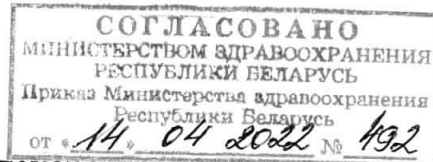


2425 Б-2022

**Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата
(листок-вкладыш),
ДИКЛОФЕНАК-ЛФ, раствор для инъекций, 75 мг/3 мл.
Действующее вещество: диклофенак натрия**



Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат ДИКЛОФЕНАК-ЛФ и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ
3. Применение препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что собой представляет препарат ДИКЛОФЕНАК-ЛФ и для чего его применяют

Лекарственный препарат содержит в качестве действующего вещества диклофенак натрия, который относится к группе нестероидных противовоспалительных и противоревматических препаратов. ДИКЛОФЕНАК-ЛФ обладает противовоспалительным и болеутоляющим действием.

ДИКЛОФЕНАК-ЛФ применяется для лечения:

При внутримышечном введении

- обострений остеоартрита и ревматоидного артрита, а также других воспалительных заболеваний (воспалительных и дегенеративных форм ревматизма, ревматоидного артрита, анкилозирующего спондилита, остеоартрита, спондилоартрита, вертебрального болевого синдрома, внесуставного ревматизма);
- острых приступов подагры;
- почечной и печеночной колик;
- воспаления, боли и отеки после травм и операций;
- тяжелых приступов мигрени.

В виде внутривенной инфузии

Лекарственный препарат предназначен для лечения или профилактики послеоперационной боли в условиях стационара.

2. О чём следует знать перед применением препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ

Не применяйте ДИКЛОФЕНАК-ЛФ, если:

- у Вас аллергия на диклофенак натрия, натрия метабисульфит, бензиловый спирт или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6, а также на

2425Б-2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

другие нестероидные противовоспалительные препараты и, в частности, ацетилсалициловую кислоту;

- у Вас возникали следующие симптомы при использовании нестероидных противовоспалительных препаратов или ацетилсалициловой кислоты: проблемы с дыханием (бронхиальная астма), крапивница, воспаление слизистой оболочки носа (аллергический ринит) или реакция гиперчувствительности с внезапным отёком губ, лица, шеи, возможно, также рук и ног, болью в груди или при возникновении затруднения дыхания и охриплости;
- у Вас обострение язвы желудка или кишечника, кровотечение или перфорация желудка или кишечника с такими симптомами, как примеси крови в стуле или стул чёрного цвета, или если данные заболевания возникали у Вас ранее после приёма нестероидных противовоспалительных препаратов;
- у Вас нарушены функции печени или почек;
- Вы на последнем триместре беременности;
- у Вас диагностированы заболевания сердца и/или сосудов, например, если у Вас сердечная недостаточность средней или тяжёлой степени, если у Вас был сердечный приступ, инсульт, микроинфаркт или закупорка кровеносных сосудов сердца или мозга, или операции шунтирования;
- у Вас есть или были нарушения кровообращения (заболевание периферических артерий);
- Вы относитесь к пациентам с высоким риском развития послеоперационных кровотечений, антикоагуляции, неполного гемостаза, нарушений гемопоэза или цереброваскулярных кровотечений;
- Вы младше 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, прежде чем принимать ДИКЛОФЕНАК-ЛФ, если у Вас:

- когда-либо были проблемы с желудком или кишечником, такие как язва желудка, примеси крови в стуле или стул черного цвета;
- когда-либо были боли в желудке или изжога после приема препаратов для снятия боли или противовоспалительных препаратов;
- язвенный колит или болезнь Крона, потому что болезнь может рецидивировать или ухудшаться;
- нарушены функции печени или почек, или вы страдаете сердечно-сосудистыми заболеваниями;
- астма;
- нарушение свертывания крови или если вы принимаете препараты, используемые для предотвращения сгущения крови или препараты, используемые для разжижения крови (антикоагулянты, фибринолитики).
- заболевание, называемое порфирией;
- заболевание, называемое системной красной волчанкой или подобное заболевание;
- в последнее время были тяжёлые кровопотери;
- если Вы кормите грудью.

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, прежде чем принимать ДИКЛОФЕНАК-ЛФ, если Вы:

- принимаете другие препараты для снятия боли или противовоспалительные препараты;
- пожилой человек.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к Вам, проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать препарат.

