Diclofenac AbZ 50 mg Tabletten

magensaftresistente Tabletten

Wirkstoff: Diclofenac-Natrium

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen. Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht

- möchten Sie diese später nochmals lesen. Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich
- an Ihren Arzt oder Apotheker. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich
- verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie. Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch
- für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4. Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Diclofenac AbZ und wofür wird es angewendet?

- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Diclofenac AbZ beachten?
- 3. Wie ist Diclofenac AbZ einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Diclofenac AbZ aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- Was ist Diclofenac AbZ und wofür

Diclofenac AbZ ist ein schmerzstillendes und ent-

zündungshemmendes Arzneimittel aus der Gruppe der

nicht-steroidalen Entzündungshemmer/Antirheumatika

wird es angewendet?

Anwendungsgebiete von Diclofenac AbZ Symptomatische Behandlung von Schmerz und Entzündung bei akuten Gelenkentzündungen (akuten Arthritiden),

einschließlich Gichtanfall chronischen Gelenkentzündungen (chronischen Arthritiden), insbesondere bei rheumatoider Arthritis

(chronische Polyarthritis)

- Morbus Bechterew (Spondylitis ankylosans) und anderen entzündlich-rheumatischen Wirbelsäulenerkrankungen
- Reizzuständen bei degenerativen Gelenk- und Wirbelsäulenerkrankungen (Arthrosen und Spondylarthrosen) entzündlichen weichteilrheumatischen Erkrankungen
- schmerzhaften Schwellungen oder Entzündungen nach Verletzungen. Da der Wirkstoff Diclofenac möglicherweise verzögert

aus Diclofenac AbZ freigesetzt wird, kann es zu einem

Was sollten Sie vor der Einnahme von Diclofenac AbZ beachten?

späteren Wirkungseintritt kommen. Deshalb sollte Diclofenac AbZ nicht zur Einleitung der Behandlung von Erkrankungen verwendet werden, bei denen ein rascher Wirkungseintritt benötigt wird.

Diclofenac AbZ darf nicht eingenommen werden wenn Sie allergisch gegen Diclofenac, Acetylsalicyl-



genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Anzeichen einer Überempfindlichkeits-

- reaktion sind unter anderem Anschwellen von Gesicht und Mund (Angioödem), Atemprobleme, Schmerzen im Brustkorb, laufende Nase, Hautausschlag oder jede andere allergische Reaktion. wenn Sie in der Vergangenheit mit Asthmaanfällen, Nasenschleimhautschwellungen oder Hautreaktionen nach der Einnahme von Acetylsalicylsäure oder anderen NSAR reagiert haben bei ungeklärten Blutbildungsstörungen
- bei aktiven Magen- oder Darmgeschwüren, Blutungen oder Durchbruch bei bestehenden oder in der Vergangenheit wiederholt aufgetretenen Magen/Zwölffingerdarm-Geschwüren (peptischen Ulzera) oder Blutungen (mindestens
- Geschwüre oder Blutungen) bei Magen-Darm-Blutung oder -Durchbruch (Perforation) in der Vorgeschichte im Zusammenhang mit einer vorherigen Therapie mit NSAR

bei Hirnblutungen (zerebrovaskulären Blutungen)

bei schweren Leber- oder Nierenfunktionsstörungen

oder anderen aktiven Blutungen

2 unterschiedliche Episoden nachgewiesener

- wenn bei Ihnen eine Herzkrankheit und/oder Hirngefäßkrankheit festgestellt wurde, z. B. wenn Sie einen Herzinfarkt, einen Schlaganfall oder einen kleinen Schlaganfall (transitorische ischämische
- Attacke, TIA) hatten oder wenn bei Ihnen Verstopfungen der Adern zum Herzen oder Gehirn vorliegen oder Sie sich einer Operation zur Beseitigung oder Umgehung dieser Verstopfungen unterziehen mussten wenn Sie Probleme mit Ihrem Blutkreislauf haben oder hatten (periphere arterielle Verschlusskrankheit) im letzten Drittel der Schwangerschaft Diclofenac AbZ ist für Kinder und Jugendliche unter
- bevor Sie Diclofenac AbZ einnehmen. Nebenwirkungen können minimiert werden, wenn die niedrigste wirksame Dosis über den kürzesten not-

16 Jahren nicht geeignet, da der Wirkstoffgehalt zu

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker,

wendigen Zeitraum angewendet wird. Die Anwendung von diesem Arzneimittel zusammen mit anderen NSAR, einschließlich selektiver Cyclooxigenase-2-Hemmer, sollte vermieden werden, da es keine Hin-

weise für einen synergistischen Nutzen gibt und sich die Nebenwirkungen möglicherweise verstärken. Vorsicht ist angebracht bei älteren Patienten aus grundsätzlich medizinischen Gründen. Insbesondere wird empfohlen, dass bei älteren Patienten, die gebrechlich

sind oder ein geringes Körpergewicht haben, die

Sicherheit im Magen-Darm-Trakt

niedrigste noch wirksame Dosis angewendet wird.

