



## DICLOFENACO 1% GEL

### 1. NOMBRE DEL PRODUCTO, CONCENTRACIÓN, DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL, FORMA FARMACÉUTICA

**DICLOFENACO 1%**

1 %

Diclofenaco

Gel

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada 100g de gel contiene:

Diclofenaco dietilamina BP 1,160g (Equivalente a Diclofenaco sódico) .....1,00000g

Excipientes .....C.S.

Para consultar la lista completa de excipientes ver sección 5.1.

Excipiente con efecto conocido: Propilenglicol y metilparabeno.

### 3. INFORMACIÓN CLÍNICA

#### 3.1 INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Diclofenaco está indicado en adultos y adolescentes mayores de 14 años para el alivio local del dolor y de la inflamación leve y ocasional.

#### 3.2 DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Dosis

***Adultos y adolescentes mayores de 14 años:***

Aplicar el gel sobre el área afectada de 3 a 4 veces al día, con un suave masaje sobre la piel. La cantidad de gel necesaria depende del tamaño del área afectada por el dolor: normalmente entre 2 g y 4 g (aproximadamente el tamaño de una cereza y una nuez respectivamente) de Diclofenaco 1% gel son suficientes para tratar un área de entre 400 y 800 cm<sup>2</sup>.

Después de la aplicación, deben lavarse las manos a no ser que éstas sean el lugar de tratamiento.

Duración del tratamiento: Si los síntomas empeoran o persisten después de 7 días de tratamiento, debe evaluarse la situación clínica.

***Población pediátrica:*** Este medicamento no está recomendado para uso en niños y adolescentes menores de 14 años debido a que no hay suficientes datos disponibles sobre seguridad y eficacia.

***Pacientes de edad avanzada:*** Puede utilizarse la dosis normal en adultos.

PI: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PI\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170488  
Annotated: VV-LBL-0170487

PIL ASOCIADO: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PIL\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170490  
Annotated: VV-LBL-0170489



## FICHA TÉCNICA

### Forma de administración:

Uso cutáneo

### 3.3 CONTRAINDICACIONES

- Hipersensibilidad al diclofenaco o a cualquiera de los componentes de este medicamento.
- En los pacientes que hayan sufrido previamente ataques de asma, urticaria o rinitis aguda provocada por el ácido acetilsalicílico u otro fármaco antiinflamatorio no esteroide (AINE).
- En niños y adolescentes menores de 14 años, su uso está contraindicado.
- No aplicar sobre heridas, lesiones eccematosas, mucosas, ni quemaduras.

### 3.4 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

- No utilizar en zonas extensas. Utilizar exclusivamente en la zona afectada. La posibilidad de sufrir efectos adversos sistémicos derivados de la aplicación de Diclofenaco no puede ser excluida cuando la preparación se utiliza en grandes áreas de la piel durante un tiempo prolongado.
- Debe aplicarse sobre la piel sana e intacta, sin lesiones ni heridas abiertas.
- Evitar el contacto con los ojos y mucosas.
- No ingerir.
- No utilizar simultáneamente en la misma zona con otras preparaciones tópicas.
- No debe utilizarse con vendajes oclusivos.
- No exponer al sol la zona tratada para reducir el riesgo de aparición de reacciones de fotosensibilidad (pudiendo aparecer en la piel lesiones como eczema, erupción vesículoampollosa).
- No utilizar en menores de 14 años.

### Advertencias especiales sobre excipientes:

Este medicamento puede producir irritación de la piel porque contiene propilenglicol.

*Diclofenaco 1% Gel contiene Metilparabeno:* Puede causar reacciones alérgicas (posiblemente retrasadas).

### 3.5 INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

No es probable que se produzcan interacciones ya que la absorción sistémica de Diclofenaco desde la aplicación tópica es muy baja. No obstante, se valorará la conveniencia de **utilizar otros analgésicos** durante el tratamiento con este medicamento.

### 3.6 ADMINISTRACIÓN DURANTE EL EMBARAZO Y LACTANCIA

#### **Embarazo:**

No se dispone de datos clínicos suficientes sobre el uso de Diclofenaco por vía cutánea durante el embarazo, aunque por uso cutáneo la absorción sistémica es muy pequeña, este medicamento no debe utilizarse durante el embarazo salvo criterio médico, ya que los AINEs especialmente durante

PI: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PI\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170488  
Annotated: VV-LBL-0170487

PIL ASOCIADO: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PIL\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170490  
Annotated: VV-LBL-0170489



## FICHA TÉCNICA

el tercer trimestre, pueden producir distocia retrasar el parto y ocasionar efectos adversos en el sistema cardiovascular fetal, como por ejemplo el cierre prematuro del ductus arteriosus.

Estudios en animales han mostrado toxicidad reproductiva después de la administración sistémica (ver sección 4.3 Datos preclínicos sobre seguridad).

### Lactancia:

No se conoce si el Diclofenaco aplicado de forma tópica se excreta en la leche materna, por lo que no se recomienda el uso de Diclofenaco durante la lactancia, salvo criterio médico. En caso de que su administración fuera necesaria, Diclofenaco no deberá ser aplicado sobre los pechos o sobre una gran superficie de la piel, ni durante un periodo prolongado de tiempo.

### 3.7 EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y USAR MAQUINARIA

La aplicación cutánea de Diclofenaco no influye sobre la habilidad para conducir y utilizar máquinas.

### 3.8 REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas incluyen reacciones locales, leves y pasajeras en el lugar de aplicación. En algunos casos muy raros pueden ocurrir reacciones alérgicas.

Las reacciones adversas (Tabla 1) se clasifican por órganos y sistemas por orden de frecuencia. Dentro de cada frecuencia, se enumera en orden decreciente de seriedad, las más frecuentes primero, utilizando la siguiente convención: frecuentes ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ); poco frecuentes ( $\geq 1/1000$  a  $< 1/100$ ); raras ( $\geq 1/10000$  a  $< 1/1000$ ); muy raras ( $< 1/10000$ ); frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

#### Infecciones e infestaciones

Muy raras: Erupción pustular

#### Trastornos del sistema inmunológico

Muy raras: Hipersensibilidad, edema angioneurótico

#### Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos

Muy raras: Asma

#### Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Frecuentes: Dermatitis (incluyendo dermatitis de contacto), erupción, eczema, eritema, prurito

Raras: Dermatitis ampollosa

Muy raras: Reacción de fotosensibilidad

Frecuencia no conocida: Sensación de quemazón en el lugar de aplicación  
Piel seca

La absorción sistémica de Diclofenaco por vía tópica es muy baja comparada con los niveles plasmáticos del principio activo después de la administración oral de Diclofenaco. Por lo tanto, la probabilidad de que se produzcan reacciones adversas sistémicas (como trastornos digestivos o renales, broncoespasmo) es muy baja tras la aplicación tópica, en comparación con la frecuencia de

PI: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PI\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170488  
Annotated: VV-LBL-0170487

PIL ASOCIADO: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PIL\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170490  
Annotated: VV-LBL-0170489



## FICHA TÉCNICA

reacciones adversas asociadas a la administración oral de Diclofenaco. Sin embargo, si se usa el Diclofenaco sobre una gran zona de piel y durante un largo período de tiempo, pueden ocurrir reacciones adversas sistémicas.

En caso de observar la aparición de reacciones adversas, se deben notificar a los sistemas de farmacovigilancia y, si fuera necesario, suspender el tratamiento.

### Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas directamente a través del Sistema Nacional de Farmacovigilancia o a Sanofi por cualquiera de las siguientes vías: farmacovigilancia.peru@sanofi.com ó <http://www.sanofi.com.pe/es/contacto>

### 3.9 SOBREDOSIS Y TRATAMIENTO

No es probable que se produzcan casos de sobredosis por la baja absorción sistémica del Diclofenaco aplicado de forma tópica.

No obstante, se pueden esperar efectos adversos, similares a aquellos observados tras una sobredosis de Diclofenaco en comprimidos, cuando se produce una ingesta accidental de Diclofenaco (1 tubo de 100 g contiene el equivalente a 1000 mg de Diclofenaco sódico). En caso de ingestión accidental, que pueda derivar en reacciones adversas sistémicas, se adoptarán las medidas terapéuticas habituales en casos de sobredosis con medicamentos antiinflamatorios no esteroideos. Debe considerarse el lavado gástrico y el uso de carbón activado, especialmente si la ingestión es reciente.

## 4 PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

### 4.1 PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS

Grupo farmacoterapéutico: Productos tópicos para el dolor articular y muscular. Preparados con antiinflamatorios no esteroideos para uso tópico.

Código ATC: M02AA15.

El Diclofenaco es un antiinflamatorio y analgésico no esteroideo (AINE), con marcadas propiedades analgésicas, antiinflamatorias y antipiréticas. El mecanismo de acción principal de Diclofenaco es la inhibición de la síntesis de las prostaglandinas.

Diclofenaco 1% Gel es una forma farmacéutica de aplicación tópica con actividad antiinflamatoria y analgésica. Diclofenaco 1% Gel alivia el dolor, disminuye la hinchazón y reduce el tiempo de recuperación en casos de inflamación y dolor del origen traumático o reumático.