Сообщите Вашему врачу, если Вы недавно перенесли или собираетесь сделать операцию на желудке или кишечнике, прежде чем принимать/использовать препарат, так как диклофенак может иногда ухудшать заживление ран в кишечнике после операции.

Вы должны сообщить врачу:

- если Вы курите;
- если у Вас диабет;
- если у Вас стенокардия, сгущение крови, высокое кровяное давление, повышенный уровень холестерина или повышенный уровень триглицеридов.

Если в любой момент при приеме диклофенака у Вас возникают какие-либо признаки или симптомы проблем с сердцем или кровеносными сосудами, такие как боль в груди, одышка, слабость или нарушение речи, немедленно обратитесь к врачу.

Нежелательные реакции могут быть сведены к минимуму, если использовать минимальную эффективную дозу в кратчайший период.

Прием таких препаратов, как диклофенак, может быть связан с небольшим увеличением риска сердечного приступа (инфаркт миокарда) или инсульта. Любой риск более вероятен при приеме высоких доз и длительном лечении. Не превышайте рекомендуемую дозу или продолжительность лечения.

В связи с приемом НПВП очень редко наблюдались серьезные (даже фатальные) кожные реакции, воспаление кожи с шелушением, токсический эпидермальный некролиз (тяжелая распространенная кожная сыпь, сопровождающаяся образованием волдырей, с покраснением и шелушением кожи) и синдром Стивенса-Джонсона (образование волдырей на коже, в полости рта, на глазах и половых органах). Пациенты были подвержены высокому риску развития данных реакций в начале курса терапии. Лечение должно быть прекращено при первом появлении таких симптомов, как кожная сыпь, изменения со стороны кожных покровов или других признаков повышенной чувствительности.

Диклофенак может ослабить симптомы инфекции (например, головную боль, высокую температуру), в результате чего ее будет сложно диагностировать. Если Вы плохо себя чувствуете, и собираетесь обратиться к врачу, не забудьте сообщить ему о том, что Вы принимаете ДИКЛОФЕНАК-ЛФ.

Пожилые пациенты

Нежелательные реакции, особенно со стороны желудочно-кишечного тракта, чаще встречаются у пожилых людей.

Вспомогательные вещества

Метабисульфит натрия в растворе для инъекций может приводить к отдельным тяжелым реакциям гиперчувствительности и бронхоспазму.

1 ампула (3 мл) ДИКЛОФЕНАК-ЛФ содержит 120,00 мг бензилового спирта. Бензиловый спирт может вызывать аллергические реакции. В случае наступления беременности или в период грудного вскармливания, а также пациентам с заболеваниями печени или почек, необходимо дополнительно проконсультироваться с врачом, потому что бензиловый спирт может накапливаться в организме и вызывать побочные эффекты (так называемый «метаболический ацидоз»).

1 ампула (3 мл) содержит 600,00 мг пропиленгликоля. В случае наступления беременности или в период грудного вскармливания применение ДИКЛОФЕНАКА-ЛФ должно быть согласовано с лечащим врачом. Врач может назначить дополнительный контроль на время применения ДИКЛОФЕНАКА-ЛФ.

Лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия, то есть по сути не содержит натрия.

Другие препараты и препарат ДИКЛОФЕНАК-ЛФ

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые Вы купили без предписания.

Если Вы принимаете, недавно принимали или должны принимать другие лекарственные препараты, сообщите об этом лечащему врачу.

Диклофенак может взаимодействовать с некоторыми другими препаратами и их эффект или эффект диклофенака может измениться. Это относится к следующим препаратам:

- для лечения психических заболеваний (литий);
- для лечения сердечных заболеваний (дигоксин);
- мочегонным (диуретики);
- для лечения грибковых инфекций (вориконазол);
- для облегчения боли (ацетилсалициловая кислота и другие нестероидные противовоспалительные препараты);
- для подавления иммунного ответа (циклюспорин и таクロимус);
- для лечения рака (метотрексат);
- используемым для профилактики и лечения инфекций мочевыводящих путей (триметоприм);
- для лечения высокого артериального давления (гипотензивные препараты);
- для уменьшения воспаления (кортикоステроиды);
- для предупреждения свертывания крови (антикоагулянты и антиагреганты);
- для лечения депрессии (группа антидепрессантов, называемые селективные ингибиторы обратного захвата серотонина);
- для лечения диабета (противодиабетические препараты);
- для лечения бактериальных инфекций (хинолоновые антибиотики);
- для лечения эпилепсии (фенитоин).
- для прерывания беременности (мифепристон);
- для снижения уровня холестерина (колестипол, холестирамин).

