

Voltaren BSS ^[1]

VOLTAREN® NOTA IMPORTANTE: Antes de recetar este medicamento, consulte toda la información relativa a su prescripción.

Presentación: Solución inyectable, 75 mg/3 ml, diclofenaco sódico, INY. Comprimidos gastrorresistentes, 25 mg y 50 mg, diclofenaco sódico, CGR. Comprimidos de liberación prolongada, 75 mg y 100 mg, diclofenaco sódico, CLP. Supositorios, 12,5 mg, 25 mg, 50 mg y 100 mg, diclofenaco sódico, SUP. Comprimidos dispersables, 46,5 mg, diclofenaco ácido libre equivalente a 50 mg de diclofenaco sódico, CDI. Cápsulas de gelatina dura, 145,6 mg, resinato de diclofenaco equivalente a 75 mg de diclofenaco sódico, CGD. Suspensión para gotas orales, 15 mg/ml, resinato de diclofenaco equivalente a 0,5 mg de diclofenaco sódico por gota (= 1,5%), SGO. Indicaciones: (*) Formas inflamatorias y degenerativas de reumatismo: artritis reumatoide, espondilitis anquilosante. CGR, CLP, SUP, INY (IM), CGD. (*) Formas inflamatorias y degenerativas de reumatismo: artritis reumatoide juvenil. CGR, SUP, SGO. (*) Formas inflamatorias y degenerativas de reumatismo: artrosis y espondiloartritis. CGR, CLP, SUP, INY (IM). Formas inflamatorias y degenerativas de reumatismo: síndromes dolorosos de la columna vertebral, reumatismo no articular. CGR, CLP, SUP, INY (IM), CDI. Crisis agudas de gota. CGR, SUP, INY (IM), CDI. Dolor, inflamación postraumáticos y postoperatorios, por ejemplo después de una intervención quirúrgica odontológica u ortopédica. CGR, CLP, SUP, INY (IM), SGO, CDI, CGD. Trastornos dolorosos o inflamatorios en ginecología, por ejemplo, dismenorrea idiopática o anexitis. CGR, CLP, SUP, CDI, CGD. Como tratamiento complementario en infecciones otorrinolaringológicas inflamatorias dolorosas severas, por ejemplo, faringoamigdalitis, otitis. En consonancia con los principios terapéuticos generales, la enfermedad subyacente debe tratarse con una terapia básica, según proceda. La fiebre aislada no constituye una indicación. CGR, SUP, SGO, CDI. Crisis de migraña. SUP, INY (IM). Cólicos renales y biliares. INY (IM). Tratamiento o prevención del dolor postoperatorio en el ámbito hospitalario (únicamente por vía IV). INY (IV). Estados postraumáticos inflamatorios y dolorosos, por ejemplo debido a esguinces. CDI. Exacerbación transitoria de la artrosis. CDI. Artritis aguda (lo cual incluye las crisis agudas de gota). CGD. Irritación causada por afecciones degenerativas de las articulaciones o de la columna vertebral (artritis y espondiloartritis activas, síndrome cervical, lumbalgia, isquialgia). CGD. Reumatismo inflamatorio de tejidos blandos. CGD. Dolor causado por un tumor (sobre todo en caso de afección del esqueleto), o edema peritumoral inflamatorio. CGD. Posología y administración: La dosis debe ajustarse individualmente. Para minimizar los efectos adversos debe usarse la dosis mínima eficaz durante el menor tiempo posible. • Únicamente adultos: 1 o a lo sumo 2 ampollas al día (por vía intramuscular o intravenosa) como tratamiento inicial durante un periodo máximo de 2 días. No administrar las ampollas en forma de bolo intravenoso. Antes de la infusión intravenosa, diluir el contenido de 1 ampolla con 100 a 500 ml de solución fisiológica al 0,9% o solución glucosada al 5% amortiguadas con 0,5 ml de solución de bicarbonato de sodio al 8,4% o 1 ml de solución al 4,2%. La dosis diaria total no debe superar 150 mg. Para no causar lesiones en un nervio u otros tejidos presentes en el lugar de la inyección, al aplicar la inyección intramuscular deben seguirse las instrucciones correspondientes. • CGR, CLP, SUP, SGO, CDI, CGD. Adultos: de 50 a 150 mg al día en varias tomas (dismenorrea y crisis agudas de migraña: hasta 200 mg al día CGR, SUP, CDI). Niños de 1 año o más y adolescentes: de 0,5 a 2 mg/kg/día (artritis reumatoide juvenil: hasta 3 mg/kg/día CGR, SUP, SGO), sin superar una dosis diaria máxima de 150 mg. • CDI: solamente para el tratamiento a corto plazo. • Poblaciones especiales: Los pacientes con cardiopatía confirmada o con factores de riesgo cardiovascular no deben recibir dosis superiores a 100 mg al día si el tratamiento dura más de 4 semanas. Contraindicaciones: • Hipersensibilidad confirmada al diclofenaco, al metabisulfito sódico (solución inyectable únicamente) o a otros excipientes. • Úlcera activa, hemorragia o perforación gástricas o intestinales. • Último trimestre del embarazo. • Insuficiencia hepática. • Insuficiencia renal (filtración glomerular <15ml/min/1,73m²). • Insuficiencia cardíaca severa. • Hipersensibilidad confirmada al ácido acetilsalicílico o a otros antiinflamatorios no esteroideos (AINE). • Proctitis (supositorios únicamente). Advertencias y precauciones: • Se recomienda precaución en los pacientes con síntomas o antecedentes de afecciones gastrointestinales, y en los ancianos por el riesgo de hemorragia o perforación gastrointestinal. Suspender el tratamiento si ocurren tales

Source URL: <https://www.cac.sandoz.com/es/voltaren-bss>

Links

[1] <https://www.cac.sandoz.com/es/voltaren-bss>