Blutungen des Magen-Darm-Traktes, Geschwüre und

Durchbrüche (Perforationen): Blutungen des Magen-Darm-Traktes, Geschwüre und Perforationen, auch mit tödlichem Ausgang, wurden unter allen NSAR, einschließlich Diclofenac, berichtet. Sie traten mit oder ohne vorherige Warnsymptome bzw. schwerwiegende Ereignisse im Magen-Darm-Trakt in der Vorgeschichte zu jedem Zeitpunkt der Therapie auf. Im Allgemeinen

haben sie bei älteren Patienten schwerwiegendere

Wenn es bei Ihnen während der Anwendung dieses

Arzneimittels zu Magen-Darm-Blutungen oder

Geschwüren kommt, brechen Sie die Anwendung ab. Wie bei allen NSAR, einschließlich Diclofenac, ist eine enge medizinische Überwachung zwingend erforderlich und bei der Anwendung von Dicofenac ist besondere Vorsicht geboten bei Patienten mit Symptomen, die auf Magen-Darm-Erkrankungen hinweisen oder die eine Vorgeschichte haben, die auf ein Magen- oder Darm-Geschwür, Blutung oder Durchbruch hinweist (siehe

Abschnitt 4). Das Risiko für das Auftreten von Magen-

Darm-Blutungen, Geschwüren und Durchbrüchen ist

höher mit steigender NSAR-Dosis, bei Patienten mit

Geschwüren in der Vorgeschichte, insbesondere mit

den Komplikationen Blutung oder Durchbruch (siehe

"Diclofenac AbZ darf nicht eingenommen werden").

Bei älteren Patienten kommt es unter NSAR-Therapie häufiger zu Nebenwirkungen, vor allem zu gastrointestinalen Blutungen und Perforationen, auch mit letalem Ausgang. Daher ist bei älteren Patienten eine besonders sorgfältige medizinische Überwachung erforderlich. Um das Risiko der Magen-Darm-Schädlichkeit bei Patienten mit Geschwüren in der Vorgeschichte, insbesondere mit den Komplikationen Blutung und Durchbruch, und bei älteren Patienten zu verringern, sollte die Behandlung mit der niedrigsten wirksamen Dos begonnen und beibehalten werden. Für diese Patienten sowie für Patienten, die eine begleitende Therapie mit niedrig-dosierter Acetylsalicylsäure (ASS) oder anderen Arzneimitteln, die das Risiko für Magen-Darm-Erkrankungen erhöhen können, benötigen, sollte eine Kombinationstherapie mit

magenschleimhautschützenden Arzneimitteln (z. B. Misoprostol oder Protonenpumpenhemmer) in Betracht gezogen werden. Wenn Sie, insbesondere in höherem Alter, eine Vorgeschichte von Nebenwirkungen am Magen-Darm-Trakt aufweisen, sollten Sie jegliche ungewöhnliche Symptome im Bauchraum (vor allem Magen-Darm-Blutungen) insbesondere am Anfang der Therapie

Vorsicht ist angeraten, wenn Sie gleichzeitig Arzneimittel erhalten, die das Risiko für Geschwüre oder Blutungen erhöhen können, wie z.B. systemische Kortikosteroide, blutgerinnungshemmende Arzneimittel wie Warfarin, selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer, die unter anderem zur Behandlung von depressiven Verstimmungen eingesetzt werden, oder Thrombozytenaggregationshemmer wie ASS (siehe "Einnahme von Diclofenac AbZ zusammen mit anderen Arzneimitteln").

melden

NSAR, einschließlich Diclofenac, sollten auch bei Patienten mit einer gastrointestinalen Erkrankung in der Vorgeschichte (Colitis ulcerosa oder Morbus Crohn) unter sorgfältiger Überwachung und mit Vorsicht angewendet werden, da sich ihr Zustand verschlechtern kann (siehe Abschnitt 4). Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie sich vor Kurzem

einem operativen Eingriff des Magens oder des Darms unterzogen haben oder vorhaben, sich einem operativen Eingriff des Magens oder des Darms zu unterziehen, bevor Sie Diclofenac AbZ einnehmen, da Diclofenac AbZ in manchen Fällen die Wundheilung Ihres Darms nach einem operativen Eingriff verschlechtern kann. Wirkungen am Herz-Kreislauf-System Arzneimittel wie Diclofenac AbZ sind mit einem

erhöhten Risiko für Herzanfälle ("Herzinfarkt") oder

Schlaganfälle verbunden. Jedwedes Risiko ist wahrscheinlicher mit hohen Dosen und länger dauernder Behandlung. Überschreiten Sie nicht die empfohlene