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, а также подозреваете, что беременны или планируете беременность, проконсультируйтесь с лечащим врачом перед тем, как принимать ДИКЛОФЕНАК-ЛФ.

Беременность и кормление грудью

Диклофенак может отрицательно повлиять на беременность и/или развитие эмбриона/плода. Некоторые данные указывают на то, что на ранних сроках беременности возможны выкидыши или пороки развития плода. В течение первых шести месяцев беременности врач может назначить данный препарат, только в случае крайней необходимости. В данном случае или в случае, если Вы пытаетесь забеременеть, принимая ДИКЛОФЕНАК-ЛФ, доза должна быть как можно более низкой, а продолжительность лечения как можно более короче.

Использование диклофенака в качестве жаропонижающего и болеутоляющего препарата на 20 неделе и на более поздних сроках беременности может вызвать развитие нарушений функции почек у плода, приводящее к уменьшению количества околоплодных вод (олигогидрамнион). Амниотическая жидкость защищает плод и способствует нормальному развитию легких, пищеварения и мышц. При уменьшении околоплодных вод могут развиться осложнения.

Если Вы беременны, не принимайте диклофенак на 20 неделе или на более поздних сроках беременности, не посоветовавшись с врачом, поскольку прием этого препарата может привести к проблемам в развитии Вашего будущего ребенка.

2425 Б-2022

СОГЛАСОВАНО
 министерством здравоохранения
 Республики Беларусь
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Использование диклофенака в последний триместр беременности может привести к нарушениям и дисфункции некоторых органов (нарушения со стороны сердца и кровеносных сосудов, заболевания почек, нарушения свертываемости крови, проблемы при родах). Поэтому ДИКЛОФЕНАК-ЛФ не следует использовать в течение последнего триместра беременности.

Вы не должны кормить грудью во время лечения препаратом ДИКЛОФЕНАК-ЛФ.

Фертильность

Подобно другим НПВП, диклофенак, действующее вещество препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ, может затруднить наступление беременности. Это обратимо при прекращении приема данного лекарственного препарата. Вы должны сообщить лечащему врачу, если Вы планируете забеременеть или, если вам сложно забеременеть.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Если Вы испытываете головокружение, нарушение зрения, сонливость и/или другие нарушения со стороны центральной нервной системы, воздержитесь от управления автомобилем или опасным оборудованием, так как ДИКЛОФЕНАК-ЛФ оказывает слабое или умеренное влияние на способность управлять автотранспортом или работать с другими механизмами.

3. Применение препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ

Всегда применяйте этот препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Препарат должен вводится вам врачом или медсестрой.

Режим дозирования

Дозу следует подбирать индивидуально. Рекомендуется применять диклофенак в минимальной эффективной дозе.

Обычная доза для взрослого – 1 или 2 ампулы в сутки; поддерживающая доза такая же. Инъекции применяют для лечения острых состояний, внутривенные инфузии для лечения и профилактики послеоперационной боли в условиях стационара.

ДИКЛОФЕНАК-ЛФ, раствор для инъекций, не следует применять более двух дней. Лечение может быть продолжено таблетками, капсулами, суппозиториями.

Препарат применяют с осторожностью у пациентов с сердечной, почечной и/или печеночной недостаточностью.

Если у Вас есть ощущение, что эффект препарата слишком слабый или слишком сильный, обратитесь к лечащему врачу.

Способ применения

Инъекция препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ должна быть введена глубоко в мышцу.

Инфузия препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ выполняется внутривенно (после предварительного разведения).

Использование у детей и подростков

ДИКЛОФЕНАК-ЛФ не следует применять у детей и подростков младше 18 лет.

Если применили большую дозу препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ, чем назначено

При лечении пациентов только инъекциями препарата передозировка не ожидается.

Ваш лечащий врач определяет дозу и длительность лечения.

Применение большей дозы препарата, чем следовало, усиливает нежелательные реакции со стороны пищеварительной и центральной нервной систем, почек и печени. Если Вы почувствовали себя плохо, немедленно обратитесь к врачу.

Если Вы пропустили очередное применение ДИКЛОФЕНАК-ЛФ

Ваш врач назначит частоту инъекций. Если, по любой из причин, вы не получили запланированную инъекцию, сообщите об этом лечащему врачу как можно скорее.

