

Difenac[®]

Diclofenac Sódico

50 mg Comprimidos

75 mg Cápsulas Liberación Prolongada

75 mg/3 ml Solución Inyectable

100 mg Comprimidos Recubiertos

especialidades



Dollder c.a.

FÓRMULA: Cada comprimido de 50 mg contiene: 50 mg de Diclofenac Sódico; Lactosa 90 mg; Croscarmelosa Sódica Excipientes c.s.p.

Cada comprimido de 100 mg contiene: 100 mg Diclofenac Sódico; Lactosa 177 mg; Croscarmelosa Sódica y Excipientes c.s.p.

Cada cápsula L.P. contiene: 75 mg de Diclofenac Sódico; azúcar 122 mg.

Cada 3 ml de Sol. Inyectable contienen: 75 mg de Diclofenac Sódico; Alcohol Bencílico 0,06 ml; Metabisulfito de Sodio 3 mg; Vehículo c.s.p.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Comprimidos y Cápsulas: Oral. Solución Inyectable: Intramuscular.

INDICACIONES: Analgésico, Antiinflamatorio, en procesos reumáticos, tales como artritis reumatoidea y espondilitis anquilosante, en el tratamiento de la dismenorrea primaria. Antipirético y Tratamiento agudo de la crisis de migraña con o sin aura. Tratamiento de las afecciones que cursan con inflamación y/o dolor leve a moderado, Tratamiento del dolor post operatorio (vía IM)

POSOLÓGIA: Adultos: analgésico-Antiinflamatorio- Antipirético; *Comprimidos:* 1 a 2 comprimidos tres (3) veces al día en las comidas. *Comprimidos de 50 mg:* Adultos = 25 – 50 mg cada 6 – 8 horas. *Dosis máxima* = 200 mg/día. *Comprimidos de 100 mg:* 1 comprimido cada 12 horas. *Cápsulas L.P.:* 1 cápsula al día. *Dosis máxima* 200 mg al día. Tratamiento agudo de la crisis de migraña: 50 mg. Dosis única. *Dosis Máxima:* 100 mg. *Solución Inyectable:* 1 a 3 ampollas I.M. al día.

ADVERTENCIAS: Producto de uso delicado que debe ser administrado bajo vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, a menos que a criterio médico el balance riesgo / beneficio sea favorable. No se administre durante el período de lactancia, en caso de ser imprescindible su uso, por no existir otra alternativa terapéutica suspéndase temporalmente la lactancia materna mientras dure el tratamiento.

La solución Inyectable contiene bisulfito de sodio, el mismo puede ocasionar reacciones alérgicas, incluyendo shock anafiláctico. La sensibilidad al sulfito se observa más frecuentemente en individuos asmáticos. Los Comprimidos no deben administrarse en pacientes con intolerancia a la lactosa o galactosa y las Cápsulas L.P. no deben administrarse en pacientes con intolerancia a la sacarosa o galactosa (equivalente a todos los azúcares).

PRECAUCIONES: Realizar control hematológico, del funcionalismo hepático y renal. Su administración por cualquier vía, debe ser restringida en caso de enfermedades del tracto digestivo. Si es indispensable su uso el médico tratante debe tomar las medidas para proteger la vía digestiva contra la posibilidad de exacerbación de afecciones gastrointestinales. Ajustar la dosis en ancianos. Las cápsulas L.P. no debe administrarse en pacientes diabéticos.

EFFECTOS ADVERSOS: Úlcera gástrica, epigastralgia, náuseas, diarrea y cefaleas, anemia aplásica y hemolítica, agranulocitosis, trombocitopenia, prurito, erupciones cutáneas.

INTERACCIONES: No debe asociarse con litio, ni con digoxina, metotrexate, ciclosporinas, diuréticos, anticoagulantes, hipoglicemiantes orales.

TIRO

FECHA: 12 - 05 - 11 CORRECCIÓN: 24 - 09 - 12
TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm
COLOR: Negro



asesores gráficos F&S c.a.

Difenac[®]

Diclofenac Sódico

50 mg Comprimidos

75 mg Cápsulas Liberación Prolongada

75 mg/3 ml Solución Inyectable

100 mg Comprimidos Recubiertos

especialidades



Dollder c.a.

CONTRAINDICACIONES: Alergia al Diclofenac sódico o a otros agentes antiinflamatorios no esteroideos. Sangramiento gastrointestinal. Pacientes que padecen crisis asmáticas, rinitis alérgicas desencadenadas por la administración de ácido acetil salicílico u otros medicamentos que inhiben la prostaglandina sintetasa. Úlcera gastroduodenal e insuficiencia renal o hepática.

CONSERVACIÓN: Consérvese a temperatura menor a 30°C.

PRESENTACIÓN: Estuches con 20 comprimidos de 50 mg. E.F. 24.432/10. Estuche con 10 comprimidos de 100 mg. E.F. 24.522/10. Estuches con 10 cápsulas L.P. de 75 mg. E.F. 29.347/10. Estuches con 1 y 3 ampollas. E.F. 24.433/11.

FARMACÉUTICO PATROCINANTE: Dra. María Alcira Rivero Prieto.

Producto de Especialidades DOLLDER, C.A.
RIF.: J-00117472-9. Caracas - República Bolivariana de Venezuela.
Para mayor información comunicarse con la Dirección Médica de Especialidades Dollder, C.A.
Teléfonos: (0212) 400.54.00 ó al 0800 DOLLDER / 0800 3655337

23738

RETIRO

FECHA: 12 - 05 - 11 CORRECCIÓN: 24 - 09 - 12
TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm
COLOR: Negro



asesores gráficos F&S c.a.