### 4.2 PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS

#### Absorción

La cantidad de diclofenaco absorbida a través de la piel es proporcional al tamaño del área

PI: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PI\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170488  
Annotated: VV-LBL-0170487

PIL ASOCIADO: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PIL\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170490  
Annotated: VV-LBL-0170489



## FICHA TÉCNICA

afectada, y depende tanto del total de la dosis aplicada como del grado de hidratación de la piel. La absorción puede llegar al 6% de la dosis de diclofenaco aplicada después de una aplicación tópica de 2,5 g de diclofenaco sobre una superficie de 500 cm<sup>2</sup>, determinada como referencia a la eliminación renal total en comparación con diclofenaco comprimidos. Una oclusión del área durante 10 horas resulta en un incremento de 3 veces la cantidad adsorbida de diclofenaco.

### Distribución

Las concentraciones de Diclofenaco han sido medidas tanto en plasma, tejido sinovial como en líquido sinovial después de la aplicación tópica de Diclofenaco en las articulaciones de la mano y la rodilla. Las concentraciones plasmáticas máximas son aproximadamente 100 veces menores que tras la administración oral de la misma cantidad de Diclofenaco. El 99,7% de Diclofenaco se une a las proteínas séricas, principalmente a la albúmina (99,4%).

### Biotransformación

La biotransformación de Diclofenaco implica en parte la glucuronidación de la molécula intacta, si bien se producen principalmente hidroxilaciones simples y múltiples que generan varios metabolitos fenólicos, la mayoría de los cuales se convierten en conjugado glucurónidos. Dos de los metabolitos fenólicos son biológicamente activos, aunque en mucho menor medida que el Diclofenaco.

### Eliminación

El aclaramiento sistémico total de Diclofenaco es de 263 +/- 56 mL/min. La semivida plasmática terminal es de 1 a 2 horas. Cuatro de los metabolitos, incluyendo los dos activos, tienen semividas plasmáticas cortas de entre 1 y 3 horas. Un metabolito, el 3-hidroxi-4-metoxi-diclofenaco, tiene una semivida más larga, pero es virtualmente inactivo. El Diclofenaco y sus metabolitos se excretan principalmente por la orina.

### Farmacocinética en poblaciones especiales de pacientes.

No se espera acumulación de Diclofenaco ni de sus metabolitos en pacientes con insuficiencia renal. En pacientes con hepatitis crónica o cirrosis no descompensada, la cinética y el metabolismo del Diclofenaco son los mismos que en los pacientes sin enfermedades hepáticas.

## 4.3 DATOS PRECLÍNICOS SOBRE SEGURIDAD

Los datos preclínicos obtenidos de estudios de toxicidad aguda y de dosis repetida, así como en estudios de genotoxicidad, mutagenicidad y carcinogenicidad con Diclofenaco han revelado que no existe un riesgo específico para humanos a las dosis terapéuticas previstas. No existe evidencia de que el Diclofenaco tenga un potencial teratogénico en ratones, ratas o conejos.

El Diclofenaco no influyó en la fertilidad de las ratas progenitoras. En estudios realizados en animales con dosis de 2 y 4 mg/kg/día han mostrado toxicidad reproductiva después de la administración sistémica, como aumento de pérdidas fetales, descenso de nacidos vivos y menor peso fetal.

PI: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PI\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170488  
Annotated: VV-LBL-0170487

PIL ASOCIADO: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PIL\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170490  
Annotated: VV-LBL-0170489



## FICHA TÉCNICA

Los estudios preclínicos demostraron que Diclofenaco dietilamina puede clasificarse en el grado de sensibilización más bajo, con un potencial mínimo de irritación cutánea, fototoxicidad o fotosensibilización.

### 5 DATOS FARMACÉUTICOS

#### 5.1 LISTA DE EXCIPIENTES

Aceite mineral liviano, Alcohol cetílico, Alcohol etílico, Monoestearato de glicerilo, Carbomero 940, Edta disódico, Metilparabeno, Miristato de isopropilo, Propilenglicol, Propilparabeno, Trietanolamina, Agua purificada.

#### 5.2 INCOMPATIBILIDADES

No se han reportado

#### 5.3 TIEMPO DE VIDA ÚTIL

3 años.

#### 5.4 PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Consérvese a temperatura no mayor a 30°C

No administrar si observa el empaque dañado o deteriorado.

#### 5.5 NATURALEZA y CONTENIDO DEL ENVASE

DICLOFENACO 1% Gel, caja de cartulina con tubo colapsible de aluminio x 50 g.

#### 5.6 PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en puntos especiales en la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

### 6 REFERENCIA

AEMPS

09.2019

Kern Pharma, S.L.

Ministerio de Salud, Listado de Advertencias para el uso de productos farmacéuticos (advertencia para metilparabeno)

### 7 REVISIÓN LOCAL

Versión 2.0

Marzo 2021

PI: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PI\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170488  
Annotated: VV-LBL-0170487

PIL ASOCIADO: PE\_DICLOFENACO\_GEL\_1%\_PIL\_L\_  
Clean: VV-LBL-0170490  
Annotated: VV-LBL-0170489