Если Вы прекратите использование препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ

Всегда консультируйтесь с врачом, если Вы решили прервать лечение препаратом ДИКЛОФЕНАК-ЛФ или прекратить лечение раньше назначенного срока.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы по приему препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Как и другие лекарственные препараты, применение ДИКЛОФЕНАК-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, хотя и не у всех. Некоторые нежелательные реакции могут быть серьезными. Прекратите прием ДИКЛОФЕНАК-ЛФ и сразу же сообщите лечащему врачу, если у вас возникли умеренные спазмы и болезненная чувствительность живота, отмеченные вскоре после начала лечения ДИКЛОФЕНАК-ЛФ с последующим ректальным кровотечением или диареей с кровью, как правило, в течение 24 часов от начала болей в области живота (частота неизвестна, не может быть оценена на основании имеющихся данных), боли в груди, которые могут быть признаком потенциально серьезной аллергической реакции.

Наиболее часто наблюдаются нежелательные реакции со стороны желудочно-кишечного тракта.

Часто (могут возникнуть у 1 из 10 человек):

- тошнота, рвота,
- диарея,
- боль в области живота,
- проблемы пищеварения еды (расстройство желудка),
- метеоризм,
- потеря аппетита,
- головная боль, вертиго, головокружение,
- повышенный уровень печеночных ферментов,
- сыпь, реакции в месте инъекции, боль, уплотнение (затвердение),
- задержка жидкости, отеки, высокое артериальное давление.

Нечасто (могут возникнуть у 1 из 100 человек):

- неприятные ощущения сильного сердцебиения, боли в груди, сердечная недостаточность, сердечный приступ.

Редко (могут возникнуть у 1 из 1000 человек):

- реакции гиперчувствительности (затрудненное дыхание или затруднение при глотании (бронхоспазм), низкое артериальное давление, шок),
- сонливость, усталость,
- астма (в том числе затрудненное дыхание),
- воспаление слизистой оболочки желудка (гастрит), чёрный стул (мелена), рвота с кровью из желудка или пищевода (гематемезис), кровотечение, диарея с кровью, желудочно-кишечная язва или перфорация, запор,
- желтуха,
- нарушения функции печени, повреждение клеток печени (гепатоцеллюлярный некроз),
- обструкция выделения желчи (холестаз);
- крапивница,

- отек и некроз в месте инъекций.

Очень редко (могут возникнуть у 1 из 10000 человек):

- изменение картины крови (анемия, тромбоцитопения, лейкопения и агранулоцитоз),
- местный отек, который исчезает в течение 24 часов, в том числе отек лица (ангионевротический),
- дезориентация, депрессия, бессонница, ночные кошмары, раздражительность, психотические реакции,
- ощущение покалывания, нарушение памяти, судороги, беспокойство, трепор, воспаление оболочки головного мозга, нарушения вкуса, нарушение мозгового кровообращения,
- нарушения зрения, нечеткость зрения или двоение в глазах,
- звон в ушах, нарушение слуха,
- пневмонит,
- высокое артериальное давление, воспаление кровеносных сосудов;
- воспаление толстой кишки (неспецифический геморрагический колит, рецидив или обострение язвенного колита, или болезни Крона),
- воспаление слизистой оболочки полости рта (язвенный стоматит), воспаление языка (глоссит), язва пищевода, кишечная стриктура,
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит),
- острыя печеночная недостаточность (молниеносный гепатит) и печеночная недостаточность,
- буллезные реакции, синдром Стивенса-Джонсона (в том числе более тяжелая пузырчатая сыпь, поражающая кожу, рот, глаза и область половых органов) и токсический эпидермальный некролиз (тяжелая распространенная сыпь с волдырями, покраснением и шелушением кожи),
- экзема, покраснение, воспаление кожи, (дерматит), выпадение волос, чувствительность к свету (фоточувствительность), кровоизлияние в кожу и подкожную клетчатку (пурпур, аллергическая пурпур), зуд,
- хроническая печеночная недостаточность, острые печеночные недостаточности, кровь в моче (гематурия), нарушение функции мочевыводящих путей (интерстициальный нефрит, нефротический синдром, папиллярный некроз почек, протеинурия),
- абсцесс в месте инъекции,

Лекарственные препараты, такие как диклофенак, могут быть связаны с незначительным повышением риска наступления сердечного приступа (инфаркт миокарда) или инсульта. Немедленно сообщите лечащему врачу, если Вы испытываете любой из перечисленных симптомов после применения этого препарата, так как симптомы могут ухудшаться.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь (www.rceth.by) или напрямую производителю (sideeff@lekpharm.by).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от воздействия света при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимать лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию. Уточните у фармацевта, как избавиться от лекарственных препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Каждая ампула (3 мл) содержит:

действующее вещество: диклофенак натрия – 75 мг;

вспомогательные вещества: маннитол (Е 421), натрия метабисульфит, бензиловый спирт, пропиленгликоль, натрия гидроксид, вода для инъекций.