- Dosis oder Behandlungsdauer!
- Bevor Sie Diclofenac erhalten, informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie rauchen, wenn Sie zuckerkrank sind (Diabetes),

wenn Sie Angina pectoris, Blutgerinnsel, hohen Blut-

druck, erhöhte Cholesterin- oder Triglyzeridwerte

Hautreaktionen

Leber

Unter NSAR-Therapie wurde sehr selten über schwerwiegende Hautreaktionen mit Rötung und Blasenbildung, einige mit tödlichem Ausgang, berichtet (exfoliative Dermatitis, Stevens-Johnson-Syndrom und toxische epidermale Nekrolyse/Lyell-Syndrom; siehe Abschnitt 4). Das höchste Risiko für derartige Reaktionen scheint zu Beginn der Therapie zu bestehen, da diese Reaktionen in der Mehrzahl der Fälle im ersten Behandlungsmonat auftraten. Brechen Sie beim ersten Anzeichen von Hautausschlägen, Schleimhautschädigungen oder sonstigen Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion die Anwendung dieses Arzneimittels ab und wenden Sie sich umgehend

Patienten mit Lebererkrankungen erfordern eine sorgfältige ärztliche Uberwachung, da sich ihr Zustand verschlechtern kann.

Wie bei anderen Arzneimitteln aus der Klasse der NSAR können sich bei Anwendung von Diclofenac die Werte von einem oder mehreren Leberenzymen erhöhen.

Als Vorsichtsmaßnahme ist daher bei einer länger

andauernden Behandlung oder wiederholten Behandlung mit Diclofenac eine regelmäßige Bestimmung der Leberwerte durch Ihren Arzt angezeigt. Diclofenac sollte sofort abgesetzt werden, wenn abnorme Leberwerte anhalten oder sich verschlechtern, wenn bestimmte Anzeichen für eine Lebererkrankung festgestellt werden oder wenn andere Erscheinungsformen auftreten (z. B. sog. Eosinophilie, Hautausschlag). Eine Leberentzündung (Hepatitis) kann ohne vorausgehende Symptome auftreten. Vorsicht ist angebracht bei der Anwendung von Diclofenac bei Patienten mit einer bestimmten Störung der Blutbildung (sog. hepatischen Porphyrie), da dies

einen Anfall auslösen kann. Nieren Da Flüssigkeitsretention und Ödeme in Verbindung mit

NSAR-Therapie, einschließlich Diclofenac, berichtet

Patienten, die schon an Bluthochdruck leiden bzw.

wurden, ist besondere Vorsicht geboten bei Patienten mit eingeschränkter Herz- und Nierenfunktion, bei

gelitten haben, älteren Patienten und Patienten, die auch mit so genannten Diuretika oder Arzneimitteln, die die Nierenfunktion erheblich beeinträchtigen können, behandelt werden. Außerdem sollte man vorsichtig therapieren bei Patienten, die an einer erheblichen Verringerung des Flüssigkeitsvolumens leiden z. B. vor oder nach einer größeren Operation (siehe "Diclofenac AbZ darf nicht eingenommen werden"). Bei solchen Patienten wird eine vorsorgliche Über-

wachung der Nierenfunktion empfohlen. Nach Abbruch der Therapie erfolgt gewöhnlich die Wiederherstellung des Zustands vor Behandlungsbeginn. Sonstige Hinweise Dieses Arzneimittel sollte nur unter strenger Abwägung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses angewendet werden: bei bestimmten angeborenen Blutbildungsstörungen

(z. B. akute intermittierende Porphyrie)

erforderlich:

?

bei bestimmten Autoimmunerkrankungen (systemischer Lupus erythematodes und Mischkolla-

- Eine besonders sorgfältige ärztliche Überwachung ist
- direkt nach größeren chirurgischen Eingriffen. Patienten, die an Asthma, Heuschnupfen, geschwollener Nasenschleimhaut (z. B. Nasenpolypen), chronisch

obstruktiven Atemwegserkrankungen oder chronischen

Infekten des Atmungstraktes (besonders im Zusammen-

hang mit Symptomen, wie sie bei einer allergischen Rhinitis auftreten) leiden, haben ein erhöhtes Risiko für das Auftreten allergischer Reaktionen. Diese können sich äußern als Asthmaanfälle (sog. Intoleranz gegenüber Analgetika / Analgetika-Asthma), Quincke-Odem oder Urtikaria. Deswegen wird empfohlen bei solchen Patienten besondere Vorsichtsmaßnahmen zu ergreifen (Notfallbereitschaft). Das ist auch sinnvoll bei Patienten. die auf andere Substanzen mit einer allergischen Reaktion, wie z. B. Hautreaktionen, Juckreiz oder Urtikaria, reagieren. Wie bei anderen NSAR können auch bei Diclofenac, ohne vorherigen Kontakt mit dem Arzneimittel, in seltenen Fällen allergische Reaktionen, einschließlich anaphylaktische/anaphylaktoide Reaktionen, auftreten.

Therapie abgebrochen werden. Der Symptomatik entsprechende, medizinisch erforderliche Maßnahmen müssen durch fachkundige Personen eingeleitet Diclofenac kann vorübergehend die Blutplättchenaggregation hemmen. Patienten mit einer Störung der Blutstillung (Hämostase) sollten daher sorgfältig überwacht werden. Wie andere NSAR kann Diclofenac die Anzeichen und Symptome einer Infektion maskieren. Wenn während

Bei ersten Anzeichen einer Überempfindlichkeits-

reaktion nach Einnahme dieses Arzneimittels muss die

Infektion (z. B. Rötung, Schwellung, Überwärmung, Schmerz, Fieber) neu auftreten oder sich verschlimmern, wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Wenn Sie gleichzeitig Arzneimittel zur Hemmung der Blutgerinnung oder zur Senkung des Blutzuckers

der Anwendung dieses Arzneimittels Zeichen einer

einnehmen, sollten vorsichtshalber Kontrollen der Blutgerinnung bzw. der Blutzuckerwerte erfolgen. Bei länger dauernder Anwendung dieses Arzneimittels ist eine regelmäßige Kontrolle der Nierenfunktion sowie des Blutbildes erforderlich. Bei Einnahme dieses Arzneimittels vor operativen

Eingriffen ist der Arzt oder Zahnarzt zu befragen bzw.

Bei längerer Anwendung von Schmerzmitteln können

Kopfschmerzen auftreten, die nicht durch erhöhte

Dosen des Arzneimittels behandelt werden dürfen.

Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, wenn Sie trotz der

zu informieren

Einnahme dieses Arzneimittels häufig unter Kopfschmerzen leiden! Ganz allgemein kann die gewohnheitsmäßige Einnahme von Schmerzmitteln, insbesondere bei

Kombination mehrerer schmerzstillender Wirkstoffe,

zur dauerhaften Nierenschädigung mit dem Risiko

eines Nierenversagens (Analgetika-Nephropathie)

Kinder und Jugendliche Zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen siehe auch "Diclofenac AbZ darf nicht eingenommen Einnahme von Diclofenac AbZ zusammen mit

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich

andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben

oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/

Die gleichzeitige Anwendung dieses Arzneimittels und Digoxin (Arzneimittel zur Stärkung der Herzkraft),

Phenytoin-Spiegel wird empfohlen.

anderen Arzneimitteln

Phenytoin (Arzneimittel zur Behandlung von Krampfanfällen) oder Lithium (Arzneimittel zur Behandlung geistig-seelischer Erkrankungen) kann die Konzentration dieser Arzneimittel im Blut erhöhen. Eine Kontrolle der Serum-Lithium-Spiegel ist nötig. Eine Kontrolle der Serum-Digoxin- und der Serum-

wässernden und blutdrucksenkenden Arzneimitteln

Dieses Arzneimittel kann die Wirkung von ent-

(Diuretika und Antihypertensiva) abschwächen.

Dieses Arzneimittel kann die Wirkung von Beta-Blockern, ACE-Hemmern und Angiotensin-II-Antagonisten (Arzneimittel zur Behandlung von Herzschwäche und Bluthochdruck) abschwächen. Bei gleichzeitiger Anwendung kann weiterhin das Risiko für das Auftreten einer Nierenfunktionsstörung erhöht sein, vor allem bei älteren Patienten. Die gleichzeitige Anwendung dieses Arzneimittels mit kaliumsparenden Entwässerungsmitteln (bestimmte Diuretika) kann zu einer Erhöhung des Kaliumspiegels

im Blut führen. Eine Kontrolle des Serum-Kalium-

Spiegels sollte daher regelmäßig durchgeführt werden.

Die gleichzeitige Anwendung dieses Arzneimittels mit

anderen NSAR oder mit Glukokortikoiden erhöht das

Risiko für Magen-Darm-Geschwüre oder Blutungen.

