



DONTOFILAMON®

PARACETAMOL + IBUPROFENO

COMPRIMIDO RECUBIERTO

Analgésico - Antiinflamatorio - Antipirético

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

DONTOFILAMON® Comprimento recubierto

Cada comprimido recubierto contiene:	
Paracetamol.....	325 mg
Ibuprofeno.....	400 mg
Excipientes.....	c.s.

DONTOFILAMON® Suspensión

Cada 5 mL contiene:	
Paracetamol.....	125 mg
Ibuprofeno.....	100 mg
Excipientes.....	c.s.

DONTOFILAMON® NF Comprimento recubierto

Cada comprimido recubierto contiene:	
Paracetamol.....	500 mg
Ibuprofeno.....	400 mg
Excipientes.....	c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: DONTOFILAMON® está indicado para el tratamiento sintomático del dolor somático y alivio temporal de dolores leves a moderados como cefalea, dolor dental, dolor muscular y lumbalgia. DONTOFILAMON® NF también puede ser útil para aliviar el dolor relacionado con la menstruación, el dolor articular moderado asociado a osteoartritis, y para disminuir la fiebre en padecimientos autolimitantes que no persistan por más de 3 días.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad al paracetamol, ibuprofeno, o a cualquiera de sus componentes. Trastornos hematopoyéticos, Anemias hemorrágicas, embarazo, pacientes con úlceras gastrointestinales, insuficiencia renal y/o hepática. No está indicado para el tratamiento de enfermedades crónicas, ya que las elevadas dosis de este producto combinado pueden incrementar significativamente el riesgo de daño renal. Debido a la sensibilidad cruzada potencial con otros AINES, no se debe administrar este medicamento a pacientes en los cuales el ácido acetilsalicílico, yoduros y/u otros AINES han inducido síntomas asmáticos, rinitis, pólipos nasales, angioedema, broncoespasmo y otros síntomas de reacciones alérgicas o anafilácticas. No se debe utilizar en pacientes bajo tratamiento con anticoagulantes, insuficiencia hepática o renal, granulocitopenia, gastritis aguda o úlcera duodenal, anemia y estados cianóticos.

PRECAUCIONES: El uso prolongado de paracetamol y AINES puede elevar el riesgo de efectos adversos renales. Se recomienda que el médico supervise a los pacientes mientras reciben este tipo de terapia combinada. No debe tomarse por más de 7-10 días para aliviar el dolor, o por más de 3 días para disminuir la fiebre, a menos que lo indique un médico.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA: Si la paciente está embarazada o dando de lactar, debe consultar a un médico antes de utilizar este medicamento. Es especialmente importante no utilizar ibuprofeno durante los 3 últimos meses de embarazo, a menos que esté específicamente indicado por un médico, ya que puede ocasionar problemas al feto o complicaciones durante el parto.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: El paracetamol muy rara vez produce efectos adversos graves, como anemia hemolítica, neutropenia, metahemoglobinemia, agranulocitosis, trombocitopenia, pancitopenia, eritema, exantema o urticaria, fiebre, hipoglucemia e ictericia. Puede ocasionar hepatotoxicidad y niveles elevados de transaminasas hepáticas. Cuando se ingiere ibuprofeno durante periodos cortos de tiempo, las reacciones adversas son muy raras. Al igual que ocurre con otros antiinflamatorios no esteroideos, el ibuprofeno puede producir molestias gastrointestinales, reacciones cutáneas, fiebre, cefalea, náusea, agruras y vómito.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: La hepatotoxicidad potencial del paracetamol puede incrementarse por grandes dosis o administración a largo plazo de barbitúricos, carbamazepina, hidantoínas, rifampicina y sulfonpirazona. Las interacciones medicamentosas potencialmente adversas del ibuprofeno resultan de su alto grado de unión a la albúmina plasmática.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS: *Dosis adultos:* Tomar 1 comprimido recubierto de DONTOFILAMON®, 3 ó 4 veces al día. *Dosis adultos:* 1 comprimido recubierto de DONTOFILAMON® NF cada 8 hrs. *Dosis pediátrica:* Tomar 5 mL, 4 veces al día.

DURACIÓN DEL TRATAMIENTO: No debe tomarse por más de 7-10 días para aliviar el dolor, o por más de 3 días para disminuir la fiebre, a menos que lo indique un médico.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): La ingestión excesiva de paracetamol puede causar toxicidad hepática en algunos pacientes. Los síntomas de intoxicación aguda se pueden manifestar por náusea, vómito, mareo, confusión, dolor hepático, hipotensión, arritmias cardíacas, ictericia e insuficiencia hepática aguda y renal. Con una sobredosis aguda de ibuprofeno puede ocurrir una acidosis metabólica. En caso de una sobredosis aguda, se debe vaciar el estómago por medio de un lavado gástrico o por la inducción de vómito con jarabe de ipecacuana, debiéndose administrar alcalinizantes, inducir diuresis y manejo con tratamiento convencional para intoxicación medicamentosa. De ser necesario, valorar la administración de carbón activado que evite la absorción del fármaco.

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

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

ADVERTENCIAS: *DONTOFILAMON® Suspensión:* Este medicamento por contener Glicerina como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas puede provocar dolor de cabeza molestias de estómago y diarrea. Este medicamento contiene Sorbitol como excipiente. Puede causar molestias de estómago y diarrea. No debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa. 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 Colorante Amarillo y Colorante Rojo como excipiente. Puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico. Este medicamento al contener como excipiente Aspartamo, las personas afectadas de fenilcetonuria tendrán en cuenta que este medicamento contiene fenilalanina. Este medicamento contiene Sacarosa por lo que deberá ser tomado en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa/isomaltasa y pacientes diabéticos.

DONTOFILAMON® y DONTOFILAMON® NF Comprimento recubierto: Este medicamento contiene Colorante FD&C Amarillo No. 6 como excipiente, puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetil salicílico.

Este medicamento es:

Sin Azúcar: Apto para diabéticos.

Sin Gluten: Apto para celíacos.

Sin Lactosa: Apto para los intolerantes a la lactosa.

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.

PRESENTACIÓN:

DONTOFILAMON® Comprimento recubierto: Caja x 10 Comprimentos recubiertos.

DONTOFILAMON® Suspensión: Caja x frasco con 100 mL + jeringa dosificadora.

DONTOFILAMON® NF Comprimento recubierto: Caja x 10 - 100 Comprimentos recubiertos.



Fabricado en Bolivia por:

LABORATORIOS IFA S.A.®

Km. 8 1/2 carretera al Norte • Santa Cruz • Bolivia



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