

Curinfram

Diclofenac Dietilamina 1,16%

Gel

Industria Argentina

Venta bajo receta

FÓRMULA

Cada 100 g de Diclofenac Dietilamina Gel contiene:

Diclofenac dietilamina	1,160 g
Carbopol 940, Polietilenglicol 400; Cerato; Vaselina líquida;	
Trietanolamina pH 7,0; Metilparabeno sódico;	
Propilparabeno sódico; Agua purificada c.s.p.	100 g

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiinflamatorio tópico.

INDICACIONES

Tratamiento de:

Formas localizadas de reumatismo extra-articular, por ejemplo: tendosinovitis, bursitis, periartropatías, síndrome hombro-mano.

Afecciones reumatoides localizadas, por ejemplo: artrosis de articulaciones periféricas y raquideo.

Inflamación de origen traumático de los tendones, de los ligamentos, de los músculos y las articulaciones, por ejemplo: esguinces, contusiones.

Acción farmacológica:

Para uso externo dotado de una acción antiinflamatoria y analgésica. Se presenta como una crema no grasa, que penetra fácilmente la piel. Posee un efecto refrescante y tranquilizador.

Mecanismo de acción: inhibe la biosíntesis de prostaglandinas las cuales juegan un papel importante en la génesis de la inflamación, del dolor y la fiebre.

Dentro de las inflamaciones de origen traumático o reumático, alivia el dolor, reduce el edema y permite una recuperación funcional más rápida.

FARMACOCINETICA

Absorción:

La cantidad de diclofenac absorbido por la piel es proporcional mientras el producto dure y se mantenga sobre la piel y la superficie a tratar, también depende de la dosis total aplicada de la hidratación de la piel. La absorción de diclofenac se multiplica por tres si la zona tratada es cubierta por una cura oclusiva durante 10 horas.

Distribución:

Más del 99% se encuentra unido a proteínas, principalmente a la albúmina. Luego de la aplicación tópica de diclofenac en las articulaciones de las manos y de las rodillas, se la puede encontrar en plasma, en el líquido sinovial y en la sinovial.

Metabolismo:

El metabolismo hepático, la biotransformación del diclofenac se produce por glucuroconjugación de la molécula con la formación de metabolitos inactivos.

Eliminación:

El clearance total de diclofenac es de 263 +/- 56 mL/ minutos. La vida media de eliminación es de 1-2 horas. Diclofenac y sus metabolitos son excretados esencialmente por orina.

POSOLÓGIA/ MODO DE ADMINISTRACIÓN

Según la extensión de la zona dolorosa a tratar, hacer penetrar por masajes ligeros 2-4 g de diclofenac gel, por 3 o 4 días.

La duración del tratamiento depende de la indicación y de la respuesta obtenida. Se recomienda reevaluar la medicación al cabo de 2 semanas.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al diclofenac, al ácido acetilsalicílico o a otros antiinflamatorios no esteroideos así como al propanolol o al propilenglicol.

PRECAUCIONES

Aplicar sobre piel sana e intacta (sin lesiones ni heridas abiertas). Evitar el contacto con los ojos y las mucosas.

Embarazo y Lactancia

Primer y segundo trimestre: los ensayos en animales no revelan algún riesgo para el feto, no se dispone de estudios controlados en la embarazada.

Tercer trimestre: no utilizar diclofenac tópico en razón de un riesgo eventual cierre prematuro del canal arterial y de inercia uterina.

Utilización durante la lactancia: Es poco verosímil que se pueda hallar cantidad medida de sustancia activa en la leche materna, no se dispone de estudios durante la lactancia.

Interacciones Medicamentosas

No hay hasta el presente alguna interacción notable.

REACCIONES ADVERSAS

Reacciones locales:

Ocasionalmente: dermatitis de contacto alérgica o no (con síntomas tales como prurito, rubor, edema, papulas, vesículas, erupción bullosa o descamación de la piel)

Reacciones sistémicas:

Casos aislados: erupción cutánea generalizada, reacción de hipersensibilidad (por ejemplo crisis de asma, edema de Quincke) fotosensibilización.

La probabilidad de ver algún efecto adverso sistémico es poco probable comparado con las otras formas farmacéuticas, pero si el gel es usado en áreas cutáneas extendidas y por un periodo prolongado, consultar al médico.

SOBREDOSIFICACIÓN

Es poco probable que una sobredosificación se produzca, en razón de la débil absorción sistémica de esta forma tópica de diclofenac, en caso de que se produzca efectos indeseables sistémicos importantes, por una sobredosis accidental (por ejemplo en niños), tomar las medidas generales necesarias recomendadas para la intoxicación producida por los antiinflamatorios no esteroideos.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al Hospital mas cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología de:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

PRESENTACIONES:

Envase con 20 g o 50 g de gel.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 38.416

CONSERVAR A TEMPERATURA NO MAYOR A 30 °C, AL ABRIGO DE LA LUZ Y EN SU ENVASE ORIGINAL.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Laboratorios DUNCAN S.A.

Tronador 543 (C1427 CRK) - CABA

Elaborado en: Coronel Méndez 440 (B1875 DQJ) - Wilde - Prov. de Buenos Aires

Directora Técnica: SILVIA SALLAGO - Farmacéutica.