- om du har en ökad tendens till blödningar, någon annan typ av störningar som berör blodets levering (hemofili, von Willebrands sjukdom), eller brist på blodplättar (trombocytopeni)
- om du har en sällsynt leversjukdom som kallas porfyri.

Innan du får diklofenak, tala om för din läkare

- Om du har kärlkramplar, blodproppar eller deras symtom, ska du genast kontakta läkare.
- Voltaren Retard kan dölja de symtom en infektionssjukdom normalt orsakar (t.ex. huvudvärk, hög feber), och det kan därför vara svårt att konstatera infektionen och sätta in en adekvat behandling. Om du känner att du inte mår bra och måste uppsöka läkare, glöm då inte att tala om att du använder Voltaren Retard.
- I mycket sällsynta fall kan Voltaren Retard i likhet med andra antiinflammatoriska läkemedel förorsaka allvarliga allergiska hudreaktioner (t.ex. hudutslag).

Om något av dessa händer dig, ska du **genast kontakta läkare**. Biverkningar kan minimeras genom att man behandlar med lägsta effektiva dos under kortast möjliga tid.

Bruk av mediciner som Voltaren Retard kan vara förknippat med en lätt förhöjd risk för hjärtinfarkt eller slaganfall (stroke). Den ökade risken är dock mer sannolik i samband med bruk av stora doser eller vid ett långvarigt bruk. Du ska därför inte överskrida den rekommenderade doseringen eller behandlingstidens längd.

Om du har hjärtproblem, har haft ett slaganfall eller misstänker att du har en ökad risk för dessa sjukdomar (t.ex. om ditt blodtryck är förhöjt, du har diabetes, kolesterolhalten i ditt blod är förhöjd eller om du röker) ska du diskutera dessa med läkare eller apotekspersonal.

Barn och ungdomar

På grund av mängden aktiv substans ska Voltaren Retard 75 mg och 100 mg depottabletter inte ges till barn eller ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Voltaren

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Det är särskilt viktigt att läkaren känner till om du behandlas med något av följande läkemedel:

- litium eller selektiva serotoninåterupptagshämmare (s.k. SSRI-läkemedel, vilka används för behandling av psykiska besvär och depression)
- digoxin (hjärtmedicin)
- diuretika (d.v.s. vätskedrivande läkemedel som ökar mängden urin som utsöndras)
- ACE-hämmare, angiotensin II-receptorblockerande medel eller betablockerare (mediciner som används vid behandling av förhöjt blodtryck och hjärtsvikt)
- andra antiinflammatoriska smärtstillande läkemedel (såsom acetylsalicylsyra eller ibuprofen)
- kortisonpreparat som tas via munnen (använts för behandling av olika inflammatoriska sjukdomar)
- ”blodförtunnande läkemedel” (läkemedel som hindrar blodets förmåga att leveras, som t.ex. warfarin)
- diabetesmediciner som tas via munnen (t.ex. metformin)
- metotrexat (medicin som används vid behandling av vissa typer av cancer eller ledinflammationer)
- ciklosporin, takrolimus (använts huvudsakligen hos patienter som har genomgått någon organtransplantation)
- trimetoprim (för behandling av, och som förebyggande mot, urinvägsinfektioner)

- antibiotika av s.k. kinolontyp (som exempelvis ciprofloxacin och levofloxacin)
- kolestyramin ellerコレチル (kolesterolersänkande medel)
- sulfapyrazon (används vid behandling av gikt)
- vorikonazol (används vid behandling av svampinfektioner)
- rifampicin (antibiotikum)
- fenytoin (används vid behandling av epilepsi).

Voltaren Retard med mat och dryck

Voltaren Retard depottabletterna ska sväljas hela med en tillräcklig mängd vätska (t.ex. ett glas vatten). Voltaren Retard depottabletterna ska helst tas i samband med måltid. Halvera eller krossa inte tabletterna, och tugga inte heller på dem.

Äldre personer

Äldre personer kan vara mer känsliga för Voltaren Retards effekter och biverkningar än andra vuxna. Därför ska de följa läkarens anvisningar speciellt noga. Det är särskilt viktigt att äldre utan dröjsmål informerar sin läkare om det förekommer några biverkningar.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Ta inte Voltaren Retard depottabletter under graviditetens 3 sista månader eftersom det kan skada ditt ofödda barn eller orsaka problem vid förlossningen. Det kan orsaka njur- och hjärtproblem hos ditt ofödda barn. Det kan påverka din och ditt barns benägenhet att blöda och göra att förlossningen försenas eller tar längre tid än förväntat. Du ska inte ta Voltaren Retard depottabletter under graviditetens första 6 månader om det inte är absolut nödvändigt och ser på din läkares inrådan. Om du behöver behandling under denna period eller medan du försöker bli gravid ska lägsta möjliga dos användas under kortast möjliga tid. Om Voltaren Retard depottabletter tas under längre tid än några dagar från och med 20:e gravidetsveckan, kan det orsaka njurproblem hos ditt ofödda barn, vilket kan leda till låga nivåer av fostervattnet som omger barnet (oligohydramnios) eller förträngning av ett blodkärl (ductus arteriosus) i barnets hjärta. Om du behöver längre behandling än några dagar kan din läkare rekommendera ytterligare övervakning.

Amma inte om du tar Voltaren Retard depottabletter, eftersom detta kan vara skadligt för barnet. Läkaren kan tala om för dig vilka eventuella risker som kan vara förknippade med ett bruk av Voltaren under en pågående graviditet eller i samband med amning.

Voltaren kan göra det svårare att bli gravid. Om du planerar en graviditet eller har problem med att bli gravid ska du inte ta Voltaren Retard depottabletter om det inte är aldeles nödvändigt.

Körförmåga och användning av maskiner

Voltaren Retard kan ibland framkalla biverkningar som synstörningar, en känsla av svindel eller dåsighet (se avsnitt 4). Om du får dessa biverkningar ska du inte köra bil, använda maskiner eller utföra andra uppgifter där skärpt uppmärksamhet krävs. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. Beskrivning av läkemedlets effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Voltaren Retard 75 mg och 100 mg depottabletter innehåller sockaros, d.v.s. socker och natriumstärkelseglykolat

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per depottablett, d.v.s. är näst intill

“natriumfritt”.

3. Hur du använder Voltaren

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Hur mycket Voltaren Retard ska man ta

Överskrid inte den rekommenderade dosen. Det är viktigt att du använder den minsta möjliga dos som håller din smärta eller feber under kontroll, och att du inte tar Voltaren Retard depottabletter under en längre tid än vad som är nödvändigt.

Läkaren ordinerar en dos som är lämplig just för dig. Dosen du ordinaras kan vara större eller mindre beroende på hur läkemedlet inverkar på dig.

Vuxna

En vanlig dygnsdos i början av behandlingen är 100–150 mg. En lämplig dosering är en depottablett à 100 mg en gång dagligen eller en depottablett à 75 mg två gånger dagligen.

Vid fall av lindriga symtom och i samband med långtidsbehandling brukar 75–100 mg i dygnet vara lagom. Överskrid inte 150 mg per dygn.

Hur ska Voltaren Retard tas

Om symtomen är som kraftigast på natten eller på morgonen, ska Voltaren Retard depottabletterna helst tas på kvällen.

Voltaren Retard depottabletterna ska sväljas hela tillsammans med en tillräcklig mängd vätska (t.ex. ett glas vatten). Tabletterna ska helst tas i samband med en måltid. Halvera eller krossa inte tabletterna, och tugga inte heller på dem.

Hur länge ska Voltaren Retard tas

Följ alltid noggrant de anvisningar läkaren gett dig.

Om du tar Voltaren under en längre tid, ska du regelbundet uppsöka läkare. Detta för att försäkra att du inte får några biverkningar av behandlingen.

Om du är osäker på hur länge du ska fortsätta ta Voltaren, vänd dig till läkare eller apotekspersonal.

Om du har tagit för stor mängd av Voltaren Retard

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Du kan vara i behov av läkarvård.