Thrombozytenaggregationshemmer wie Acetylsalicylsäure und bestimmte Antidepressiva (selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer/SSRI) können das Risiko für Magen-Darm-Blutungen erhöhen. Diclofenac kann die tubuläre renale Clearance von Methotrexat hemmen und daher zu ansteigenden Methotrexat-Spiegeln führen. Vorsicht wird empfohlen,

wenn NSAR, einschließlich Diclofenac, innerhalb von

Zunahme seiner unerwünschten Wirkungen führen

angewendet werden, da die Konzentration von Methotrexat im Blut ansteigen kann und zu einer

24 Stunden vor oder nach Anwendung von Methotrexat

Diclofenac kann wie andere NSAR die nierenzur Verhinderung von Transplantatabstoßungen, aber auch in der Rheumabehandlung eingesetzt wird) verstärken. Daher sollte es in niedrigerer Dosierung als bei Patienten, die nicht Ciclosporin erhalten, angewendet Arzneimittel, die Probenecid (Arzneimittel zur

scheidung von Diclofenac verzögern. Dadurch kann es zu einer Anreicherung von Diclofenac im Körper und Verstärkung seiner unerwünschten Wirkungen NSAR können möglicherweise die Wirkung von blutgerinnungshemmenden Arzneimitteln wie Warfarin verstärken. Es wird besondere Vorsicht empfohlen, da eine gleichzeitige Anwendung das Blutungsrisiko

Behandlung von Gicht) enthalten, können die Aus-

erhöhen könnte. Deswegen wird eine strenge Überwachung dieser Patienten empfohlen. Klinische Studien haben gezeigt, dass Diclofenac zusammen mit oralen Antidiabetika angewendet werden kann ohne deren klinische Wirkung zu beeinflussen. Jedoch gibt es vereinzelt Berichte von hypoglykämischen oder hyperglykämischen Effekten, die Dosierungsänderungen der Antidiabetika während

Deswegen wird bei gleichzeitiger Anwendung vorsichtshalber eine Kontrolle der Blutzuckerwerte empfohlen. Es liegen vereinzelt Berichte über Krampfanfälle vor, die möglicherweise aufgrund der gleichzeitigen Anwendung von Chinolon-Antibiotika und NSAR auf-

Colestipol und Colestyramin können eine Verzögerung

der Anwendung von Diclofenac erforderlich machten.

oder eine Abnahme der Diclofenac-Resorption herbeiführen. Daher wird empfohlen Diclofenac mindestens 1 Stunde vor oder 4 bis 6 Stunden nach Anwendung von Colestipol/Colestyramin anzuwenden. Vorsicht bei gleichzeitiger Anwendung von Diclofenac und starken CYP2C9-Inhibitoren (z. B. Sulfinpyrazon und Voriconazol), da es dabei infolge der Hemmung des

Einnahme von Diclofenac AbZ zusammen mit Alkohol

Sie möglichst keinen Alkohol einnehmen.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie

vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen,

schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Diclofenac-Stoffwechsels zu einem ausgeprägten Anstieg der Spitzenplasmakonzentrationen und der Exposition gegenüber Diclofenac kommen könnte. Während der Anwendung von Diclofenac AbZ sollten





Wird während der Anwendung dieses Arzneimittels eine Schwangerschaft festgestellt, so ist der Arzt zu benachrichtigen. Sie sollten dieses Arzneimittel im ersten und zweiten Schwangerschaftsdrittel nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden. Im letzten Drittel der Schwangerschaft darf dieses Arzneimittel wegen eines erhöhten Risikos von Komplikationen für Mutter und Kind nicht angewendet werden.

Der Wirkstoff Diclofenac geht in geringen Mengen in die Muttermilch über. Um unerwünschte Wirkungen auf den Säugling zu vermeiden, sollte Diclofenac AbZ nicht während der Stillzeit angewendet werden.

Fortpflanzungsfähigkeit

Diclofenac kann es erschweren, schwanger zu werden. Sie sollten Ihren Arzt informieren, wenn Sie planen schwanger zu werden oder wenn Sie Probleme haben, schwanger zu werden. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen

von Maschinen Sollten Sie während der Finnahme von Diclofenac an

Sehstörungen, Benommenheit, Schwindel, Schläfrigkeit oder an anderen zentralnervösen Störungen (siehe Abschnitt 4) leiden, so sollten Sie keine Fahrzeuge fahren oder Maschinen bedienen. Diclofenac AbZ enthält Natrium

Natrium pro Tablette, d. h., es ist nahezu "natriumfrei".

Wie ist Diclofenac AbZ einzunehmen?

