

INFORMACION PARA EL PACIENTE
-CONSULTE A SU MÉDICO -

BLOKIUUM SPRAY
DICLOFENAC DIETILAMINA, 1,160 g
Aerosol de acción tópica

Venta libre

Industria Argentina

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a aplicarse BLOKIUUM SPRAY. Esta información no reemplaza a su conversación con el médico sobre su enfermedad o su tratamiento.

Fórmula:

Cada 100 g contiene:

Diclofenac Dietilamina 1,160 g. Excipientes: Propilenglicol, Esencia de lavanda, Alcohol etílico deshidratado, Cloro difluorometano, 1, 1-Dicloro-1-fluoroetano.

¿Qué es BLOKIUUM SPRAY?

BLOKIUUM SPRAY es un medicamento que tiene como principio activo diclofenac dietilamina. El diclofenac pertenece al grupo de medicamentos denominados antiinflamatorios no esteroides (AINEs).

¿Para qué se usa BLOKIUUM SPRAY?

BLOKIUUM SPRAY se emplea en los casos de inflamación y dolor en articulaciones y/o músculos, producidos por diversas causas (alivio sintomático del dolor e inflamación localizada, procesos inflamatorios y dolorosos del aparato locomotor, como inflamación de tendones, músculos, articulaciones y ligamentos; provocados por torceduras o traumatismos, artrosis, lumbalgias, dolor de espalda, cuello y torticollis, esguinces y luxaciones, codo de tenista).

Antes de usar BLOKIUUM SPRAY

No use BLOKIUUM SPRAY si

- Es alérgico al diclofenac o a cualquiera de los demás componentes del
- Es alérgico o ha tenido reacciones alérgicas al ácido acetilsalicílico u otros analgésicos similares. Las reacciones pueden incluir asma (dificultad respirar), urticaria o rinitis aguda (inflamación de la mucosa nasal).

Tenga especial cuidado con BLOKIUUM SPRAY .

No exceda la dosis recomendada.

• Si Ud. está tomando algún medicamento o está embarazada o dando de mamar, consulte a su médico antes de usar este producto.

• Debe evitarse la exposición al sol por el riesgo de aparición de reacciones de fotosensibilidad.

■ Si el dolor persiste por más de 14 días o empeora o si aparece enrojecimiento o irritación de la piel, interrumpa su aplicación y consulte a su médico.

• BLOKIUUM SPRAY es solo para uso externo.

• No debe usar BLOKIUUM SPRAY más tiempo del necesario para controlar sus síntomas.

Embarazo y lactancia

No se recomienda utilizar BLOKIUUM SPRAY en caso de embarazo y lactancia,

¿ Cómo usar BLOKIUUM SPRAY?

Siga esas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras distintas. En caso de duda consulte con su médico.

Agitar antes de usar.

Adultos y mayores de 12 años: presionar 3-6 segundos el atomizador sobre la zona afectada; puede efectuarse un leve masaje, hasta que se absorba totalmente: En caso necesario repetir la aplicación 3-4 veces al día. No aplicar sobre grandes superficies.

Evite el contacto con ojos y mucosas, Aplicar sobre piel sana. No aplicar sobre la piel ampollada, heridas abiertas, úlceras, quemaduras o áreas de la piel que estén

supurando.

Efectos indeseables (adversos)

Como todos los medicamentos, BLOKIUUM SPRAY puede tener efectos adversos. Estos incluyen ocasionalmente puede producirse dermatitis de contacto no alérgicas con signos y síntomas de ardor, picazón, enrojecimiento de la piel (eritema), hinchazón (edema) y erupción cutánea (rash) y los que desaparecen al suspender la aplicación medicamento,

Si bien la absorción del diclofenac tópico es baja, la aplicación en grandes superficies o durante periodos prolongados puede desencadenar la aparición de efectos indeseables,

Si Ud. se aplica dosis mayores de BLOKIUUM SPRAY de las que debiera

En caso de sobredosis contacte inmediatamente con su médico o farmacéutico. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

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

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

Optativamente otros Centros de Intoxicaciones,

Presentación: envases con 50, 85, 125 y 250 ml.

Condiciones de conservación y almacenamiento

- Conservar a temperatura inferior a 30°C. No exponer a más de 50°C.
- Mantener este y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

"Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.

No lo recomiende a otras personas".

"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT

<http://anmat.gav.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234"

Dirección Técnica: Dr. Luis M. Radici -- Farmacéutico,

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD.

Certificado Nº 47.648

Laboratorios CASASCO R A I C

Boyacá 237. Ciudad Autónoma de Buenos Aires

O/.

IF-2018-3381



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2018-33810936-APN-DRR11YRP#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Lunes 16 de Julio de 2018

Referencia: 2111-18-3 PROSP

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 3 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL, ELECTRONICA - GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL, ELECTRONICA - GDE, o=AR, o=MINISTERIO
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
Date: 2018.07.16 18:05:06 -03'00'

"MINISTERIO OE MODERNIZACION,
307151 t 7564

Nelida Agustina Bisio
Analista técnico
Dirección de Relaciones Institucionales y Regulación Publicitaria
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTIÓN DOCUMENTAL ELECTRÓNICA -
GDE
DN: cn=GESTIÓN DOCUMENTAL ELECTRÓNICA / GDE, o=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACIÓN, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACIÓN ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2018.07.16 18:05:07 -0300