

DICLAC

GEL TÓPICO 1,16%

Eurofarma Chile S.A.

FÓRMULA FARMACÉUTICA Y COMPOSICIÓN.

Cada 100 g de Gel contiene:	
Diclofenaco Dietilamónico (equivalente a 1 g de diclofenaco sódico)	1,2 g.
Excipientes: Los aprobados en registro	

INDICACIONES TERAPÉUTICAS.

Antiinflamatorio no esteroide y analgésico percutáneo.

Formas localizadas de reumatismo extraarticular, tales como: tenosinovitis, síndrome hombro-mano, bursitis, periartropatías. Afecciones reumáticas localizadas: artrosis de las articulaciones periféricas y de la columna vertebral. Inflamaciones de origen traumático de los tendones, ligamentos, músculos y articulaciones: contusiones, entorsis, distensiones.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad conocida al diclofenaco a cualquiera de los excipientes, al ácido acetilsalicílico y a otros antiinflamatorios no esteroides.

PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA.

-Embarazo:

1° y 2° trimestre: Los estudios efectuados en animales de experimentación no han revelado riesgo para el feto. No obstante, no se dispone de ningún estudio controlado en mujeres embarazadas.

3° trimestre: Se halla contraindicado por el riesgo de provocar un cierre prematuro del conducto arterioso e inhibir las contracciones uterinas.

-Lactancia: Es poco probable que pueda determinarse la presencia de cantidades dosables de diclofenaco en la leche materna. No obstante, no se dispone de ninguna experiencia con el preparado durante la lactancia.

EFECTOS ADVERSOS (no deseados).

En ocasiones puede aparecer prurito, enrojecimiento, erupción o quemazón. Si el producto se aplica sobre superficies extensas y durante períodos prolongados, no puede excluirse completamente la aparición de efectos colaterales sistémicos.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES.

Antes de usar este medicamento debe evaluarse los riesgos y beneficios en su uso los que deben ser discutidos entre Usted y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes: Debe aplicarse sólo sobre la piel intacta y no sobre heridas cutáneas o lesiones con pérdida de la integridad de la piel.

Debe evitarse que el gel entre en contacto con los ojos y las mucosas. No ingerir.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica.

No recomiende este medicamento a otra persona.

INTERACCIONES.

No se conocen hasta el momento.

DOSIS Y VIAS DE ADMINISTRACIÓN.

Vía de Administración: Oral

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es:

Adultos: Extender de 2 a 4 cm de gel sobre la zona afectada, según el tamaño de esta, 3 a 4 veces por día, friccionando suavemente.

La duración del tratamiento depende de la indicación y de la respuesta obtenida. Se recomienda reconsiderar el tratamiento al cabo de 2 semanas en caso de no obtenerse los resultados esperados.

Niños: Hasta el presente no se han establecido ni las indicaciones ni la posología para el uso en niños.

SOBREDOSIFICACIÓN.

Es poco probable que se produzcan cuadros de sobredosificación debido a la baja absorción del diclofenaco administrado en forma tópica.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Conservar en su envase original, en lugar fresco y seco, a no más de 25°C.

PRESENTACIÓN.

Pomo con 60 g de Diclofenaco Sódico.