

## FRENTE

# NALGIFLEX DICLOFENACO DIETILAMINA

Gel

Industria Argentina

### COMPOSICIÓN:

Cada 100 g contiene:  
Diclofenaco Dietilamina 1,16 g (equivalente a Diclofenaco Sódico 1 g).  
Excipientes: Dietilamina; Carbopol 940; Alcohol Isopropílico; Mentol; Propilenglicol; Metilparabeno; Propilparabeno;  
Agua purificada c.s.p. 100 g.

**Código ATC:** M02AA15

### ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Analgésico y Antiinflamatorio.

### INDICACIONES:

**NALGIFLEX Gel** está indicado como antiinflamatorio, analgésico y antirreumático percutáneo.

### PROPIEDADES:

Actúa inhibiendo la síntesis de prostaglandinas; éstas desempeñan una acción importante respecto de la aparición de la inflamación, dolor y fiebre, la hialuronidasa producida por gémenes y la agregación plaquetaria.

### DOSIFICACIÓN:

Como posología media de orientación se aconseja: cubrir la zona afectada con una capa delgada de gel y friccionar con suavidad 3 o 4 veces al día.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

La seguridad de su empleo durante el embarazo y la lactancia no ha sido aún establecida. Por lo tanto, deberá evaluarse el potencial riesgo frente a los beneficios esperados.

No aplicar sobre heridas abiertas. Evitar el contacto con los ojos o con las membranas mucosas. No debe ser ingerido por vía oral. Los efectos adversos sistémicos no pueden ser excluidos cuando se aplica sobre grandes áreas de piel o cuando se usa durante períodos prolongados.

**NALGIFLEX Gel** es un producto exclusivamente de Uso Externo.

### ANTAGONISMOS Y ANTIDOTISMOS:

No presenta.

### REACCIONES ADVERSAS:

Ocasionalmente se puede presentar: rash, reacciones de hipersensibilidad y fotosensibilidad, así también como dermatitis por contacto alérgica.



VENTA BAJO RECETA

ME-1281-8  
150x150

## DORSO

Se recomienda no prescribir ni utilizar este medicamento durante el período del embarazo.

### CONTRAINDICACIONES:

Particularmente, **NALGIFLEX Gel** está contraindicado en pacientes que presenten antecedentes de alergia al principio activo. Debe ser aplicado únicamente sobre zonas de piel intacta. Debe evitarse el contacto con los ojos o mucosas.

### SOBREDOSIS:

En caso de sobredosis accidental, de inmediato se debe contactar al médico o recurrir al hospital más cercano.

• **Centro Nacional de Intoxicaciones - Hospital Posadas: 0800-333-0160 / (011) 4654-6648 / 4658-7777**  
• **Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-9247**

### CADUCIDAD:

Este medicamento no debe utilizarse después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

### CONSERVACIÓN:

**NALGIFLEX Gel** debe ser conservado a temperatura ambiente, entre 15°C y 30°C, en su envase original, al abrigo de la luz y del calor.

### PRESENTACIÓN:

Envases conteniendo 50 gramos de gel, por 1, 50 (\*) y 100 (\*) unidades ((\*) Estos últimos para uso exclusivo hospitalario).

**Este Medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.**

**MANTENER ESTE PRODUCTO Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**

Fecha última revisión: Octubre de 2001.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 49.952.  
Director Técnico: Fabián De Bonis, Farmacéutico.



**RONNET LABORATOIRES S.A.**  
José E. Rodó 5940 - (C1440AJX)  
Ciudad Autónoma de Buenos Aires  
Tel.: 4687-7007

ME-1281-8  
150x150