

Fabogestic Flexi

Diclofenac sódico 25 mg

Cápsulas blandas
Vía de administración oral

Venta libre

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO

¿Qué contiene FABOGESTIC FLEXI 25?

FABOGESTIC FLEXI 25 tiene 25 miligramos de Diclofenac sódico por cada cápsula blanda.

Otros componentes de la cápsula blanda: Agua purificada, Polietilenglicol 600, Gelatina, Glicerina Bi-destilada, Agua purificada, Metilparabeno sódico, Propilparabeno sódico, Sorbitol Polyoil.

Acciones

Analgésico y Antiinflamatorio.

¿Para qué se usa FABOGESTIC FLEXI 25?

FABOGESTIC FLEXI 25 es usado para el alivio sintomático de dolores de espalda, musculares, dolores en las articulaciones, dolores producidos por artritis. Dolores menstruales.

¿Qué personas NO pueden recibir FABOGESTIC FLEXI 25?

No use este medicamento si usted sabe que es alérgico al diclofenac o alguno de los ingredientes de la fórmula. No use este medicamento si usted está embarazada o dando pecho a su bebé.

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar FABOGESTIC FLEXI 25?

Este medicamento debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de alergias o asma desencadenante por la toma de diclofenac o sustancias de actividad similar, como otros AINES o aspirinas. Hipersensibilidad a alguno de los excipientes. Úlcera gastrointestinal en evolución, insuficiencia hepática severa, insuficiencia renal severa, insuficiencia cardíaca severa no controlada. Desórdenes hemáticos o tratamiento anticoagulante en curso.

Al igual que todo medicamento, no se aconseja el uso de diclofenac en el embarazo, hasta tanto estudios completos garanticen su uso. Diclofenac se excreta en parte con la leche materna, por lo que no se recomienda su utilización durante la lactancia. Si usted consume 3 (tres) o más vasos diarios de bebida alcohólica, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando FABOGESTIC FLEXI 25?

Retención de fluidos y edemas: la retención de fluidos y la aparición de edemas se observaron en algunos pacientes a los que se les administró diclofenac. Por esta razón el diclofenac, al igual que otros AINES, debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de descompensación cardíaca, hipertensión u otras condiciones que predispongan a retención de fluidos.

Efectos hematológicos: se han evidenciado algunos casos de anemia en pacientes que reciben diclofenac o algún otro AINE. Esto puede deberse a retención de fluidos, pérdida de sangre por el tracto gastrointestinal o por un efecto aún no descrito sobre la eritropoyesis.

Efectos renales: como grupo terapéutico, los AINES fueron asociados con necrosis papilar renal y otras patologías renales en la administración a largo plazo en animales. En pacientes tratados con diclofenac, se reportaron casos aislados de nefritis intersticial y necrosis papilar.

Una segunda forma de toxicidad renal, generalmente asociada a la administración de AINES se ve en pacientes con predisposición a una reducción en el flujo sanguíneo renal o volumen sanguíneo, donde las prostaglandinas renales tienen un rol importante en el mantenimiento de la perfusión renal. En estos pacientes, la administración de un AINE resulta en una disminución dosis dependiente de la síntesis de prostaglandinas y seguido a esto, una reducción del flujo sanguíneo renal, que puede precipitarse en una falla renal. Los pacientes de riesgo ante una reacción son aquellos con insuficiencia de la función renal, falla cardíaca, insuficiencia hepática, pacientes que toman diuréticos y ancianos. Al discontinuar la terapia con el AINE, generalmente, el paciente vuelve al estado pretratamiento.

Dado que los metabolitos del diclofenac son eliminados principalmente por los riñones, los pacientes con insuficiencia renal severa deberán monitorearse más de cerca que aquellos pacientes con función renal normal.

Porfiria: El uso de diclofenac en pacientes con porfiria hepática, debe evitarse. Al día de hoy, sólo un caso ha sido descrito en el que diclofenac causa dichos ataques, fue demostrado en ratas y al igual que en algunos otros AINES es a través de la simulación del precursor de la porfiria, ácido delta aminolevulínico (ALA).

Meningitis aséptica: al igual que con otros AINES la meningitis aséptica acompañada de fiebre y coma se observó en raras ocasiones, en pacientes tratados con diclofenac.

Asma preexistente: alrededor del 10% de los pacientes con asma, pueden ser sensibles a la aspirina. El uso de la aspirina en pacientes sensibles a ésta, se ha asociado a broncoespasmo severo, el cual puede resultar fatal. Dadas las reacciones cruzadas entre la aspirina y otros AINES que se han reportado en pacientes sensibles a la aspirina, incluyendo broncoespasmo, el diclofenac no debe ser administrado en pacientes con esta sensibilidad y debe ser utilizado con precaución en pacientes con asma preexistente.

