

# ANAFLEX

## Diclofenaco Dietilamina

C R E M A

Industria Argentina  
VL Venta Libre

**FÓRMULA:** cada 100 g de Crema contiene: Diclofenaco Dietilamina (equivalente a 0,93 g de Diclofenaco) 1,16 g. Excipientes: Imidazolidinilurea; Metilparabeno; Propilparabeno; Carboxipolimetileno; Alcohol Cetoestearílico Etoxilado; Triglicéridos Ácidos Grasos; Vaselina Líquida; Alcohol Isopropílico; Dietilamina; Propilenglicol; Agua Purificada.

**ACCIÓN TERAPÉUTICA:** antiinflamatorio y analgésico.

No utilice este medicamento si el envase está abierto o presenta marcas de adulteración. Como todo medicamento, Anaflex Crema no debe consumirse después de la fecha de vencimiento que figura en el envase.

**USO EXTERNO**  
Uso del medicamento

**LEA DETENIDAMENTE ESTA INFORMACIÓN.**

**¿Qué es Anaflex Crema?**

Anaflex Crema es un producto de uso externo que contiene Diclofenaco, una sustancia con propiedades analgésicas y antiinflamatorias.

Además, Anaflex Crema tiene como particularidad el ser una crema evanescente no grasa, por lo que no mancha la ropa.

**¿Cuál es la utilidad de Anaflex Crema?**

Anaflex Crema está destinado al alivio local del dolor y la inflamación producida por distensiones musculares y tendinosas, contusiones, traumatismos, esguinces, torceduras. Dolor de origen reumático.

**Cómo usar este medicamento**

**Dosis habitual:** cubrir la zona a tratar con una capa delgada de Anaflex Crema, friccionando suavemente, 3 ó 4 veces por día.

El medicamento es **exclusivamente de uso externo** y sólo deberá utilizarse sobre la piel intacta. Evitar todo contacto con los ojos y las mucosas (bucal, nasal, anal o genital). Lavar cuidadosamente las manos después de cada aplicación, salvo que el tratamiento se haya aplicado en las manos. En ese caso, recomendamos tomar precauciones y evitar el posterior contacto con los ojos y las mucosas.

**Antes de utilizar Anaflex Crema, consulte al médico en los siguientes casos:**

Si está embarazada (especialmente a partir del sexto mes) o dando de mamar.  
Si recuerda haber tenido trastornos de tipo alérgico con cualquier medicamento.

**Consulte a su médico INMEDIATAMENTE**

Si iniciado el tratamiento se agravan los síntomas, aparecen síntomas nuevos o aumenta el dolor.  
Si al cabo de hasta 5 días nota que el tratamiento no ha tenido efecto favorable.

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**

No utilizar Anaflex Crema sin consulta médica en caso de:

Antecedentes de alergia al principio activo o a alguno de los componentes de la formulación, así como al ácido acetilsalicílico (aspirina) o algún otro antiinflamatorio no esteroide.

Niños menores de 6 años.

Heridas u otras lesiones de la piel (por ej. eccemas, lesiones cutáneas infectadas o supuradas).

Aplicación sobre zonas extensas por tiempo prolongado.

En personas hipersusceptibles pueden llegar a presentarse trastornos leves como prurito, rubefacción, erupción cutánea, escozor, que desaparecen espontáneamente o con la suspensión del tratamiento.

No existe evidencia de que la aplicación de Anaflex Crema influya sobre otros medicamentos utilizados conjuntamente.

**SOBREDOSIFICACIÓN**

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

**PRESENTACIÓN:** Envases conteniendo 70 g y 125 g de Crema.

**OTRAS PRESENTACIONES:** Envases conteniendo 10 y 20 Cápsulas Blandas de Rápida Acción.

Conservar el producto a una temperatura no mayor de 25 °C.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, ANAFLEX DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

**ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.  
Certificado Nro. 38.872.

Prospecto autorizado por la A.N.M.A.T. Disposición Nro. 0248/03.  
Elaborado en Coronel Mendez 438/40. Avellaneda. Pcia. de Buenos Aires.  
Legajo Nro. 7198.

**Laboratorios Bagó S.A.**

Investigación y Tecnología Argentina

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata. Pcia. de Buenos Aires.

Tel.: (0221) 425-9550/54.

960 079 C

ANTIINFLAMATORIO  
ANALGÉSICO

[www.anaflex.com.ar](http://www.anaflex.com.ar)  
[www.bago.com.ar](http://www.bago.com.ar)  
[www.bagoconsumomasivo.com.ar](http://www.bagoconsumomasivo.com.ar)

VL VENTA LIBRE

**Bagó**

51000277

# Anaflex Plus Rápida Acción

Diclofenaco Sódico 25 miligramos

Paracetamol 300 miligramos

Cápsulas Blandas

Vía de administración oral

Industria Argentina

VL Venta Libre

**Antiinflamatorio. Analgésico.**

**LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR ANAFLEX PLUS RÁPIDA ACCIÓN**

## ¿QUÉ CONTIENE ANAFLEX PLUS RÁPIDA ACCIÓN?

Cada Cápsula Blanda contiene: Diclofenaco Sódico (equivalente a 23,27 miligramos de Diclofenaco) 25 miligramos; Paracetamol 300 miligramos. Excipientes: Gelatina, Povidona, Propilenglicol, Polietilenglicol 400, Agua Purificada, Rojo Allura, Sorbitol/Glicerina.