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg)

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen

Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Die empfohlene Dosis beträgt: Diclofenac wird in Abhängigkeit von der Schwere der

Erkrankung dosiert. Der empfohlene Dosisbereich für Erwachsene und Jugendliche ab 16 Jahren liegt zwischen 50 und 150 mg Diclofenac-Natrium pro Tag,

verteilt auf 1 – 3 Einzelgaben. **Einzeldosis** Alter: Tagesgesamtdosis Jugendliche 1 Tablette 1 - 3 Tablette(n) ab 16 Jahre (entsprechend (entsprechend 50 - 150 ma

| Erwachsene | Diclofenac- Natrium) | Diclofenac-Natrium) |
|------------------|-------------------------|----------------------|
| Art und Dauer | der Anwendung | |
| Zum Einnehme | n. | |
| Nehmen Sie Di | clofenac AbZ unze | rkaut mit reichlich |
| Flücciakait (ain | am Glac Waccar) | ain hie zwai Stunden |

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

vor der Mahlzeit auf nüchternen Magen ein.

Bei rheumatischen Erkrankungen kann die Einnahme von Diclofenac AbZ über einen längeren Zeitraum

Wenn Sie eine größere Menge von Diclofenac AbZ

Bewusstlosigkeit sowie Bauchschmerzen, Übelkeit und

eingenommen haben, als Sie sollten Als Symptome einer Überdosierung können zentralnervöse Störungen wie Kopfschmerzen, Schwindel, Benommenheit, Ohrgeräusche (Tinnitus), Krämpfe

(bei Kindern auch myoklonische Krämpfe) und

Erbrechen auftreten. Des Weiteren sind Blutungen im Magen-Darm-Trakt und Funktionsstörungen von Leber und Nieren möglich. Ferner kann es zu Blutdruckabfall, verminderter Atmung (Atemdepression) und zur blauroten Färbung von Haut und Schleimhäuten (Zyanose) Es gibt kein spezifisches Gegenmittel (Antidot). Bei Verdacht auf eine Überdosierung mit Diclofenac benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt. Dieser kann entsprechend der Schwere einer Vergiftung über die gegebenenfalls erforderlichen Maßnahmen entscheiden.

mittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Wenn Sie die Einnahme von Diclofenac AbZ

vorherige Einnahme vergessen haben.

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arznei-

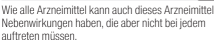
vergessen haben

aufgeführten Hinweise!

Gelegentlich

Selten

Welche Nebenwirkungen sind



Befolgen Sie die bei bestimmten Nebenwirkungen

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden

folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

betreffen

Einige Nebenwirkungen können **schwerwiegend** sein.

Sehr häufig kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen kann bis zu 1 von 10 Behandelten Häufig betreffen

kann bis zu 1 von

kann bis zu 1 von 100 Behandelten

1.000 Behandelten betreffen

| Sehr selten | kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen | |
|---|--|--|
| Nicht bekannt | Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar | |
| Mögliche Nebenwirkungen Bei den folgenden unerwünschten Arzneimittel- wirkungen muss berücksichtigt werden, dass sie überwiegend dosisabhängig und interindividuell unter- schiedlich sind. | | |
| Die am häufigsten beobachteten Nebenwirkungen betreffen den Verdauungstrakt. Magen- und Zwölffingerdarm-Geschwüre (peptische Ulzera), Perforationen (Durchbrüche) oder Blutungen, manchmal tödlich, können auftreten, insbesondere bei älteren Patienten (siehe Abschnitt 2. "Warnhinweise | | |

Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Blähungen, Verstopfung,

Verdauungsbeschwerden, abdominale Schmerzen,

Weniger häufig wurde Magenschleimhautentzündung

Wassereinlagerung (Ödeme), Bluthochdruck und

Herzinsuffizienz wurden im Zusammenhang mit

Teerstuhl, Bluterbrechen, geschwürige Entzündung der Mundschleimhaut (ulzerative Stomatitis), Verschlimmerung von Colitis und Morbus Crohn (siehe Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen")

sind nach Anwendung berichtet worden.

und Vorsichtsmaßnahmen").

NSAR-Behandlung berichtet.

beobachtet.

Arzneimittel wie Diclofenac AbZ sind mit einem erhöhten Risiko für Herzanfälle ("Herzinfarkt") oder Schlaganfälle verbunden, vor allem bei hohen Dosen und Langzeitbehandlung Infektionen und parasitäre Erkrankungen ist im zeitlichen Zusammenhang mit Sehr selten: der Anwendung spezieller entzündungshemmender Arzneimittel

(NSAR, zu diesen gehört auch

(z. B. Entwicklung einer

nekrotisierenden Fasciitis) beschrieben worden.

Diclofenac) eine Verschlechterung

infektionsbedingter Entzündungen

Wenn während der Anwendung dieses Arzneimittels Zeichen einer Infektion (z. B. Rötung, Schwellung, Überwärmung, Schmerz, Fieber) neu auftreten oder

Arzt zu Rate gezogen werden.

sich verschlimmern, sollte daher unverzüglich der

Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems

Sehr selten:

kontrolliert werden.

Leukopenie, Thrombozytopenie, Panzytopenie, Agranulozytose). hämolytische Anämie (Blutarmut durch beschleunigten Abbau von roten Blutkörperchen). Erste Anzeichen können sein: Fieber, Halsschmerzen, oberflächliche Wunden im Mund, grippeartige Beschwerden, starke Abgeschlagenheit, Nasenbluten und Hautblutungen. Setzen Sie in diesen Fällen das Arzneimittel sofort ab und suchen Sie einen Arzt auf. Jegliche Selbstbehandlung mit schmerz- oder fieber-

Störungen der Blutbildung (Anämie,

Überempfindlichkeitsreaktionen wie Häufig: Hautausschlag und Hautjucken. Gelegentlich: Nesselsucht (Urtikaria). Unverträglichkeitsreaktionen (ana-Selten: phylaktische und anaphylaktoide Reaktionen), einschließlich niedriger

Blutdruck (Hypotonie), Herzjagen und

Bei der Langzeittherapie sollte das Blutbild regelmäßig

senkenden Arzneimitteln sollte unterbleiben.

Erkrankungen des Immunsystems

Plötzlich auftretende Schwellungen Sehr selten: der Haut oder Schleimhäute (Angioödem), einschließlich Schwellungen von Gesicht, Zunge und innerem Kehlkopf mit Einengung der Luft-

Schock.

bei Erstanwendung vorkommen können, ist sofortige ärztliche Hilfe erforderlich. Brechen Sie in diesen Fällen **sofort** die Anwendung dieses Arzneimittels ab und suchen Sie einen Arzt auf.

Beim Auftreten einer dieser Erscheinungen, die schon

wege, Luftnot.

Psychiatrische Erkrankungen Sehr selten: Psychotische Reaktionen, Depression, Angstgefühle, Alpträume, Schlaflosigkeit.

Benommenheit, Erregung. Reizbarkeit oder Müdigkeit. Selten: Schläfrigkeit

Erkrankungen des Nervensystems

Sehr selten:

Häufig:

Sensibilitätsstörungen, Störungen der Geschmacksempfindung, Missempfindungen (Parästhesien), Gedächtnisstörungen, Desorientierung,

Zentralnervöse Störungen wie Kopfschmerzen, Schwindel,

Augenerkrankungen

Sehr selten:

Krämpfe, Zittern, Schlaganfall. wurde unter der Anwendung von Sehr selten: Diclofenac die Symptomatik einer nicht auf einer Infektion beruhenden Hirnhautentzündung (aseptischen Meningitis) wie starke Kopfschmerzen, Übelkeit, Erbrechen, Fieber, Nackensteifigkeit oder Bewusstseinstrübung beobachtet. Ein erhöhtes Risiko scheint für Patienten zu bestehen, die bereits an bestimmten Autoimmunerkrankungen (systemischer Lupus erythematodes, Mischkollagenose) leiden.

Doppeltsehen).

Sehstörungen (Verschwommen- oder

Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths Sehr selten: Ohrgeräusche (Tinnitus) und

Hörstörungen. Herzerkrankungen

Herzklopfen (Palpitationen), Brustschmerz, Wassereinlagerung (Ödeme), Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz), Herzinfarkt. Schmerzen im Brustkorb, die ein

Anzeichen für eine möglicherweise schwerwiegende allergische

Reaktion namens Kounis-Syndrom sein können. Wenn Sie diese Nebenwirkung bemerken, informieren Sie sofort Ihren Arzt!

Asthma (einschließlich Atemnot) Selten:

Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes

Magen-Darm-Beschwerden wie Sehr häufig:

luste, die in Ausnahmefällen eine Blutarmut verursachen können. Häufig: Verdauungsstörungen (Dyspepsie), Blähungen (Flatulenz), Bauchkrämpfe,

Appetitlosigkeit, Magen- oder Darmgeschwüre (unter Umständen mit Blutung und Durchbruch).

Magenschleimhautentzündung (Gastritis), blutiges Erbrechen (Haematemesis), Blut im Stuhl oder

Mundschleimhautentzündung (einschließlich geschwürige Entzündung der Mundschleimhaut), Zungenentzündung, Ösophagus-

läsionen (Schädigung der Speise-

röhre), Verstopfung sowie

z. B. Dickdarmentzündung (Colitis), einschließlich blutende Dickdarmentzündung (hämorrhagische Colitis), Verstärkung eines Morbus Crohn/ einer Colitis ulcerosa (bestimmte, mit Geschwüren einhergehende Dickdarmentzündungen), Darmverengung (intestinale Strikturen),

Diclofenac AbZ und sprechen Sie Folgendes beobachten: Leichte Krämpfe und Schmerz-

empfindlichkeit im Bauch, die kurz

nach Beginn der Behandlung mit

Diclofenac auftreten, gefolgt von rektalen Blutungen oder blutigem Durchfall, in der Regel innerhalb von 24 Stunden nach Einsetzen der Bauchschmerzen, (Ischämische Kolitis)

Häufig: Gelegentlich: Leberschäden, insbesondere bei Langzeittherapie, akute Leberentzündung mit oder ohne Gelbsucht, sehr selten sehr schwer (fulminant)

multiforme, Lichtüberempfindlichkeit, Hautblutungen (auch allergische Hautblutungen), schwere Haut-

Gelegentlich:

Sehr selten:

gewebes Gelegentlich:

Sehr selten:

informieren.

(exfoliative Dermatitis). Erkrankungen der Nieren und Harnwege Ausbildung von Ödemen (Wassereinlagerung im Körper), insbesondere bei Patienten mit Bluthochdruck oder eingeschränkter Nierenfunktion; Nierengewebsschädigungen (interstitielle Nephritis, Papillennekrose), die mit akuter Nierenfunktionsstörung (Niereninsuffizienz), Eiweiß im Harn

Hautausschlag mit Rötung (Ekzem,

reaktionen wie Hautausschlag mit

Blasenbildung (z. B. Stevens-John-

Erythem, Exanthem), Erythema

Sollten die genannten Symptome auftreten oder sich verschlimmern, so müssen Sie die Anwendung dieses Arzneimittels abbrechen und **sofort** Kontakt mit Ihrem Arzt aufnehmen. Befolgen Sie die oben bei bestimmten Nebenwirkungen aufgeführten Verhaltensregeln!

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich

an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Neben-

angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch

wirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage

Wie ist Diclofenac AbZ

aufzubewahren?

Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt

lich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-

Die sonstigen Bestandteile sind: Mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Poly(Ocarboxymethyl)stärke-Natriumsalz, Octadecylhydrogenfumarat Natriumsalz, Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.), Macrogol 6000,

Pharmazeutischer Unternehmer AbZ-Pharma GmbH Graf-Arco-Str. 3

im Juli 2019. AbZ-Pharma wünscht Ihnen

Sehr selten:

Gelegentlich:

Sehr selten:

Nicht bekannt:

Bluthochdruck (Hypertonie), Gefäßentzündung (Vaskulitis).

Gefäßerkrankungen Sehr selten: Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums

interstitielle Lungenentzündung Sehr selten: (Pneumonitis)

Übelkeit, Erbrechen und Durchfall; geringfügige Magen-Darm-Blutver-

blutiger Durchfall.

Beschwerden im Unterbauch wie

Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis). Häufigkeit nicht bekannt, Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar: Beenden Sie die Anwendung von umgehend mit Ihrem Arzt, wenn Sie

Sollten stärkere Schmerzen im Oberbauch, Bluterbrechen, eine Schwarzfärbung des Stuhls oder Blut im Stuhl auftreten, so müssen Sie die Anwendung dieses Arzneimittels abbrechen und Ihren Arzt sofort Leber- und Gallenerkrankungen Erhöhung der Leberenzymwerte im

verlaufend, auch ohne Voranzeichen. Lebernekrose, Leberversagen. Sehr selten: Die Leberwerte sollen bei einer Langzeittherapie daher regelmäßig kontrolliert werden. Erkrankungen der Haut und des Unterhautzell-

son-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse/Lyell-Syndrom), Hautentzündung mit Abschuppung der Haut

(Proteinurie) und/oder Blut im Harn (Hämaturie) einhergehen können; nephrotisches Syndrom (Wasseransammlung im Körper und starke Eiweißausscheidung im Harn). Verminderung der Harnausscheidung, Einlagerung von Wasser im Körper (Ödeme) sowie allgemeines Unwohlsein können Ausdruck einer Nierenerkrankung bis hin zum Nierenversagen sein.

direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die

Meldung von Nebenwirkungen

Umkarton und der Blisterpackung nach "Verwendbar angegebenen Monats. Nicht über 25 °C lagern. ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit

Triethylcitrat, Hochdisperses Siliciumdioxid, Talkum, Titandioxid, Eisenoxidhydrat, Chinolingelb-Aluminium-

zum Schutz der Umwelt bei. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Diclofenac AbZ enthält Der Wirkstoff ist Diclofenac-Natrium. Jede magensaftresistente Tablette enthält 50 mg Diclofenac-Natrium.

Wie Diclofenac AbZ aussieht und Inhalt der Packung Gelb-orange runde beidseitig gewölbte Tablette Diclofenac AbZ ist in Packungen mit 20, 50 und 100 magensaftresistenten Tabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. 89079 Ulm Hersteller Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Str. 3 89143 Blaubeuren Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet

gute Besserung! Versionscode: Z16

H293344.02-Z16