Se han reportado casos de visión borrosa o disminuida y/o cambios en la visión de los colores. Debe discontinuarse la medicación si el paciente desarrolla estos síntomas y realizarse un examen oftalmológico que incluya campo visual y prueba de colores.

SI EN 48 HORAS LOS SÍNTOMAS EMPEORAN O NO MEJORAN CONSULTE INMEDIATAMENTE CON SU MÉDICO. NO ADMINISTRAR POR MÁS DE 5 DÍAS PARA EL DOLOR O 3 DÍAS PARA LA FIEBRE.

Advertencias:

Efectos gastrointestinales: se han reportado casos de úlcera péptica y sangrado gastrointestinal en pacientes que recibieron diclofenac.

Se recomienda que los pacientes se mantengan en la menor dosis posible de diclofenac, en tanto y en cuanto con ella obtengan una respuesta terapéutica satisfactoria.

Riesgo de ulceraciones gastrointestinales, sangrado y perforación durante la terapia con AINES: serías lesiones gastrointestinales como sangrado, ulceración y perforación pueden ocurrir en cualquier momento, con o sin síntomas, en los pacientes tratados de forma crónica con AINES. Aunque los problemas en el tracto gastrointestinal superior, como la dispepsia, al principio de la terapia son comunes y pueden ser considerados de menor importancia, el médico debe estar alerta ante ulceraciones y sangrados en los pacientes tratados en forma crónica con AINES, hasta en aquellos que no hayan presentado síntomas en el tracto gastrointestinal con anterioridad. Los médicos deben informar a los pacientes sobre los signos y síntomas de una lesión seria sobre el tracto gastrointestinal y qué pasos seguir en caso de ocurrir.

Efectos hepáticos: durante la terapia con diclofenac pueden elevarse una o más pruebas de laboratorio. Estas anomalías pueden progresar, permanecer sin cambios o ser transitorias con el tratamiento continuo. Las reacciones anafilácticas pueden ocurrir en pacientes que nunca antes hayan estado expuestos al diclofenac.

¿Cómo se usa FABOGESIC FLEXI 25?

Adultos y mayores de 15 años: 1 cápsula 3 veces por día (cada 8 horas).

Dolores menstruales: 1 cápsula 1 o 2 veces por día.

Ingerir preferentemente el producto después de las comidas.

Vía de administración: Oral.

Dosis máxima: 75 mg/día (3 cápsulas de 25 mg).

Mayores de 65 años: consulte con su médico.

Niños menores de 15 años: consulte con su médico.

- Utilizar la dosis mínima efectiva en personas de edad avanzada, debilitadas o de escaso peso corporal.

- No se recomienda utilizar por más de 5 días sin control médico.

- No superar las dosis máximas recomendadas ni acortar los intervalos entre las mismas (olvidos u omisiones), salvo por orden médica.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis, o si tomé más cantidad de la necesaria?

En caso de sobredosificación aguda, se recomienda que el estómago sea vaciado por lavado gástrico. La diuresis forzada puede teóricamente ser beneficiosa porque la droga se excreta en la orina. El efecto de la diálisis o de la hemoperfusión en la eliminación del diclofenac no ha sido probado. Además de medidas de apoyo, el uso del carbón activado por vía oral puede ayudar a reducir la absorción del diclofenac. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

Unidad Toxicológica del Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez

Tel.: (011) 4962 6666 / 2247

Centro Nacional de Intoxicaciones Policlínico Prof. A. Posadas

Tel.: (011) 4654 6648

Centro Toxicológico de la Facultad de Medicina (UBA)

Tel.: (011) 4961 8447

¿Tiene usted alguna pregunta?

Ante cualquier duda o consulta puede comunicarse con LABORATORIOS SAVANT PHARM S.A. al teléfono 0810-444-32267.

También puede hacerlo a ANMAT Responde, al teléfono 0800-333-1234.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO Y/ O FARMACÉUTICO.

Conservación:

Mantener entre 15 °C y 30 °C, bien cerrado al abrigo de la luz.

Presentaciones:

Envases conteniendo 10 cápsulas blandas.

1008789

Emisión: 12/23

Revisión: 04/21

SAVANT PHARM S.A.
Complejo Industrial RN N° 19, Km 204
Córdoba, CP: X2432XAB

Director Técnico: Cristián Dal Poggetto, Farmacéutico
E.M.A.M.S Certificado N° 54.155

Elaborado en Argentina

En Ecuador: Importado y Distribuido por DYVENPRO DISTRIBUCIÓN Y VENTA DE PRODUCTOS S.A. Guayaquil - Ecuador.

En Paraguay: Importado por Savant Pharm S.A. Benjamin Constant 835, Asunción, Paraguay. Regente Farm. Lidia Flor Luna R.F. N° 2.982 Autorizado por D.N.V.S. del M.S.R. y B.S. Cert. N° 24783-01-EF.

☎ 0810 - 444 - 32267

🌐 www.savant.com.ar

SAVANT