## ACCIONES

Alivia el dolor, desinflama.

**Anaflex Plus Rápida Acción** combina dos sustancias activas que se complementan: Diclofenaco, antiinflamatorio y Paracetamol, analgésico.

## ¿PARA QUÉ SE USA ANAFLEX PLUS RÁPIDA ACCIÓN?

**Anaflex Plus Rápida Acción** es un medicamento indicado para aliviar dolores de espalda, dolores musculares y de las articulaciones, dolores producidos por artritis. Dolores menstruales.

## ¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR ANAFLEX PLUS RÁPIDA ACCIÓN?

No use este medicamento en caso de: alergia a Diclofenaco, Paracetamol, aspirina u otros analgésicos/antiinflamatorios; úlcera u otras enfermedades gastrointestinales; enfermedades serias del corazón, hígado o riñón; alcoholismo; hemorragias, alteraciones de la coagulación, tratamiento anticoagulante o diurético intensivo.

## ¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE TOMAR ANAFLEX PLUS RÁPIDA ACCIÓN?

Si Ud. consume algún medicamento por alguna enfermedad crónica, consulte a su médico antes de utilizar **Anaflex Plus Rápida Acción**.

Si Ud. consume 3 (tres) o más vasos de bebida alcohólica por día, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

Si Ud. está tomando algún otro medicamento, o está embarazada o dando de mamar, consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

**No utilice este medicamento si el envase está abierto o presenta marcas de adulteración. Anaflex Plus Rápida Acción no debe consumirse después de la fecha de vencimiento que figura en el envase.**

### **¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY TOMANDO ESTE MEDICAMENTO?**

Pueden aparecer efectos no deseados causados por el medicamento, como por ejemplo: náuseas, vómitos, diarrea o constipación, dolor abdominal, mareos, erupción en la piel, disminución en el recuento de plaquetas en el análisis de sangre.

Se ha notificado una enfermedad grave denominada acidosis metabólica (una anomalía en la sangre y los líquidos) en pacientes que padecen enfermedades graves, como insuficiencia renal severa o sepsis (cuando las bacterias y sus toxinas circulan en la sangre, lo que provoca daños en los órganos), o que padecen malnutrición, alcoholismo crónico, cuando se utiliza paracetamol a dosis regulares durante un período prolongado o cuando se toma paracetamol junto con un antibiótico llamado flucloxacilina. Los síntomas de acidosis metabólica pueden incluir: dificultad respiratoria grave con respiración profunda y rápida, somnolencia, sensación de malestar (náuseas) y vómitos, si presenta alguno de estos síntomas consulte a su médico.

### **¿CÓMO SE USA ANAFLEX PLUS RÁPIDA ACCIÓN?**

**Adultos y adolescentes a partir de los 15 años de edad:** 1 cápsula blanda cada 8 horas.

**Dosis máxima:** 3 cápsulas blandas por día, repartidas cada 8 horas.

Niños menores de 15 años o adultos mayores de 65 años, consulte a su médico.

No utilizar por más de 5 días sin consulta médica.

Si los síntomas no mejoran o empeoran en 3 días, consulte a su médico.

**Modo de administración:** ingerir las cápsulas blandas indistintamente antes, durante o después de una comida ligera, preferentemente con un vaso completo de agua.

### **¿QUÉ DEBO HACER ANTE UNA SOBREDOSIS, O SI TOMÉ MÁS CANTIDAD DE LA NECESARIA?**

Ante la eventualidad de una sobredosis, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con un Centro de Toxicología, por ejemplo:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777.

### **PRESENTACIONES**

Envases conteniendo 10 y 20 Cápsulas Blandas ovaladas, color rosa.

**Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 °C. Mantener en su envase original. No conservar en heladera.**

### **¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?**

**Para información adicional del producto comunicarse con el Servicio de Orientación Integral Bagó al 0800-666-2454 / [soibago@bago.com.ar](mailto:soibago@bago.com.ar) o con A.N.M.A.T. Responde: 0800-333-1234.**

[www.bago.com.ar](http://www.bago.com.ar)

PP ANP CpB V01

2

RE-20235437669239A-ANDEFM#ANMAT

**Bago**

Ética al servicio de la salud

[www.bagoconsumomasivo.com.ar](http://www.bagoconsumomasivo.com.ar)

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS  
ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O  
FARMACÉUTICO**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 56.765.  
Prospecto autorizado por A.N.M.A.T. Disp. Nro.

Elaborado en: Av. Márquez Nro. 691. Pdo. de 3 de Febrero. Pcia. de Bs. As.

**Bagó**

*Ética al servicio de la salud*

**LABORATORIOS BAGÓ S.A.**

Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires.  
Argentina. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.



HRYCIUK Nadina Mariana  
CUIL 27205366208 NP CpB V01

3

RE-2020-35437668439-ANMAT  
ANMAT

**Bagó**

*Ética al servicio de la salud*