

Diclofenaco sódico, solución oftálmica, 0.1 %, frasco gotero, 10 ml

Nivel de prescripción:

II

Código institucional:

1383

Principio activo:

Diclofenaco sódico.

Forma farmacéutica:

Solución oftálmica.

Concentración:

0.1 %.

Código ATC:

S01BC03. (World Health Organization, 2024)

Dosis Diaria Definida:

No aplica. (World Health Organization, 2024)

Dosis:

Cirugía de cataratas: 1 gota en el ojo afectado 4 veces al día comenzando 24 horas después de la cirugía y continuando durante las primeras 2 semanas del período postoperatorio.

Cirugía refractiva corneal: 1 a 2 gotas una hora antes de la cirugía y 15 min posteriores a la cirugía, continuar 4 veces al día por 3 días. (Alcon Laboratories, Inc., 2012)

Vía de administración:

Tópico ocular.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de la inflamación postoperatoria en pacientes que se han sometido a extracción de cataratas y para el alivio temporal del dolor y la fotofobia en pacientes sometidos a cirugía refractiva corneal. (Alcon Laboratories, Inc., 2012)

Reacciones adversas:

Frecuencia no definida: Picor ocular leve, irritación; puede retardar la cicatrización de heridas corneales, lagrimeo, aumento de la presión intraocular, queratitis, mareo, insomnio, dolor, fiebre, escalofríos, náuseas vómitos, dolor abdominal, depósitos corneales, edema corneal, conjuntivitis, irritación, hinchazón del párpado, perforación corneal, adelgazamiento corneal. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

Los pacientes deben ser monitoreados durante un año después del uso en pacientes sometidos a procedimientos refractivos corneales, posibilidad de un aumento del tiempo de sangrado debido a la interferencia con la agregación de trombocitos y sensibilidad cruzada al ácido acetilsalicílico, derivados del ácido fenilacético, y otros agentes antiinflamatorios no esteroideos. (Alcon Laboratories, Inc., 2012)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al ácido acetilsalicílico, antiinflamatorios no esteroideos o componentes de la formulación. (Alcon Laboratories, Inc., 2012) (Medscape, b)

Interacciones:

No se reportan. (Alcon Laboratories, Inc., 2012)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Clasificado dentro de la categoría de embarazo C; que indica que puede usarse con precaución si los beneficios superan los riesgos. Los estudios en animales muestran riesgos y los estudios en humanos no están disponibles o no se han realizado estudios en animales ni en humanos.

Lactancia:

Excreción en la leche significativamente menor que la administración sistémica de diclofenaco; posiblemente compatible. (Medscape, c)

Referencias bibliográficas:

Alcon Laboratories, Inc.. (2012). Recuperado Agosto de 2023, de Diclofenac Sodium:
https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2012/020037s031lbl.pdf

Medscape. (Noviembre de 2022 a). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Diclofenac-ophthalmic: <https://reference.medscape.com/drug/voltaren-ophthalmic-diclofenac-ophthalmic-343643#4>

Medscape. (Noviembre de 2022 b). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Diclofenac-ophthalmic: <https://reference.medscape.com/drug/voltaren-ophthalmic-diclofenac-ophthalmic-343643#5>

Medscape. (Noviembre de 2022 c). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Diclofenac-ophthalmic: <https://reference.medscape.com/drug/voltaren-ophthalmic-diclofenac-ophthalmic-343643#6>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Agosto de 2023, de Diclofenaco: https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=S01BC03