



DIPROFEN®

IBUPROFENO

CÁPSULA BLANDA, SUSPENSIÓN

Antiinflamatorio – Analgésico - Antipirético

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

DIPROFEN® 400 mg Cápsula blanda

Cada cápsula blanda contiene:

Ibuprofeno.....400 mg
Excipientes.....C.S.

DIPROFEN® 600 mg Cápsula blanda

Cada cápsula blanda contiene:

Ibuprofeno.....600 mg
Excipientes.....C.S.

DIPROFEN® 100 mg Suspensión

Cada 5 mL contiene:

Ibuprofeno.....100 mg
Excipientes.....C.S.

DIPROFEN® FUERTE Suspensión

Cada 5 mL contiene:

Ibuprofeno.....200 mg
Excipientes..... C.S.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: Está indicado en procesos inflamatorios y dolorosos, agudos y crónicos de tejidos blandos, tales como: Artritis reumatoidea, osteoartritis, artritis reumatoidea, espondilitis anquilosante, lesiones musculoesqueléticas agudas y dismenorrea. También está indicado para reducir la fiebre y para el alivio temporal de molestias y dolores menores debido a resfriados, gripe, dolor de garganta, dolor de cabeza o dentales.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad al principio activo. Síndrome de pólipos nasales, historia de reactividad broncopástica o angioedema. No deberá administrarse a pacientes con antecedentes de reacción alérgica al ácido acetilsalicílico o a otros antiinflamatorios no esteroides.

PRECAUCIONES: Debe ser administrado con precaución en: Ancianos, asma, retención hídrica, diabetes mellitus, sepsis, trastornos gastrointestinales, alteraciones de la coagulación, insuficiencia hepática y/o renal, estomatitis, lupus sistémico, epilepsia, depresión mental, desórdenes psiquiátricos. Si se administra a menores de 1 año, se recomienda control médico.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA: No debe utilizarse en mujeres embarazadas, particularmente en el último trimestre o durante la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Pirosis, anorexia, dolor abdominal, náuseas, cólicos, diarrea, constipación, úlcera o perforación gastrointestinal, mareos, tinnitus, hipoacusia, cefalea, reacciones de hipersensibilidad, aplasia medular, retención renal, arritmias y prolongación de la actividad de la protrombina.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: La administración conjunta con digoxina, fenitoína o litio puede aumentar la concentración de éstos. El Ibuprofeno puede debilitar la acción de los diuréticos y antihipertensivos. Con probenecid o sulfinpirazona puede reducir el efecto antiurémico de ambos y demorar la excreción del ibuprofeno. Los niveles sanguíneos de Ibuprofeno pueden resultar disminuidos por la administración simultánea de ácido acetilsalicílico. La administración de Ibuprofeno, puede dar lugar a un aumento de la concentración de metotrexato y a un incremento de su acción tóxica. La administración conjunta de ibuprofeno con antiinflamatorios no esteroides o con glucocorticoides aumenta el riesgo de trastornos gastrointestinales, vigilar estado de coagulación si se utiliza en terapia conjunta con anticoagulantes orales y la glucemia si se utiliza con antidiabéticos orales.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS:

Dosis adultos: Dosis recomendada 1 cápsula blanda cada 6 u 8 horas.

Dosis pediátrica: Dosis recomendada de 30-40 mg/Kg peso/día, fraccionada cada 6 a 8 horas.

Tabla de dosificación (suspensión)		
Peso (Kg)	Edad (años)	Dosis (Medida dosificadora = 5 ml)
Menos de 11	Menos de 2	Prescripción a criterio médico
11-16	2-3	5 ml = 1 medida
16-21	4-5	7.5 ml = 1.5 medidas
22-27	6-8	10 ml = 2 medidas
27-32	9-10	12.5 ml = 2.5 medidas
33-43	11	15 ml = 3 medidas

DURACION DE TRATAMIENTO: La duración del tratamiento deberá ajustarse en función de la gravedad del trastorno y de las molestias del paciente, dependerá de la evolución de los síntomas. La administración está supeditada a la aparición de dolor o la fiebre. A medida que éstos desaparezcan, debe suspenderse la medicación. Si el dolor o la fiebre empeoran o aparecen éstos u otros síntomas, interrumpir el tratamiento y consultar al médico.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL, MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): En caso de sobredosis aguda se deberá proceder a provocar el vómito y continuar con lavados estomacales. Debido a que el medicamento es un ácido y se excreta por la orina, teóricamente es benéfica la aplicación de álcalis e inducir la diuresis. El uso de carbón activado puede ayudar a reducir la absorción.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN:

DIPROFEN® 100 mg, DIPROFEN® FUERTE y DIPROFEN® 400 mg: Venta libre. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran. Libre de Gluten.

DIPROFEN® 600 mg: Venta bajo prescripción médica. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran. Libre de Gluten.

ADVERTENCIAS:

DIPROFEN® 100 mg: Por contener Glicerina como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas, puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea. Por contener Benzoato de Sodio como excipiente puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas, puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos. Este medicamento contiene Sorbitol como excipiente, lo que puede causar molestias de estómago y diarrea. Este medicamento contiene Tartrazina como excipiente, puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al Ácido Acetil Salicílico. Contiene también Sacarosa, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa/isomaltasa y pacientes diabéticos.

DIPROFEN® FUERTE: Por contener Benzoato de Sodio como excipiente puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas. Puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos. Este medicamento contiene Sorbitol como excipiente, lo que puede causar molestias de estómago y diarrea. Por contener Glicerina como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas, puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea. Contiene también Sacarosa, lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa/isomaltasa y pacientes diabéticos. DIPROFEN® 400 mg:

Por contener Glicerina como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas; puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

DIPROFEN® 600 mg: Por contener Glicerina como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas; puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS: *Es importante notificar posibles problemas con el medicamento. Para notificar reacciones adversas comunicarse con el Departamento de Farmacovigilancia de Laboratorios IFA S.A.: Línea Gratuita 800-100-119. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.*

PRESENTACIONES:

DIPROFEN® 400 mg: Caja x 10 cápsulas blandas.

DIPROFEN® 600 mg: Caja x 10 cápsulas blandas.

DIPROFEN®100 mg: Caja con frasco x 100 mL, con jeringa dosificadora.

DIPROFEN® FUERTE: Caja con frasco x 100 mL, con jeringa dosificadora.

Fabricado por Laboratorios IFA S.A.

Km 8 ½ carretera Al Norte Santa Cruz – Bolivia

Director Técnico: Dra. Yovanna Copare M. Reg: N° C-352