Om du har glömt att ta Voltaren Retard

Om du glömmer en dos ska du ta den så fort du minns det. Om det snart är dags för nästa dos, ska du ändå inte ta den bortglömda dosen och ta nästa dos vid vanlig tidpunkt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vissa biverkningar kan vara allvarliga. Sluta använda denna medicin och tala genast om för din läkare om du märker av följande:

Allvarliga sällsynta eller mycket sällsynta biverkningar

Dessa biverkningar förekommer sannolikt hos färre än 1 av 1 000 patienter:

- ovanliga blödningar (t.ex. näsblod) eller en ökad tendens till blåmärken (till följd av ett minskat antal blodplättar)
- hög feber, återkommande infektioner eller ihållande halsont (till följd av ett sänkt antal vita blodkroppar)
- andnings- eller sväljsvårigheter, hudutslag, klåda, nässelutslag, svindel (tecken på överkänslighet eller en anafylaktisk/anafylaktoid reaktion)
- svullnad speciellt i ansikte eller svalg (tecken på s.k. angioödem)
- irriterande tankar eller humörsvängningar (tecken på en psykotisk reaktion)
- minnesrubbningar (symtom på försämrat minne)
- kramper (krampanfall)
- ångest
- nackstelhet, feber, illamående, kräkningar, huvudvärk (tecken på hjärnhinneinflammation)
- plötsligt uppkommen och kraftig huvudvärk, illamående, svindel, domningar, oförmåga eller svårigheter att tala, förlamning eller muskelsvaghets i extremiteter eller ansikte (symtom på TIA, d.v.s. en övergående syrebrist i hjärnan, eller hjärnslag, d.v.s. stroke)
- hörselproblem (tecken på nedsatt hörsel)
- andfåddhet, andningssvårigheter i liggande ställning, svullna fötter eller ben (tecken på hjärtsvikt)
- plötsliga, åtstramande smärtor i bröstet (symtom på hjärtinfarkt)
- huvudvärk, svindel (tecken på högt blodtryck)
- hudutslag, lilaröda fläckar i huden, feber, klåda (symtom på blodkärlsinflammation)
- plötsligt uppkomna andningssvårigheter och en trång känsla i bröstet i kombination med väsande andningsljud eller hosta (tecken på astma eller, vid fall av samtidig feber, lunginflammation)
- blodiga kräkningar och/eller svart eller blodig avföring (symtom på blödningar i matsmältningskanalen)
- magsmärter, illamående (eventuella tecken på sår i matsmältningskanalen)
- diarré, magsmärter, feber, illamående, kräkningar (symtom på tjocktarmsinflammation eller förvärrad ulcerös kolit eller Crohns sjukdom)
- svåra smärtor i bukens övre del (tecken på bukspottkörtelinflammation)
- gulskiftande hud och ögonvitor (s.k. gulsot), illamående, aptitlöshet, mörkfärgad urin (symtom på leverinflammation/leversvikt)
- influensaliknande symtom, trötthet, muskelsmärter, förhöjda leverenzymvärden i blodet (tecken på störningar i leverns funktion, som t.ex. fulminant hepatitis, levernekros, leversvikt)
- hudutslag med blåsor
- röd eller purpurskiftande hud (möjliga symtom på en blodkärlsinflammation), hudutslag med blåsor (eller blåsor på läppar, i ögon eller mun), hudinflammation med flagande eller fjällande hud (tecken på erythema multiforme; eller, vid fall av samtidig feber, på Stevens-Johnsons syndrom eller toxisk epidermal nekroly)
- hudutslag med fjällande eller flagande hud (tecken på s.k. exfoliativ dermatit)
- ökad känslighet för solljus (ljuskänslighetsreaktioner i huden)
- lilaröda fläckar i huden (tecken på purpura eller Henoch-Schönleins purpura om reaktionen orsakats av allergi)
- svullnad, svaghetskänsla eller avvikelser som rör urineringen (tecken på akut njurskada)
- äggvita i urinen (symtom på proteinuri)
- svullnad i ansiktet eller kring buken, förhöjt blodtryck (symtom på nefrotiskt syndrom)
- ökad eller minskad urinmängd, dåsighet, förvirring, illamående (tecken på s.k. tubulointerstitiell njurinflammation)
- betydligt minskad urinmängd (symtom på njurpapillnekros)
- allmän svullnad (s.k. ödem)

- bröstsmärta, som kan vara ett tecken på en potentiellt allvarlig allergisk reaktion som kallas Kounis syndrom
- lätt kramp och ömhet i magen, som börjar kort efter behandlingsstarten med Voltaren och följs av ändtarmsblödning eller blodig diarré, vanligtvis inom 24 timmar efter att magsmärter uppstår (har rapporterats, förekommer hos ett okänt antal användare).

Om du observerar någon av dessa biverkningar ska du **omedelbart kontakta läkare**.

Övriga möjliga biverkningar

Vanliga biverkningar

Dessa förekommer sannolikt hos 1–10 patienter av 100:

huvudvärk, svindel, yrsel, illamående, kräkningar, diarré, matsmältningsbesvärs, magsmärter, gasbesvärs, försämrad aptit, förändringar i de laboratorieprov som beskriver leverns funktion (t.ex. förhöjda transaminasvärdet, d.v.s. ASAT eller ALAT), hudutslag.

Mindre vanliga biverkningar

Dessa förekommer sannolikt hos 1–10 patienter av 1 000:

hjärtinfarkt, hjärtsvikt, hjärtklappning, bröstsmärter.

Sällsynta biverkningar

Dessa förekommer sannolikt hos 1–10 patienter av 10 000:

dåsighet, magsmärter (tecken på maginflammation), leverstörningar, hudutslag med klåda (tecken på nässelutslag).

Mycket sällsynta biverkningar

Dessa förekommer sannolikt hos färre än 1 patient av 10 000:

lägt antal röda blodkroppar (anemi), lågt antal vita blodkroppar (leukopeni), förvirring, depression, sömnsvårigheter, mardrömmar, retlighet, stickande eller domnande känsla i händer och fötter (s.k. känselvillor), darrningar, smakförändringar, synrubbningar (försämrad syn, dimsyn, dubbelseende), öronsus (tinnitus), förstoppning, sårnader i munnen (tecken på muninflammation), svullen, röd och öm tunga (symtom på tunginflammation), störningar som rör matstrupen, kramper i bukens övre del speciellt efter måltider (tecken på tarmstruktur), rött hudutslag med klåda och brännande känsla (eksem), hudrodnad (erytem), hårväckfall (skallighet), klåda, blod i urinen.

Kontakta läkare om någon av dessa biverkningar är störande eller mycket svåra.

Bruk av mediciner som Voltaren Retard kan vara förknippat med en förhöjd risk för hjärtinfarkt eller slaganfall (stroke).

Om du tar Voltaren i mer än några få veckors tid, ska du regelbundet uppsöka läkare. Detta för att försäkra att du inte får några biverkningar av behandlingen.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Voltaren ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30 °C. Fuktäntsligt. Förvaras i originalförpackningen.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är diklofenaknatrium.
- Övriga innehållsstoffen är hypromellos, magnesiumstearat, makrogol 8000, polysorbat 80, povidon, röd järnoxid (E172), sackaros, cetylalkohol, talk, titandioxid (E171), vattenfri kolloidal kiseldioxid.

Ditt läkemedel heter Voltaren Retard och dess läkemedelsform kallas för depottablett.

Varje tablett innehåller 75 mg eller 100 mg diklofenaknatrium som aktiv substans.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

75 mg depottabl.: Triangelformad, höjd 8,5 mm, tjocklek 3,9 mm, svagt ljusröd, bikonvex, snedkant tablett med märkning ID, CG. 30 och 100 depottabletter.

100 mg depottabl.: Rund, Ø 9 mm, ljusröd, bikonvex, snedkant tablett med märkning CGC, CG. 30 och 100 depottabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Novartis Finland Oy, Skogsjungfrugränden 10, 02130 Esbo.

Tillverkare

Novartis Farma S.p.A., Via Provinciale Schito, 131, 80058 Torre Annunziata (NA), Italien

Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25 und Obere Turnstrasse 8-10, Nuernberg, Bayern, 90429, Tyskland

Novartis Farmaceutica, S.A., Gran Via de les Corts Catalanes 764, Barcelona, 08013 Barcelona, Spanien

Novartis Finland Oy, Skogsjungfrugränden 10, FI-02130 Esbo

Denna bipacksedel ändrades senast 2.9.2022