

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Diclofenac EG Retard 75 mg tabletten met verlengde afgifte Diclofenac EG Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte

Natriumdiclofenac

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van één van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Diclofenac EG Retard en waarvoor wordt het ingenomen?
2. Wanneer mag u Diclofenac EG Retard niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u Diclofenac EG Retard in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Diclofenac EG Retard?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Diclofenac EG Retard en waarvoor wordt het ingenomen?

Volwassenen

Diclofenac EG Retard is bij volwassenen bestemd voor de behandeling van:

- ontsteking ter hoogte van de gewrichten en van de weefsels buiten de gewrichten
- pijnlijke symptomen van de wervelkolom
- plotse jichtaanvallen
- pijn, ontsteking of zwelling na verwonding, operatie of tandheelkundige ingreep
- gynaecologische pijnen en/of ontstekingen zoals pijnlijke maandstonden.

Een behandeling met Diclofenac EG is symptomatisch of ondersteunend.

2. Wanneer mag u Diclofenac EG Retard niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Diclofenac EG Retard niet innemen?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- Als u ooit een allergische reactie heeft gehad nadat u geneesmiddelen had gebruikt om een ontsteking of pijn te behandelen (bijv. acetylsalicylzuur, diclofenac of ibuprofen). Reacties kunnen onder andere zijn: astma, loopneus, huiduitslag, zwelling van het gezicht, de lippen, de tong, de keel en/of de armen of benen (tekenen van angio-oedeem). Vraag uw arts om advies als u denkt dat u mogelijk allergisch bent.
- Diclofenac EG Retard mag niet gebruikt worden door patiënten bij wie de inname van geneesmiddelen met dezelfde indicaties aanleiding heeft gegeven tot een aanval van astma, netelroos, acute neusontsteking of pijn op de borst.
- Er is bij u een hartaandoening en/of cerebrovasculaire aandoening vastgesteld; u heeft bijvoorbeeld een hartaanval, beroerte, miniberote (TIA) of een verstopping van de bloedvaten naar het hart of de hersenen gehad of u bent hiervoor geopereerd (bijvoorbeeld een bypassoperatie).
- U heeft problemen met uw bloedsomloop of heeft deze gehad (perifeer arterieel vaatlijden).

- U heeft een maag- of darmzweer, -bloeding of -doorboring; een voorgeschiedenis van maagdarmproblemen zoals maagzweer of -bloedingen na inname van antiontstekingsgeneesmiddelen in het verleden.
- U heeft uitgesproken leveraandoeningen.
- U heeft een matige tot ernstige ontoereikende nierwerking.
- U heeft ernstig hartfalen.
- U bent meer dan 6 maanden zwanger.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Diclofenac EG Retard?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Diclofenac EG Retard inneemt.

Voordat u Diclofenac EG Retard gebruikt, informeer uw arts:

- Als u rookt
- Als u suikerziekte (diabetes mellitus) heeft
- Als u een beklemmend, pijnlijk gevoel op de borst (angina), bloedstolsels (klonters), een hoge bloeddruk, of een verhoogde hoeveelheid cholesterol of triglyceriden (bepaalde vetten) in uw bloed heeft.
- Als u kort geleden een operatie van het maag-darmkanaal heeft ondergaan of binnenkort moet ondergaan, aangezien Diclofenac EG Retard de wondgenezing in uw darmen na een operatie soms kan verminderen.
- Als u tijdens de behandeling bijvoorbeeld pijn op de borst, kortademigheid of moeilijke articulatie ervaart. Neem dan onmiddellijk contact op met uw arts.
- Als u ooit last heeft gehad van ernstige huiduitslag of vervelling van de huid, blaarvorming en/of zweren in de mond na het innemen van Diclofenac EG Retard of andere pijnstillers.

De kans op bijwerkingen kan verkleind worden door de laagste werkzame dosering te gebruiken gedurende de kortst mogelijke periode.

Bijzondere voorzichtigheid is geboden bij patiënten met een aantasting van de hart- of nierwerking, bij bejaarden, bij patiënten die waterafdrijvende middelen innemen en in geval van vermindering van het volume lichaamsvocht, welke ook de oorzaak hiervan is (bv. na een zware heelkundige ingreep).

Geneesmiddelen zoals Diclofenac EG Retard kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op een hartaanval ("hartinfarct") of beroerte. Neem niet meer in dan de voorgeschreven dosis en gebruik het geneesmiddel niet langer dan de voorgeschreven behandeling. Het risico neemt toe naarmate de ingenomen dosis hoger is en het geneesmiddel langer gebruikt wordt.

Effecten op maagdarmstelsel

Maag- en darmbloedingen of -zweren en doorboringen hebben meestal ernstigere gevolgen bij bejaarde patiënten. Zij kunnen zich voordoen op gelijk welk ogenblik van de behandeling, met of zonder alarmsymptomen of voorgeschiedenis. In de zeldzame gevallen van maagdarmbloeding of -verzweringen bij patiënten onder Diclofenac EG Retard moet de inname van dit geneesmiddel stopgezet worden.

Een streng toezicht is vereist bij patiënten met tekens van maag- en darmaandoeningen, met maag- of darmzweer in de voorgeschiedenis, met een ontsteking van de dikke darm of met de ziekte van Crohn en met een ernstige aantasting van de leverwerking.

Allergische reacties

Zoals met andere gelijksoortige geneesmiddelen zijn in zeldzame gevallen allergische reacties mogelijk, zelfs zonder vroegere behandeling met het geneesmiddel.

Maskeren van tekenen van infectie

Geneesmiddelen van de groep waartoe Diclofenac EG Retard behoort, kunnen bepaalde ziekteverschijnselen van infectieziekten onderdrukken; hierdoor kunnen de diagnose en een gepaste behandeling vertraagd worden.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Diclofenac EG Retard moet buiten het bereik van kinderen worden bewaard.

Diclofenac EG Retard 75 mg tabletten met verlengde afgifte en Diclofenac EG Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte zijn niet geschikt voor kinderen.

Effecten op de lever

Tijdens een behandeling met Diclofenac EG Retard kan een stijging vastgesteld worden van één of meerdere leverenzymen. Leverontsteking kan voorkomen zonder verwittigingstekens. Voorzichtigheid is geboden bij toediening van Diclofenac EG Retard aan patiënten met leverporfyrie, daar Diclofenac EG Retard een crisis kan uitlokken.

Monitoring

Bij langdurige behandeling met Diclofenac EG Retard dient regelmatig een volledige bloedanalyse te worden verricht. Patiënten met een abnormale bloedstolling dienen zorgvuldig te worden opgevolgd.

Ouderen (65 jaar en ouder)

Bij bejaarde patiënten is bijzondere voorzichtigheid vereist, vooral in verband met ongewenste effecten ter hoogte van de nieren, de maag en de darmen. Deze patiënten moeten de laagst mogelijke werkzame dosis innemen, zeker wanneer ze verzwakt zijn of een laag lichaamsgewicht hebben.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Diclofenac EG Retard nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

De werking van voornamelijk de volgende geneesmiddelen kan beïnvloed worden door Diclofenac EG Retard:

- Lithium of selectieve serotonine-heropnameremmers (SSRI's) (gebruikt in geval van depressies)
- Digoxine (gebruikt bij hartinsufficiëntie)
- Geneesmiddelen tegen diabetes (antidiabetica)
- Geneesmiddelen om de urineproductie te verhogen (diuretica)
- Geneesmiddelen om bloedstolling te voorkomen (anticoagulantia)
- ACE-remmers of bètablokkers (geneesmiddelengroep voor de behandeling van hoge bloeddruk en hartfalen)
- Andere niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen zoals acetylsalicylzuur of ibuprofen
- Corticosteroïden (geneesmiddelen gebruikt om de ontsteking van bepaalde delen van het lichaam te verlichten)
- Methotrexaat (geneesmiddel tegen kanker)
- Ciclosporine (immunosuppressor, vooral gebruikt bij transplantaties)
- Colestyramine en colestipol (gebruikt om cholesterol te verlagen)
- Chinolonen (gebruikt tegen infecties)
- Voriconazol en fluconazol (geneesmiddelen tegen schimmelinfecties)
- Amiodaron (geneesmiddel tegen hartritmestoornissen)
- Fenytoïne (geneesmiddel gebruikt om epileptische aanvallen te behandelen)
- Rifampicine (een antibioticum dat wordt gebruikt voor de behandeling van bacteriële infecties)

Diclofenac EG Retard kan de werking versterken van nog andere geneesmiddelen. Daarom is het raadzaam Diclofenac EG Retard nooit te combineren met een ander geneesmiddel zonder vooraf de arts om advies te vragen.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

In verband met het gebruik van Diclofenac EG Retard tijdens de zwangerschap dient men zich te schikken naar het oordeel van de arts. Gebruik dit geneesmiddel niet in de laatste drie maanden van de zwangerschap; dit kan uw ongeboren kind schade toebrengen of problemen bij de bevalling veroorzaken. Uw ongeboren kind kan last krijgen van nier- en hartproblemen. Het geneesmiddel kan

van invloed zijn op de vatbaarheid van u en uw baby voor bloedingen en ertoe leiden dat de bevalling later plaatsvindt of langer duurt dan verwacht.

Gebruik dit geneesmiddel niet tijdens de eerste zes maanden van de zwangerschap, tenzij dit absoluut noodzakelijk is en uw arts dit aanbeveelt. Als u in deze periode of terwijl u zwanger probeert te worden moet worden behandeld, dient de laagste dosis te worden gebruikt en moet de behandeling zo kort mogelijk worden gehouden. Vanaf week 20 van de zwangerschap kan dit geneesmiddel – als het langer dan een paar dagen wordt gebruikt – ertoe leiden dat uw ongeboren kind nierproblemen krijgt, wat tot gevolg kan hebben dat het kind te weinig vruchtwater rond zich heeft (oligohydramnion), of vernauwing van een bloedvat (de ductus arteriosus) in het hart van de baby. Als u langer dan enkele dagen moet worden behandeld, kan uw arts aanvullende controles aanbevelen.

Vertel het uw arts als u borstvoeding geeft. U mag geen borstvoeding geven tijdens het gebruik of de inname van Diclofenac EG Retard, aangezien dit schadelijk kan zijn voor de zuigeling.

Zoals met andere niet-steroïdale ontstekingsremmende pijnstillers kan Diclofenac EG Retard de vrouwelijke vruchtbaarheid nadelig beïnvloeden en is het daarom niet aangewezen bij vrouwen die zwanger willen geraken.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er wordt afgeraden voertuigen te besturen en machines te gebruiken, aangezien Diclofenac EG Retard duizeligheid, gezichtsstoornissen, slaperigheid of andere uitwerkingen op het zenuwstelsel kan veroorzaken.

Diclofenac EG Retard 75 – 100 mg tabletten met verlengde afgifte bevatten sucrose

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

3. Hoe neemt u Diclofenac EG Retard in?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen dosering mag niet overschreden worden. Het is belangrijk dat de laagst mogelijke dosering ter bestrijding van de pijn wordt gebruikt. Bovendien dient dit middel niet langer dan noodzakelijk te worden gebruikt.

Gebruik bij volwassenen

In de regel bedraagt de aanvangsdosis 100-150 mg per dag. In lichtere gevallen en als onderhoudstherapie volstaan meestal 75-100 mg per dag. De dagdosis kan echter tot 150 mg verhoogd worden.

Als u risicopatiënt bent voor hart- en vaatziekten en u wordt langer dan 4 weken behandeld, mag de dagelijkse dosis niet hoger zijn dan 100 mg.

De tabletten met verlengde afgifte van Diclofenac EG Retard maken het mogelijk het aantal innamen te beperken. Afhankelijk van de behoefte zal één tablet met verlengde afgifte van Diclofenac EG Retard 75 mg één of tweemaal daags of één tablet met verlengde afgifte van Diclofenac EG Retard 100 mg eenmaal per dag worden ingenomen.

Indien de symptomen 's nachts of 's morgens het meest uitgesproken zijn, wordt Diclofenac EG Retard tabletten met verlengde afgifte bij voorkeur 's avonds ingenomen.

Voor de behandeling van pijnlijke maandstonden dient de dagdosis individueel te worden aangepast en bedraagt deze gewoonlijk 50-150 mg. In dit geval bedraagt de startdosis over het algemeen 50-100 mg per dag. Diclofenac EG Retard is niet beschikbaar in tabletten van 50 mg. Uw arts zal bepalen welke behandeling voor u geschikt is. Indien nodig mag deze dosis in de loop van de volgende maandstonden verhoogd worden tot een maximale dagdosis van 200 mg. De behandeling wordt gestart bij het optreden van de eerste verschijnselen en wordt in functie van de pijn gedurende 2 à 3 dagen voortgezet.

Gebruik bij kinderen (jonger dan 18 jaar)

Diclofenac EG Retard 75 mg en 100 mg tabletten met verlengde afgifte zijn niet geschikt voor kinderen.

De aangegeven dosissen niet overschrijden.

Wijze van toediening

De tabletten met verlengde afgifte van Diclofenac EG Retard in hun geheel inslikken met wat drank, bij voorkeur tijdens de maaltijden.

Heeft u te veel van Diclofenac EG Retard ingenomen?

Wanneer u te veel van Diclofenac EG Retard heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Symptomen

Te hoge dosissen Diclofenac EG Retard veroorzaken geen kenmerkend ziektebeeld.

Volgende ziekteverschijnselen zijn mogelijk:

- hoofdpijn, opwinding, spierkrampen, prikkelbaarheid, gebrekkige coördinatie van spierbewegingen, duizeligheid, stuipen, vooral bij jongere kinderen
- maagpijn, misselijkheid, braken, bloedbraken, buikloop, maagdarmzweer
- leverstoornissen
- verminderde urineproductie

Behandeling (richtlijnen voor de arts)

Behandeling van acute intoxicatie met niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen bestaat hoofdzakelijk uit ondersteunende en symptomatische maatregelen, zoals:

- zo vroeg mogelijk de absorptie voorkomen door middel van maagspoeling en toediening van actieve kool.
- ondersteunende en symptomatische behandeling in geval van verwikkelingen zoals hypotensie, nierinsufficiëntie, convulsies, gastro-intestinale irritatie en respiratoire depressie.

Voor de uitscheiding van niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen, is het waarschijnlijk overbodig beroep te doen op specifieke therapeutische maatregelen zoals geaccelereerde uitscheiding, dialyse of hemoperfusie, dit omwille van hun hoge bindingsgraad aan eiwitten en hun sterke metabolisering.

Bent u vergeten Diclofenac EG Retard in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van Diclofenac EG Retard

Niet van toepassing.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Sommige bijwerkingen kunnen ernstig zijn.

Stop het gebruik van Diclofenac EG Retard en neem onmiddellijk contact op met uw arts als u het volgende opmerkt:

- Lichte buikkrampen en gevoeligheid van de buik die optreden kort na aanvang van de behandeling met Diclofenac EG Retard en worden gevolgd door bloedverlies uit de endeldarm of bloederige diarree doorgaans binnen 24 uur na het eerste optreden van de buikpijn (frequentie niet bekend, kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).
- Pijn op de borst, wat een teken kan zijn van een mogelijk ernstige allergische reactie die Kounissyndroom wordt genoemd.
- Een ernstige allergische huidreactie die grote wijdverspreide rode en/of donkere plekken, zwelling van de huid, blaren en jeuk kan omvatten (gegeneraliseerde bulleuze fixed-drugruptie).

Andere mogelijke bijwerkingen zijn:

Vaak voorkomende bijwerkingen (komen voor bij 1 op 10 personen):

Maagpijn, andere maagdarfstoornissen (misselijkheid, braken, buikloop, buikkrampen, spijsverteringsstoornissen, winderigheid, gebrek aan eetlust), hoofdpijn, duizeligheid, ijlhoofdigheid, huiduitslag, verhoging van sommige leverenzymen.

Soms voorkomende bijwerkingen (komen voor bij 1 op 100 personen):

Hartkloppingen, pijn in de borststreek, hartzwakte. Langdurig gebruik van Diclofenac EG Retard kan een stijging veroorzaken van de bloeddruk. Geneesmiddelen zoals Diclofenac EG Retard kunnen in verband worden gebracht met een klein verhoogd risico op een hartaanval ("hartinfarct") of beroerte.

Zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij 1 op 1000 personen):

Maagontsteking (gastritis), maagdarmbloeding (bloedbraken, zwarte stoelgang, bloederige buikloop), maagzweer met of zonder bloeding of doorboring, slaperigheid, netelroos, leverontsteking, al dan niet met geelzucht, overgevoelighedsreacties zoals astma en algemene allergische reacties, met inbegrip van bloeddrukdaling en shock, vochtophoping (oedeem), astma (inclusief kortademigheid).

Zeer zelden voorkomende bijwerkingen (komen voor bij 1 op 10000 personen):

Mondontsteking met afters, ontsteking van de tong, letsels van de slokdarm, darmvernauwing, aandoeningen van de onderbuik zoals bloedende en verzwerende ontsteking van de dikke darm [inclusief ontsteking van de dikke darm met bloed in de ontlasting (hemorragische colitis) en opstoot van terugkerende (ernstige) ontsteking van de dikke darm gepaard gaande met koorts en het afscheiden van slijm soms met bijmenging van etter en bloed (colitis ulcerosa) of terugkerende (ernstige) ontsteking van de darmen gepaard gaande met diarree, pijn in de onderbuik, wisselende koorts en vermagering (ziekte van Crohn)]; ontsteking van de alvleesklier (oorzakelijk verband onbekend), verstopping.

De aandacht wordt gevestigd op de mogelijkheid tot optreden van oppervlakkige beschadigingen of verzweringen van de maag; deze zijn soms aanwezig zonder andere ziekteverschijnselen dan verborgen bloedverlies of zwarte stoelgang.

Stoornissen van het oriëntatievermogen, neerslachtigheid, slapeloosheid, nachtmerries, prikkelbaarheid, ernstige geestelijke afwijkingen, gevoelsstoornissen, met inbegrip van tintelingen, geheugenstoornissen, stuipen, angst, beven, hersenvliesontsteking, aantasting van de smaakzin, hersenbloeding (cerebrovasculair accident), gezichtsstoornissen (troebel zien, dubbelzien), stoornissen van het gehoor, oorsuizen, uitslag met blaarvorming, eczeem, roodheid van de huid, ziektebeeld van Stevens-Johnson, ziektebeeld van Lyell (loslating van de opperhuid), haaruitval, overgevoeligheid aan licht, puntvormige bloedingen, jeuk (pruritus), ontoereikende nierwerking, bloedwateren, eiwit in de urine, nierontsteking, weefselversterf ter hoogte van de nierpapillen. Nieraandoeningen zijn in de meeste gevallen het gevolg van een chronisch gebruik. Vooral bejaarde patiënten vergen een bijzondere aandacht in verband met nierproblemen.

Acute leverontsteking, leverfalen.

Bloedafwijkingen. De beoordeling hiervan behoort tot de bevoegdheid van de arts.

Plotselinge vochtophoping in de huid en slijmvliesen (bijv. keel of tong), ademhalingsmoeilijkheden en/of jeuk en huiduitslag, vaak als allergische reactie (angioneurotisch oedeem) (inclusief gezichtsoedeem), verhoogde bloeddruk, ontsteking van de bloedvaten, goedaardige ontstekingen van het longweefsel (pneumonitis).

Niet bekend (frequentie kan niet worden bepaald uit de beschikbare gegevens):

- Een allergische huidreactie, die ronde of ovale rode en gezwollen plekken op de huid, blaarvorming en jeuk kan omvatten (fixed-drugruptie). In de aangedane gebieden kan ook donkere verkleuring van de huid optreden, die na genezing kan aanhouden. Deze bijwerking komt meestal op dezelfde plek(ken) terug als het geneesmiddel opnieuw wordt ingenomen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via:

België: Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten - www.fagg.be - Afdeling Vigilantie : Website: www.eenbijwerkingmelden.be - E-mail: adr@fagg-afmps.be.

Luxemburg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy of Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Diclofenac EG?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren bij kamertemperatuur (15-25°C). Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos na “EXP”. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Diclofenac EG?

Diclofenac EG Retard 75 mg tabletten met verlengde afgifte:

- De werkzame stof in Diclofenac EG Retard 75 mg tabletten met verlengde afgifte is natriumdiclofenac. Elke tablet met verlengde afgifte bevat 75 mg natriumdiclofenac (zie “Diclofenac EG Retard bevat natrium” in rubriek 2).
- De andere stoffen in Diclofenac EG Retard 75 mg tabletten met verlengde afgifte zijn: sucrose (zie “Diclofenac EG Retard 75 – 100 mg tabletten met verlengde afgifte bevatten sucrose” in rubriek 2), watervrij colloïdaal siliciumdioxide, cetylalcohol, magnesiumstearaat, polyvidon.

Diclofenac EG Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte:

- De werkzame stof in Diclofenac EG Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte is natriumdiclofenac. Elke tablet met verlengde afgifte bevat 100 mg natriumdiclofenac (zie “Diclofenac EG Retard bevat natrium” in rubriek 2).
- De andere stoffen in Diclofenac EG Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte zijn: sucrose (zie “Diclofenac EG Retard 75 – 100 mg tabletten met verlengde afgifte bevatten sucrose” in rubriek 2), watervrij colloïdaal siliciumdioxide, cetylalcohol, magnesiumstearaat, polyvidon, Opadry OY-L-roze, polysorbaat.

Hoe ziet Diclofenac EG eruit en wat zit er in een verpakking?

Diclofenac EG Retard 75 mg tabletten met verlengde afgifte

Blisterverpakking met 10 en 60 tabletten.

Bijsluiter

Diclofenac EG Retard 100 mg tabletten met verlengde afgifte
Blisterverpakking met 10, 30 en 60 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

EG (Eurogenerics) NV - Heizel Esplanade b22 - 1020 Brussel

Fabrikant

Sanico NV - Veedijk 59 - 2300 Turnhout

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen:

Diclofenac EG Retard 75 mg tabletten met verlengde afgifte:

BE210831

Diclofenac EG Retard 100mg tabletten met verlengde afgifte:

BE210847

Afleveringswijze: op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 03/2026.