Внешний вид препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ и содержимое упаковки

Раствор для инъекций.

Прозрачная бесцветная, слегка желтоватая или слегка коричневатая жидкость.

По 3 мл раствора для инъекций в ампулах из бесцветного стекла I гидролитического класса с кольцом излома. По 5 ампул в ячейковую упаковку из поливинилхлорида.

По 1 или 2 ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку из картона.

Условия отпуска: по рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Адрес производства: СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а/4.

Юридический адрес: СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.

Тел./факс: (01774)-53801

Листок-вкладыш пересмотрен:

(Линия отрыва или отреза)

Следующие сведения предназначены исключительно для медицинских работников:

Дозу следует подбирать индивидуально. Побочные явления могут быть минимизированы при использовании минимальной эффективной дозы в течение минимального периода, необходимого для контроля над симптомами.

Диклофенак-ЛФ, раствор для инъекций, не следует применять более 2 дней. Если необходимо, лечение может быть продолжено другими лекарственными формами диклофенака натрия (например, таблетками, суппозиториями).

Каждая ампула предназначена только для одноразового применения. Раствор должен быть использован сразу же после открытия ампулы. Любое неиспользованное содержимое должно быть утилизировано.

Внутримышечное введение

2425Б-2022

С целью предупреждения повреждения нервных или других тканей в месте внутримышечной инъекции (что может привести к мышечной слабости, параличу мышц и гипестезии) необходимо соблюдать следующие правила.

Рекомендуемая процедура инъекции:

1. Пациент может лечь или встать (держась за устойчивый предмет мебели для поддержки) в зависимости от того, что наиболее удобно.
2. Ягодицы следует обнажить и осмотреть, чтобы найти наиболее подходящее место для инъекции. Избегайте шрамов и шишек и выбирайте участок ягодицы который свободен от каких-либо проблем. Если требуется более одной инъекции следует использовать другую ягодицу.
3. Место инъекции следует тщательно продезинфицировать, например, изопропиловым спиртом или септоцидом, антисептику следует дать высохнуть перед инъекцией раствора.
4. Делайте инъекцию глубоко внутримышечно в верхний наружный квадрант ягодицы, уделяя особое внимание тому, чтобы избежать повреждения седалищного нерва и кровеносных сосудов.

Избегайте инъекций в области, где чувствуется сопротивление.

NB! У пациентов с ожирением избегайте введения препарата в подкожно-жировую клетчатку.

У маленьких худых пациентов с небольшой мышечной массой следует особенно помнить о седалищном нерве, который может быть расположен довольно поверхностно.

5. Перед инъекцией и после введения иглы оттяните поршень шприца назад, чтобы убедиться, что игла не попала в сосуд. Если появилась кровь, выведите иглу на другое место и проверьте еще раз.

6. Инъекцию следует вводить медленно, чтобы свести к минимуму местное повреждение тканей.

7. Если больной жалуется на сильную боль или выраженный дискомфорт следует немедленно прекратить инъекцию. Повторите попытку на другой стороне. Тупая ноющая боль может возникнуть после обычной инъекции.

8. Посоветуйте пациенту оставаться достаточно подвижным в течение одного-двух часов после инъекции, если это возможно.

Доза обычно составляет одну ампулу 75 мг в сутки. В тяжелых случаях (например, колики) суточную дозу можно увеличить до двух инъекций по 75 мг, между которыми соблюдают интервал в несколько часов (по одной инъекции в каждую ягодицу). В качестве альтернативы 1 ампулу (75 мг) можно комбинировать с другими лекарственными формами диклофенака натрия (например, таблетками, суппозиториями) до общей максимальной суточной дозы 150 мг.

При приступах мигрени имеющийся клинический опыт ограничен применением следующим образом: лечение начинают как можно раньше назначением 1 ампулы (75 мг), при необходимости лечение продолжают суппозиториями в тот же день в дозе до 100 мг. Суммарная доза в первый день не должна превышать 175 мг. Нет данных о применении диклофенака более 1 дня при мигрени. Если необходимо продолжить лечение в последующие дни, следует ограничиться применением суппозиториев в суточной дозе до 150 мг, разделенной на несколько разовых доз.

