

## **Состав**

Каждая таблетка ацеклофену содержит 100 мг;  
*вспомогательные вещества:* полиэтиленгликоль 6000, целлюлоза микрокристаллическая, глицерил пальмитостеарат и другие.

## **Лекарственная форма**

Таблетки.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Нестероидный противовоспалительный препарат (НПВП)

Код АТС M01AB16.

## **Фармакодинамика**

### *Механизм действия*

Ацеклофенак обладает противовоспалительным, обезболивающим и жаропонижающим действием. Угнетает синтез простагландинов, влияет на патогенез воспаления, возникновения боли и лихорадки.

Инфенак является представителем промежуточной группы (выделяемой отдельными авторами) «преимущественно селективных ЦОГ-2 ингибиторов». Так, по данным Saraf S., соотношение ингибирующих концентраций ЦОГ-2/ЦОГ-1 у этого препарата составляет 0,26, и это меньше, чем у эталонного селективного ингибитора ЦОГ-2 целекоксиба — 0,7, хотя и больше, чем у рофекоксиба — 0,12. Исследование Hinz B. и соавт. (2003) показало, что после приема 100 мг ацеклофенака активность ЦОГ-2 в нейтрофилах человека блокируется более чем на 97%, в то время как активность «физиологической» ЦОГ-1 лишь на 46%. Для приема 75 мг диклофенака это соотношение было существенно хуже и составляло 97% и 82% соответственно.

## **Фармакокинетика**

Инфенак быстро всасывается (пиковая концентрация достигается уже через 1-3 часа после приема), поэтому активно связывается с белками плазмы (>99%). Максимальная концентрация в плазме после однократной дозы и недельного приема схожи, при этом не отмечено статистически достоверного различия в плазменной концентрации у молодых и пожилых людей.

Препарат преимущественно (70-80%) экскретируется с мочой, а примерно 20% попадает в кал.

Проникает в синовиальную жидкость, где его концентрация достигает 57% от уровня концентрации в плазме и время достижения максимальной концентрации на 2-4 ч позже, чем в плазме.

Объем распределения - 25 л.

Действие активных метаболитов ацеклофенака сохраняется в течение 12 часов.

## **Показания**

- Ревматоидный артрит;
- остеоартрит;
- невралгия;
- люмбаго;
- радикулит;
- остеоартроз;
- послеоперационные боли;
- дисменорея;
- зубная боль;
- посттравматические боли.

## **Противопоказания**

- Гиперчувствительность (в т.ч. к другим НПВС);
- активная язва желудка или двенадцатиперстной кишки, желудочно-кишечные кровотечения или другие нарушения с кровотечением;
- тяжелая форма сердечной недостаточности или серьезные нарушения функции почек;
- III триместр беременности. В I и II триместрах беременности и в период лактации ацеклофенак назначают с осторожностью, только в случаях, когда ожидаемый терапевтический эффект для матери превышает потенциальный риск для плода или грудного ребенка.

## *Меры предосторожности*

С осторожностью назначают при сердечной недостаточности, заболеваниях печени, почек и ЖКТ в анамнезе, диспептических симптомах на момент назначения препарата, артериальной гипертензии, снижении объема циркулирующей крови (в т.ч. состояние после оперативных вмешательств), ХПН, при одновременном приеме с диуретиками.

В период лечения необходимо воздерживаться от занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

При одновременном применении повышает концентрацию в плазме дигоксина, препаратов лития и фенитоина.

На фоне одновременного приема калийсберегающих диуретиков усиливается риск гиперкалиемии, на фоне антикоагулянтов - риск кровотечений (необходим регулярный контроль свертываемости крови).

Ацеклофенак уменьшает эффекты диуретических и антигипертензивных средств.

При одновременном применении ацеклофенак повышает риск развития побочных эффектов НПВС и ГКС со стороны ЖКТ, токсичность метотрексата (интервал между приемами - 24 ч) и нефротоксичность циклоспорина.

Ацетилсалициловая кислота снижает концентрацию ацеклофенака в крови. При одновременном применении с пероральными гипогликемическими препаратами возможны как гипо-, так и гипергликемия (необходим контроль уровня глюкозы в крови)

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Не следует управлять автотранспортом или другими опасными механизмами.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Не рекомендуется к применению.

### **Способ применения и дозы**

Рекомендованная доза для взрослых составляет 200 мг в сутки, и принимается как две отдельные дозы по 100 мг, одна таблетка утром и одна вечером.

Инфенак можно принимать независимо от приема пищи. Еда влияет только на скорость всасывания, а не на степень.

При легкой и средней печеночной недостаточности по 100 мг в сутки, при тяжелой - не рекомендуется

Фармакокинетика ацеклофенака в пожилых людей не меняется, таким образом, нет необходимости изменять дозы или кратность приема у людей пожилого возраста.

## **Дети**

Противопоказано.

## **Срок годности**

3 года.

## **Условия хранения**

Хранить при температуре от 15°C до 25°C в оригинальной упаковке.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Упаковка**

10 таблеток по 100 мг в блистере, в картонной коробке.

## **Производитель**

Тулип Лаб Правит Лимитед, Индия

## **Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).