

DICLOFEN[®]

DICLOFENAC SÓDICO 50 mg **RELAX**
CARISOPRODOL 350 mg

**ANTIINFLAMATORIO - ANALGESICO
MIORRELAJANTE**

**COMPRIMIDOS RECUBIERTOS
VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL**

FORMULA:

Cada comprimido recubierto contiene:

Diclofenac Sódico.....	50 mg
Carisoprodol.....	350 mg
Excipientes.....	c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

DICLOFEN RELAX asocia en su fórmula la destacada acción analgésica - antiinflamatoria del Diclofenac a la notable acción miorrelajante central del Carisoprodol, calmando el dolor con elevada eficacia y aliviando la contractura muscular acompañante.

INDICACIONES:

Indicado en lumbalgias, lumbociatalgias, luxaciones y sub luxaciones articulares. Fracturas óseas. Esguinces. Torticolis. Síndrome de hombro doloroso. Bursitis. Tenosinovitis. Artrosis. Espondiloartrosis. Dolores musculares por ejercicios violentos. Post cirugía ortopédica y traumatológica.

CONTRAINDICACIONES:

Miastenia gravis. Hipersensibilidad conocida a los principios activos. Úlcera péptica en actividad.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Los pacientes con trastornos gastrointestinales o con antecedentes de úlcera péptica, enfermedad de Crohn ó con trastornos hematopoyéticos, afecciones hepáticas, cardíacas, o renales graves deberán mantenerse bajo estricto control médico. En pacientes sometidos a tratamientos prolongados se deberán realizar recuentos hemáticos periódicos y controlar la función hepática y renal.

Especial precaución en pacientes con función cardiaca o renal limitada, en pacientes de edad avanzada, en pacientes que toman diuréticos, en ancianos y en aquellos con una depleción importante del volumen extracelular o después de intervenciones quirúrgicas importantes.

Se recomienda su no prescripción durante el período de embarazo ó según criterio médico.

Este medicamento contiene Lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, insuficiencia a la lactosa del APP insuficiencia observada en ciertas poblaciones de Laponia o mala absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

REACCIONES ADVERSAS / EFECTOS COLATERALES:

Gastrointestinales: dolor epigástrico, náuseas, vómitos, diarrea.

Rara vez hemorragias, úlcera péptica.

En casos aislados: trastornos hipogástricos (colitis, hemorragia inespecífica y exacerbación de colitis ulcerativa).

Sistema nervioso central: cefaleas, mareos, vértigo.

En raras ocasiones somnolencia y en casos aislados: trombocitopenia, leucopenia, agranulocitosis, anemia hemolítica, anemia aplásica, alteraciones urinarias, síndrome nefrótico, reacciones de hipersensibilidad (broncoespasmos, reacciones sistemáticas anafilácticas, incluso hipotensión). Raras veces hepatitis con ictericia o sin ella.

INTERACCIONES:

Administrado en forma simultánea con preparados de litio o digoxina, puede elevar el nivel plásmatico de estos. Puede inhibir el efecto de los diuréticos. Se ha descrito que el peligro de hemorragias aumenta durante el empleo combinado de diclofenac y anticoagulantes. Puede aumentar la concentración sanguínea del metotrexato y elevar su toxicidad. La nefrotoxicidad de la ciclosporina puede ser mayor mediante los efectos antiinflamatorios no esteroides de diclofenac sobre las prostaglandinas renales. Con psicotrópicos y alcohol tienen efectos aditivos.

POSOLÓGIA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Un comprimido recubierto 2 a 3 veces al día, vía oral.

SOBREDOSIS:

Los síntomas de sobredosis no se han descrito de forma completa. Los síntomas descritos generalmente han reflejado la toxicidad hepática, renal y para el SNC de los medicamentos. Estupor, coma, shock, depresión respiratoria que puede llevar a la muerte.

El tratamiento que se recomienda incluye:

Vigilancia y mantenimiento de las funciones vitales, en caso de que se necesite respiración asistida no se deben utilizar estimulantes respiratorios.

La administración de antiácidos u otros alcalinizantes urinarios puede aumentar la excreción y aliviar los efectos gastrointestinales adversos.

Instauración de tratamiento sintomático y otras medidas de mantenimiento si es necesario.

Administración según necesidades expansores del volumen plasmático para la hipotensión.

Vaciado del estomago mediante inducción de la émesis (solo en pacientes consiente) o lavado gástrico.

RECOMENDACIÓN:

En caso de sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología en el Centro de Emergencias Medicas Av. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelós - Tel. 204 800

PRESENTACIÓN:

Caja x 20 comprimidos recubiertos

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Conservar en lugar seco.

Venta Bajo Receta.

Elaborado por

Laboratorios Catedral de Scavone Hnos. S. A. – Acceso Norte

Planta Industrial: Vía Férrea esq. Cándido Vasconsellos - Asunción – Paraguay

Director Técnico: Farm. Jaime Cristóful - Reg. Prof. N° 2.719

SCAVONE HNOS. S.A.

Santa Ana N° 431 c/ Avda. España - Asunción – Paraguay

Director Técnico: Q.F. Amílcar Sena - Reg. Prof. N° 4.885

Todo medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños.