

**MARCA:**

DIOXAFLEX

**SUSTANCIAS:**

DICLOFENACO

**FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:**

Suspensión oral

**PRESENTACIÓN:**

1 Envase(s), 90 ml

**CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS:**

Acción farmacológica: El diclofenaco es un antiinflamatorio no esteroide (AINE), con acción antiinflamatoria, analgésica y antipirética.

**FÓRMULA:**

Cada 100 mL de SUSPENSIÓN contienen:

Diclofenaco potásico 500,00 mg

**INDICACIONES:** Cuadros inflamatorios agudos y crónicos. Reumatismos agudos o crónicos. Dolor posquirúrgico, y/o postraumático. Cefalea. Dismenorrea. Síndrome febril.

**CONTRAINDICACIONES:** Hipersensibilidad conocida a los principios activos o a alguno de los componentes de la formulación.

**PRECAUCIONES:** Considerando la participación de las prostaglandinas en el control del flujo renal, durante el tratamiento con DIOXAFLEXMR deberán ser controlados especialmente aquellos pacientes con insuficiencia cardíaca, renal o con depleción de volumen extracelular.

La administración de DIOXAFLEXMR en pacientes con porfiria puede desencadenar un ataque.

Uso en niños: Diclofenaco suspensión está aprobado para su uso en niños.

**USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA:**

Embarazo: No se recomienda su uso, especialmente en el último trimestre del embarazo.

Lactancia: Los AINEs administrados por vía sistémica pasan a la leche materna.

**DOSIS:** La dosis se adaptará según criterio médico al cuadro clínico del paciente.

Como posología media de orientación en adultos, se aconseja:

Adultos: 10 mL (50 mg de diclofenaco), 3 veces por día.

Puede fraccionarse la dosis en 2 tomas de 15 mL según el caso y las necesidades individuales.

Niños: 2-3 mg/kg de peso corporal por día, fraccionados en dos o tres tomas.

Modo de preparación: Agitar antes de usar.

**FORMA DE ADMINISTRACIÓN:** Oral.

**SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL, MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS):** La sobredosificación puede ocasionar un incremento en la incidencia o severidad de alguna de las reacciones adversas conocidas del diclofenaco.

En caso de sobredosis deben aplicarse las medidas usuales de eliminación gástrica y de soporte general.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con un centro de toxicología.

**PRESENTACIÓN:** Envases conteniendo 90 mL.

*Comercializado por:*

**LABORATORIOS BAGÓ S.A.**

*MRMarca registrada*