Внутривенные инфузии

Раствор для инъекций не следует вводить в виде внутривенной болюсной инъекции.

Непосредственно перед началом внутривенной инфузии, в зависимости от необходимой ее продолжительности, содержимое одной ампулы лекарственного препарата Диклофенак-ЛФ следует развести в 100-500 мл 0,9 % раствора натрия хлорида или 5% раствора глюкозы. Раствор, используемый для разведения, должен быть буферизирован раствором бикарбоната натрия для инъекций (0,5 мл 8,4 % раствора ли 1 мл 4,2 %), взятым из только что открытого контейнера. Можно применять только прозрачные растворы. Если в растворе есть кристаллы или осадок, то для инфузии его применять нельзя.

Приготовленные растворы для инфузий подлежат немедленному использованию.

Рекомендовано два альтернативных режима дозирования:

Для лечения умеренной и тяжелой послеоперационной боли необходимо вводить 75 мг беспрерывно от 30 минут до 2 часов. В случае необходимости, лечение может быть повторено через несколько часов, но доза не должна превысить максимальную дозу 150 мг в сутки.

Для профилактики послеоперационной боли после хирургического вмешательства следует ввести нагрузочную дозу 25-50 мг путем инфузии продолжительностью 15 минут – 1 час, после этого необходимо применить непрерывную инфузию в дозе около 5 мг/час до максимально суточной дозы 150 мг.

Особые группы пациентов

Дети (в возрасте до 18 лет)

Дозировка раствора для инъекций диклофенака не подходит для применения у детей в возрасте до 18 лет.

Пациенты пожилого возраста (в возрасте 65 лет и старше)

Для пожилых пациентов корректировка начальной дозы обычно не требуется. Вместе с тем, исходя из общепринятых подходов, необходима осторожность при назначении лекарственного препарата, особенно у ослабленных или имеющих низкую массу тела пожилых пациентов.

Пациенты с застойной сердечной недостаточностью (NYHA-I) или значимыми сердечно-сосудистыми факторами риска

У пациентов с застойной сердечной недостаточностью (NYHA-I) или неконтролируемой гипертонией терапия лекарственным препаратом Диклофенак-ЛФ, как правило, не рекомендуется. При необходимости лекарственный препарат назначается пациентам с сердечно-сосудистыми заболеваниями или со значительными факторами риска их развития только после тщательной оценки. В случаях, когда лечение, начатое раствором для инъекций, продолжается таблетками или суппозиториями, содержащими в качестве действующего вещества диклофенак натрия, более 4 недель – только в дозах ≤ 100 мг в сутки.

Пациенты с нарушениями функции почек

Лекарственный препарат противопоказан пациентам с почечной недостаточностью ($\text{СКФ} < 15$ мл/мин/1,73 m^2). Поскольку специальные исследования у пациентов с нарушениями функции почек не проводились, конкретные рекомендации по корректировке дозы дать невозможно. Рекомендуется соблюдать осторожность при применении лекарственного препарата у пациентов с нарушением функции почек.

Пациенты с нарушениями функции печени

Лекарственный препарат противопоказан пациентам с печеночной недостаточностью. Поскольку специальные исследования у пациентов с нарушениями функции печени не проводились, конкретные рекомендации по корректировке дозы дать невозможно. Рекомендуется соблюдать осторожность при применении лекарственного препарата у пациентов с легким и умеренным нарушением функции печени.

Несовместимость

Данный лекарственный препарат не следует смешивать с другими лекарственными препаратами, за исключением упомянутых выше.

Другие лекарственные препараты, применяемые внутривенно, не следует добавлять или вводить одновременно через ту же внутривенную линию.

Использовать только свежеприготовленные растворы.

Содержимое упаковки и прочие сведения

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от воздействия света при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не принимать лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на

НД РБ

2425Б-2022

упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Неиспользованный продукт или отходы следует утилизировать в соответствии с местными требованиями.

Внешний вид препарата ДИКЛОФЕНАК-ЛФ и содержимое упаковки

Раствор для инъекций.

Прозрачная бесцветная, слегка желтоватая или слегка коричневатая жидкость.

По 3 мл раствора для инъекций в ампулах из бесцветного стекла I гидролитического класса с кольцом излома. По 5 ампул в ячейковую упаковку из поливинилхлорида.

По 1 или 2 ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку из картона.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь