

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони

здрав'я України

22.08.2019 № 464

Реєстраційне посвідчення

№ УА/1899/01/02

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ВОЛЬТАРЕН ФОРТЕ

Склад:

діюча речовина: диклофенаку діетиламін;

1 г емульгелю містить диклофенаку діетиламіну 23,2 мг, що відповідає 20 мг диклофенаку натрію;

допоміжні речовини: спирт ізопропіловий, пропіленгліколь, кокойлу каприлокапрат, олія мінеральна, поліетиленгліколю цетостеариловий ефір, карбомери, діетиламін, спирт олеїловий, ароматизатор евкаліптовий, бутилгідрокситолуол (Е 321), вода очищена.

Лікарська форма. Емульгель для зовнішнього застосування.

М'який гомогенний кремоподібний гель від білого до жовтуватого кольору.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються місцево у разі суглобового та м'язового болю. Нестероїдні протизапальні засоби місцевого застосування. Диклофенак.

Код ATX M02A A15.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Диклофенак є нестероїдним протизапальним засобом із вираженою протиревматичною, зневолювальною, протизапальною та жарознижувальною дією. Основним механізмом дії є пригнічення біосинтезу простагландинів.

Фармакокінетика.

Кількість диклофенаку, яка всмоктується через шкіру, пропорційна площині його нанесення і залежить як від загальної застосованої дози препарату, так і від ступеня гідратації шкіри. Після місцевого застосування препарату Вольтарен Форте (двічі на день) на поверхню шкіри площею 400 см² ступінь системної абсорбції препарату, що визначається як концентрація діючої речовини в плазмі крові, еквівалентна нанесенню 4 рази на добу гелю диклофенаку діетиламіну з концентрацією 1,16 %.

Відносна системна біодоступність диклофенаку при застосуванні препарату Вольтарен Форте на 7 день становить 4,5 % порівняно з таблетками по 50 мг (при тій же дозі диклофенаку натрію). Абсорбція не залежить від застосування вологопроникної та паропроникної пов'язки.

Після нанесення препарату Вольтарен Форте на шкіру суглобів кисті і коліна диклофенак виявляється у плазмі (де його максимальна концентрація приблизно у 100 разів менша, ніж після перорального прийому тієї ж кількості диклофенаку), у синовіальній оболонці та синовіальній рідині.

Диклофенак накопичується в шкірі, яка слугує резервуаром, звідки відбувається поступове вивільнення речовини в прилеглі тканини. Звідти диклофенак переважно надходить у більш глибокі запалені тканини, такі як суглоби, зв'язки. Там він продовжує діяти і визначається в концентраціях, до 20 разів більших, ніж у плазмі.

Диклофенак метаболізується частково шляхом глукuronізації та переважно шляхом гідроксилювання з утворенням кількох фенольних похідних, два з яких є фармакологічно активними, але значно меншою мірою, ніж диклофенак.

Диклофенак та його метаболіти виводяться переважно із сечею. Кінцевий період напіввиведення диклофенаку із плазми крові становить в середньому 1–2 години. Чотири метаболіти, включаючи два активних, також мають невеликий період напіввиведення – 1–3 години. Один з метаболітів – 3'-гідрокси-4'-метоксидиклофенак – має більш тривалий період напіввиведення, але є практично неактивним.

При нирковій недостатності накопичення диклофенаку та його метаболітів в організмі не спостерігається. При хронічному гепатиті або недекомпенсованому цирозі печінки кінетика та метаболізм диклофенаку не змінюються.

Клінічні характеристики.

Показання.

Лікування болю, запалення та набряку при:

- пошкоджені м'яких тканин: травми сухожиль, зв'язок, м'язів та суглобів (наприклад, внаслідок вивиху, розтягнення, забиття) та біль у спині (спортивні травми);
- локалізованих формах ревматизму м'яких тканин: тендinit (у т. ч. «тенісний лікоть»), бурсит, плечовий синдром та періартропатія.

Симптоматичне лікування остеоартриту дрібних та середніх суглобів, що розташовані поверхнево, таких як суглоби пальців або коліnnі суглоби.

Протипоказання. Підвищена чутливість до диклофенаку або інших компонентів препарату. Наявність в анамнезі нападів бронхіальної астми, ангіоедеми, крапив'янки або гострого риніту, зумовлених прийомом ацетилсаліцилової кислоти або інших нестероїдних протизапальних засобів. Останній триместр вагітності.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

Оскільки системна абсорбція диклофенаку внаслідок місцевого застосування препарату дуже низька, виникнення взаємодії є малоявірним. Сумісне застосування препарату Вольтарен Форте з іншими системними нестероїдними протизапальними засобами та стероїдами може збільшити частоту виникнення побічних ефектів.

Особливості застосування.

З обережністю застосовувати з пероральними нестероїдними протизапальними засобами. Імовірність розвитку системних побічних ефектів (які трапляються при застосування системних форм диклофенаку) має бути розглянута при застосуванні препарату на більш великі ділянки шкіри або протягом більш тривалого часу, ніж рекомендовано.

Вольтарен Форте рекомендується наносити тільки на інтактні, неушкоджені ділянки шкіри, запобігаючи потраплянню на пошкоджену (поранену або інфіковану) шкіру. Слід уникати контакту препарату з очима та слизовими оболонками. Препарат не можна ковтати.

При появі будь-яких шкірних висипів лікування препаратом потрібно припинити. Вольтарен Форте не слід застосовувати під повітронепроникну оклюзійну пов'язку, але допускається його застосування під неоклюзійну пов'язку.

Вольтарен Форте містить пропіленгліколь, який може спричиняти легке локалізоване подразнення шкіри у деяких людей, а також бутилгідрокситолуол, який може викликати локалізовані реакції на шкірі (наприклад контактний дерматит) або подразнення очей та слизових оболонок.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Клінічний досвід застосування вагітним жінкам обмежений. Як і інші нестероїдні протизапальні засоби, Вольтарен Форте протипоказаний під час третього триместру вагітності у зв'язку з можливим розвитком слабкості родової діяльності, порушенням діяльності нирок плода з подальшим маловоддям та/або серцево-легеневої токсичності з передчасним закриттям артеріальної протоки та легеневою гіпертензією.

Невідомо, чи диклофенак при зовнішньому застосуванні виділяється в грудне молоко, тому застосування препарату Вольтарен Форте не рекомендується у період годування груддю. Проте при наявності вагомих підстав для застосування препарату у період годування груддю препарат не слід наносити на молочні залози або великі ділянки шкіри та не слід застосовувати у великий кількості або протягом тривалого часу.

Дані щодо впливу диклофенаку на фертильність людини при його зовнішньому застосуванні відсутні.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Препарат призначений тільки для зовнішнього застосування.

Дорослим та дітям віком від 14 років препарат наносять 2 рази на добу, знеболювальна дія триває до 12 годин. Вольтарен Форте застосовують 2 рази на добу, вранці та ввечері, злегка втираючи в шкіру в місці локалізації болю. Кількість препарату, яка застосовується, залежить від розміру ураженої зони (так, 2–4 г, що за розміром відповідає вишні або волоському горіху, достатньо для нанесення на ділянку площею 400–800 см²).

Після нанесення препарату необхідно вимити руки, окрім тих випадків, коли саме ця ділянка підлягає лікуванню.

Тривалість терапії залежить від показання та ефективності лікування. Препарат не слід застосовувати довше 14 днів поспіль при ушкодженнях або ревматизмі м'яких тканин та довше 21 дня при болю в суглобах артритного походження, якщо інше не рекомендовано лікарем.

Якщо після 7 днів лікування стан пацієнта не покращився або погіршився, необхідно звернутися за консультацією до лікаря.

Пацієнти літнього віку не потребують коригування дози препарату.

Діти. Вольтарен Форте не рекомендований для застосування дітям віком до 14 років.

Передозування.

Передозування малоймовірне у зв'язку з низькою абсорбцією диклофенаку у системний кровоток при місцевому застосуванні.

Однак при випадковому проковтуванні препарату можуть спостерігатись побічні ефекти, що характерні для передозування таблеток диклофенаку (вміст однієї туби препарату Вольтарен Форте 50 г еквівалентний 1 г диклофенаку натрію). В такому випадку при розвитку помітних системних побічних ефектів показане симптоматичне лікування із застосуванням терапевтичних заходів, що проводяться для лікування отруєння нестероїдними протизапальними засобами.

Побічні реакції.

Побічні реакції включають легкі тимчасові реакції на шкірі в місці нанесення. У рідкісних випадках можуть спостерігатися алергічні реакції.

Інфекції та інвазії

Рідкісні (<1/10000): пустульозні висипання.

З боку імунної системи

Рідкісні (<1/10000): реакції гіперчутливості (у тому числі крапив'янка), ангіоневротичний набряк.

З боку респіраторної системи

Рідкісні (<1/10000): бронхіальна астма.

З боку шкіри та сполучних тканин

Часті ($\geq 1/100$; <1/10): висипання, свербіж, екзема, еритема, дерматит, у тому числі контактний дерматит.

Поодинокі ($\geq 1/10000$; <1/1000): бульозний дерматит.

Рідкісні (<1/10000): реакції світлоочутливості.

У разі виникнення побічних реакцій слід припинити лікування та звернутися до лікаря.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання. Зберігати у недоступному для дітей місці при температурі не вище 30 °C.

Упаковка. По 50 г або 100 г препарату в тубах алюмінієвих ламінованих, закупорених полімерними ковпачками, що нагвинчуються, білого або синього кольору круглої або трикутної форми. По 1 тубі у картонній коробці.

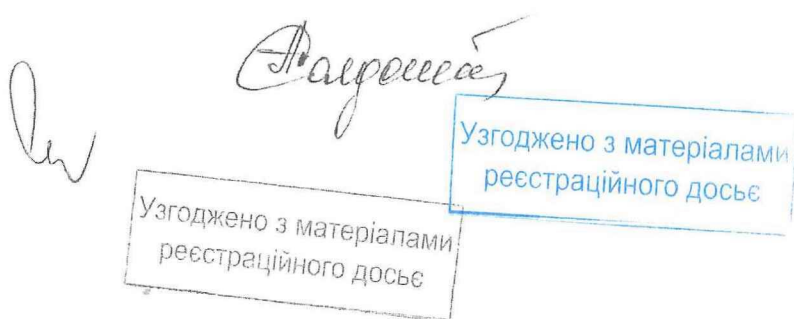
Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

Новартіс Консьюмер Хелс СА/ Novartis Consumer Health SA.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.
Рут де Летра 2, 1260 Ніон, Швейцарія/ Route de l'Etraz 2, 1260 Nyon, Switzerland.

Дата останнього перегляду.



Таке узгоджене
І. Курін 1!
10.12.19

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства
охорони здоров'я України
22.02.2019 № 464
Реєстраційне посвідчення
№ UA/1811/01/02

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони здоров'я
України
17.02.2020 № 332

Заявник, країна: ГСК Консьюмер Хелскер С.А., Швейцарія
GSK Consumer Healthcare S.A., Switzerland

Виробник, країна: ГСК Консьюмер Хелскер С.А., Швейцарія
GSK Consumer Healthcare S.A., Switzerland

ЗМІНИ ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ

ПРЕПАРАТУ

ВОЛЬТАРЕН ФОРТЕ

емульгель для зовнішнього застосування 2,32 %
по 50 г або 100 г у тубах №1

Діюча редакція	Пропонована редакція
Виробник. Новартіс Консьюмер Хелс СА/ Novartis Consumer Health SA.	Виробник. ГСК Консьюмер Хелскер С.А./GSK Consumer Healthcare S.A.
Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. Рут де Летра 2, 1260 Ніон, Швейцарія/ Route de l'Etraz 2, 1260 Nyon, Switzerland.	Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. Рут де Летра, 1260 Ніон, Швейцарія/Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland.

Заявник



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства
охорони здоров'я України
22.02.2019 № 464
Реєстраційне посвідчення
№ UA/1811/01/02

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
20.09.2020 № 2020

Заявник, країна: ГСК Консьюмер Хелскер С.А., Швейцарія
GSK Consumer Healthcare S.A., Switzerland

Виробник, країна: ГСК Консьюмер Хелскер С.А., Швейцарія
GSK Consumer Healthcare S.A., Switzerland

ЗМІНИ ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ
ПРЕПАРАТУ

ВОЛЬТАРЕН ФОРТЕ
 емульгель для зовнішнього застосування 2,32 %
 по 50 г або 100 г у тубах №1

Діюча редакція	Пропонована редакція
Упаковка. По 50 г або 100 г препарату в тубах алюмінієвих ламінованих, закупорених полімерними ковпачками, що нагвинчуються, білого або синього кольору круглої або трикутної форми. По 1 тубі у картонній коробці.	Упаковка. По 50 г або 100 г препарату в тубах алюмінієвих ламінованих, закупорених полімерними ковпачками, що нагвинчуються, білого або синього кольору круглої або трикутної форми, або полімерними ковпачками з відкидною кришечкою. По 1 тубі у картонній коробці.

Заявник



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства
охорони здоров'я України
22.02.2019 № 464
Реєстраційне посвідчення
№ UA/1811/01/02

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
05.05.2022 № 753

Заявник, країна: ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ, Швейцарія
GSK Consumer Healthcare SARL, Switzerland

Виробник, країна: ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ, Швейцарія
GSK Consumer Healthcare SARL, Switzerland

ЗМІНИ ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ
ПРЕПАРАТУ

ВОЛЬТАРЕН ФОРТЕ
емульгель для зовнішнього застосування 2,32 %
по 50 г або 100 г у тубі №1

Діюча редакція	Пропонована редакція
Виробник. ГСК Консьюмер Хелскер С.А./GSK Consumer Healthcare S.A.	Виробник. ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ / GSK Consumer Healthcare SARL.
Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. Рут де Летра, 1260 Ніон, Швейцарія/Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland.	Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. Рут де Летра, Ніон, 1260, Швейцарія / Route de l'Etraz, Nyon, 1260, Switzerland.

Заявник



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства
охорони здоров'я України
22.02.2019 № 464
Реєстраційне посвідчення
№ UA/1811/01/02

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
Од. Од. 2024 № 176

Заявник, країна: Халеон КХ САРЛ, Швейцарія
Haleon CH SARL, Switzerland

Виробник, країна: Халеон КХ С.а.р.л., Швейцарія
Haleon CH S.a.r.l., Switzerland

ЗМІНИ ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ
ПРЕПАРАТУ

ВОЛЬТАРЕН ФОРТЕ
емульгель для зовнішнього застосування 2,32 %
по 50 г або 100 г у тубі №1

Діюча редакція	Пропонована редакція
<p>Виробник. ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ / GSK Consumer Healthcare SARL.</p> <p>Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. Рут де Летра 2, Ніон, 1260, Швейцарія / Route de l'Etraz, Nyon, 1260, Switzerland.</p>	<p>Виробник. Халеон КХ С.а.р.л. / Haleon CH S.a.r.l.</p> <p>Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. Рут Де Летра 2, Ніон, 1260, Швейцарія / Route De L'etraz 2, Nyon, 1260, Switzerland.</p>

Заявник



ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства
охорони здоров'я України
22.02.2019 № 464
Реєстраційне посвідчення
№ UA/1811/01/02

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
05.09.2024 № 1543

- Заявник, країна:** Халеон КХ САРЛ, Швейцарія
Haleon CH SARL, Switzerland
- Виробник, країна:** Халеон КХ С.а.р.л., Швейцарія
Haleon CH S.a.r.l., Switzerland
(виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій)
- Халеон Італі Мануфекчурінг С.р.Л., Італія
Haleon Italy Manufacturing S.r.l., Italy
(первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій)

ЗМІНИ ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

ВОЛЬТАREN ФОРТЕ
емульgel для зовнішнього застосування 2,32 %
по 50 г або 100 г у тубі №1

Діюча редакція	Пропонована редакція
<p>Виробник. Халеон КХ С.а.р.л. / Haleon CH S.a.r.l.</p> <p>Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. Рут Де Летра 2, Ніон, 1260, Швейцарія / Route De L'etraz 2, Nyon, 1260, Switzerland.</p>	<p>Виробник. 1. Халеон КХ С.а.р.л. / Haleon CH S.a.r.l. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій). 2. Халеон Італі Мануфекчурінг С.р.Л. / Haleon Italy Manufacturing S.r.l. (первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій).</p> <p>Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності. 1. Рут Де Летра 2, Ніон, 1260, Швейцарія / Route De L'etraz 2, Nyon, 1260, Switzerland. 2. Bia Неттуненсе, 90, Апрілія, 04011, Італія / Via Nettunense, 90, Aprilia, 04011, Italy.</p>

Заявник



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє