

DOLFLAM® Gel

DICLOFENACO



Denominación Distintiva: Dolflam® Gel

Denominación Genérica: Diclofenaco.

Forma farmacéutica: Gel 1.0%.

Fórmula: Cada 100 g contienen:
Diclofenaco Sódico 1.0 g
Vehículo cbp 100.0 g

INDICACIONES TERAPEUTICAS

El Diclofenaco es el primero de una serie de derivados del ácido fenilacético, que se desarrollaron como agentes antiinflamatorios con propiedades analgésicas. Indicado en el tratamiento tópico de procesos inflamatorios producidos por traumatismos deportivos y accidentales de tendones, ligamentos y articulaciones (contusiones, luxaciones, subluxaciones, esguinces y distensiones musculares). Además es empleado en el tratamiento de reumatismo en tejidos blandos como tenosinovitis, tendinitis, bursitis y hombro doloroso.

CONTRAINDICACIONES

DOLFLAM (f.f. GEL) está contraindicado en pacientes hipersensibles al principio activo o cualquier componente de la fórmula. Tampoco debe administrarse a pacientes en los que el Diclofenaco, el Acido Acetilsalicílico y otros analgésicos antiinflamatorios no esteroides hayan inducido asma, urticaria u otro tipo de reacción alérgica, porque se han reportado reacciones anafilácticas graves en estas condiciones.

PRECAUCIONES GENERALES

Se recomienda no aplicar el gel en lesiones en las que exista pérdida de continuidad de la piel y no debe permitirse el contacto del mismo con los ojos ni con las mucosas.

RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

No existen estudios controlados sobre el uso del Diclofenaco por vía tópica en la mujer embarazada. Por tal motivo el uso del Diclofenaco no es recomendable en la misma. En relación al período de lactancia no es de esperarse, el encontrar cantidades significativas de Diclofenaco en leche materna, sin embargo, no se recomienda el uso del producto en esta etapa.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS

La aplicación de Diclofenaco por vía tópica en general, es bien tolerado, pero puede ocasionar en algunos pacientes las siguientes reacciones secundarias o adversas: prurito, rubor, sensación de ardor en la piel, dermatitis de contacto, descamación de la piel y pápulas. A nivel sistémico se han reportado casos aislados de exantema generalizado, reacciones de hipersensibilidad y fotosensibilidad.

DOSIS Y VIA DE ADMINISTRACIÓN

Vía de Administración: Tópica.

Dosis: Se deberá aplicar localmente sobre la piel 3 o 4 veces al día friccionando suavemente. La cantidad a aplicar dependerá de la zona dolorosa y la duración del tratamiento será de acuerdo a la respuesta obtenida.

PRESENTACIONES

Caja con tubo de 60 g para Venta al Público

RECOMENDACIONES PARA EL ALMACENAMIENTO

Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30° C. Consérvese el tubo bien tapado.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Su venta requiere receta médica

No se deje al alcance de los niños

No se administre durante el embarazo, lactancia, ni en niños menores de 12 años.

NOMBRE DEL LABORATORIO Y DIRECCIÓN FARMACÉUTICOS RAYERE, S.A.

Emiliano Zapata No. 72 México, D.F. 03300

NÚMERO DE REGISTRO DEL MEDICAMENTO

Registro No.: 038M97 SSA

