



Dioxaflex

Diclofenaco Sódico 140 mg

Parches

FI/149 (RA) 1051 Ed.V/07.19

Industria Italiana
EXPENDIO BAJO RECETA



FÓRMULA: cada Parche de 10 x 14 cm contiene: Diclofenaco Sódico (como Diclofenaco Epolamina) 140 mg. Excipientes: Gelatina; Povidona; Sorbitol Solución; Caolín; Dióxido de Titanio; Propilenglicol; Metilparabeno; Propilparabeno; Edetato Disódico; Ácido Tartárico; Aminoacetato de Dihidroxi-aluminio; Carboximetilcelulosa Sódica; Poli-acrilato Sódico; 1,3-Butilenglicol; Polisorbato 80; Fragancia; Paño de Poliester Destramado; Película de Polipropileno, Agua Purificada.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico, antiinflamatorio, antiedematoso.

INDICACIONES

Tratamiento local del dolor, la inflamación y la tumefacción, consecutivos a entorsis, luxaciones, contusiones y distensiones musculares.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

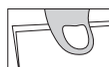
La dosificación se ajustará según criterio médico al cuadro clínico del paciente. Como posología media de orientación, se aconseja:

Aplicar un parche autoadhesivo 2 veces por día (mañana y tarde) sobre la zona afectada.

Forma de administración:



1- Cortar el sobre que contiene los parches en el sitio indicado.



2- Retirar un parche y volver a cerrar cuidadosamente el sobre.



3- Quitar la hoja plástica que protege la superficie adhesiva del parche.



4- Aplicar el parche sobre la parte afectada. No modificar la frecuencia y modo de aplicación del medicamento señalados por el médico.

En casos de excesiva movilidad o transpiración abundante, se aconseja fijar el parche con tela adhesiva; con malla elástica o una muslera, rodillera o tobillera.

Si se desea higienizar la zona o tomar un baño durante el período de aplicación, se debe retirar el parche y volverlo a colocar una vez cumplida dicha tarea.

Ante cualquier duda consulte a su médico.

ACCIONES COLATERALES Y SECUNDARIAS

En pacientes particularmente sensibles pueden aparecer, a veces, prurito, rubefacción o sensación de quemadura y, raramente, erupción cutánea o reacciones de fotosensibilización.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

No obstante, por tratarse de un medicamento de aplicación local, no pueden excluirse reacciones generales de hipersensibilidad comunes a cualquier antiinflamatorio: asma, urticaria, hinchazón de la cara y la cavidad bucal. En pacientes que padecen asma o urticaria crónica o en alérgicos a la aspirina, el riesgo es mayor.

Debe evitarse que el producto entre en contacto con los ojos y las mucosas. En su acondicionamiento original, los parches no deben ser utilizados más allá de la fecha de vencimiento impresa en el envase. Después de la primera apertura del sobre, los parches contenidos pueden ser utilizados en un plazo de 3 meses.

Antes de indicar el medicamento, se establecerá si el paciente ha experimentado reacciones alérgicas durante la utilización previa de productos semejantes (pomadas antiinflamatorias), si sufre otras enfermedades, si es alérgico o está tomando otros medicamentos (incluso automedicados).

CONTRAINDICACIONES

Aplicación sobre heridas abiertas (escoriaciones, cortaduras, etc.).

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los componentes.

Hipersensibilidad a otros medicamentos antiinflamatorios no esteroideos.

En razón de la falta de experiencia con el producto durante el embarazo y la lactancia, se contraíndica su uso en estos estados.

Interacciones

No se han detectado hasta el momento.

Antagonismos. Antidotismos

No se han detectado hasta el momento.

PRESENTACIÓN

Envase conteniendo 2 y 5 Parches y 1 malla elástica.

Dicha malla es apta para aplicaciones especiales de ortopedia, traumatología y cirugía.

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 25 °C. Mantener en su envase original.

En su acondicionamiento original, los parches no deben ser utilizados mas allá de la fecha de vencimiento impresa en el envase. Después de la primera apertura del sobre, los parches contenidos pueden ser utilizados en un plazo de tres meses.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, DIOXAFLEX DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó – Información de Productos, Dirección Médica: infoproducto@bagó.com.ar – 011-4344-2216.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud y Desarrollo Social de la Nación.

Certificado Nro. 36.917.

Prospecto autorizado por A.N.M.A.T. Disp. Nro. 2028/95.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.argentina.gov.ar/anmat/farmacovigilancia> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.

Bajo licencia de IBSA-Suiza.



Elaborado por: Altergon Italia SRL, Zona Industriale ASI, 83040 Morra de Sanctis (AV) Italia.

Importado y distribuido por:



Ética al servicio de la salud

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19. Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico. Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

IB19007PA