



DIPROFEN®

IBUPROFENO

SUSPENSIÓN

Antiinflamatorio, Antipirético, Analgésico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

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: 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 al ácido acetilsalicílico, y antiinflamatorios no esteroides.

PRECAUCIONES: DIPROFEN® no deberá administrarse a niños con antecedentes de reacción alérgica al ácido acetilsalicílico, tampoco es recomendable en pacientes asmáticos. **USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA:** No debe administrarse a mujeres embarazadas o durante la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: A pesar que este producto no contiene ácido acetilsalicílico pueden presentarse reacciones severas en personas alérgicas a el ácido acetilsalicílico. Al administrarse el producto puede causar: Asma, Urticaria, shock (Presión sanguínea baja), alergia, disminución de la respiración, hinchazón de la cara.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: DIPROFEN® tiene interacciones conocidas con furosemida, litio, ácido acetilsalicílico, metotrexate y cumarinas.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS:

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

Una dosis se mantiene de 6 a 8 horas.

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.

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

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta libre. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

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.

PRESENTACIONES:

DIPROFEN® 100 mg suspensión: Caja con frasco x 100 ml, con jeringa dosificadora. Registro Sanitario N° NN-17683/2019

DIPROFEN® FUERTE suspensión: Caja con frasco, con jeringa dosificadora. Registro Sanitario N° NN-28488/2014



Fabricado en Bolivia por:

LABORATORIOS IFA S.A.

Km. 8 1/2 carr. al Norte Santa Cruz - Bolivia



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