



FLAMADIN® B12

DICLOFENACO SÓDICO + CIANOCOBALAMINA

SOLUCIÓN INYECTABLE

Antiinflamatorio - Analgésico - Antineurítico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

FLAMADIN® B12 Solución inyectable

Cada ampolla contiene:

Diclofenaco sódico.....	75	mg
Cianocobalamina.....	10.000	µg
Agua para inyección c.s.p.....	3	ml

FLAMADIN® B12 FORTE Solución inyectable

Cada ampolla contiene:

Diclofenaco sódico.....	75	mg
Cianocobalamina.....	25.000	µg
Agua para inyección c.s.p.....	3	ml

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: FLAMADIN® B12 está indicado en lumbalgias, cervicalgias, braquialgias, radiculitis, neuropatías periféricas de diversa etiopatogenia: neuralgias faciales, neuralgia del trigémino, neuralgia intercostal, neuralgia herpética, neuropatía alcohólica, neuropatía diabética, síndrome del conducto del carpo, fibromialgia, espondilitis.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Policitemia vera. La vitamina B12 no debe ser utilizada en la enfermedad temprana de Leber (atrofia hereditaria del nervio óptico). Úlcera acidopéptica gastroduodenal. En pacientes cuyos ataques de asma bronquial, urticaria o rinitis aguda son precipitados por el ácido acetilsalicílico o sus derivados.

PRECAUCIONES: Debe controlarse su administración en pacientes con antecedentes de discrasias sanguíneas, alteraciones de la coagulación. Uso durante el embarazo o la lactancia: No se debe administrar durante este periodo a menos que los posibles beneficios de la droga se consideren en oposición a los peligros potenciales para el feto.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Ocasionalmente se han observado: erupción cutánea y otras reacciones de hipersensibilidad conocida a cualquiera de los componentes de la fórmula, trastornos gastrointestinales, leve leucopenia, fatiga, insomnio, anorexia, dolor abdominal, tinnitus, cefalea, disminución de la función renal.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: La absorción de la vitamina B12 en el sistema gastrointestinal, puede reducirse por la administración de los fármacos

siguientes: aminoglucósidos, colchicina, preparados a base de potasio de

liberación prolongada, ácido aminosalicílico y sus sales, anticonvulsivantes (fenitoína, fenobarbital, primidona), irritación con cobalto en el intestino delgado y por ingesta excesiva de alcohol por más de dos semanas. La administración concomitante de neomicina y colchicina incrementa la mala absorción de la vitamina B12. La administración simultánea del diclofenaco con preparados a base de litio o digoxina o con diuréticos ahorradores de potasio, puede elevar las concentraciones plasmáticas de estos fármacos. La utilización concomitante con otros antiinflamatorios no esteroideos, puede incrementar el riesgo de efectos secundarios adversos. Se debe practicar vigilancia estrecha en pacientes tratados con anticoagulantes. Se deben suspender los antiinflamatorios no esteroideos 24 horas antes de administrar un tratamiento con metotrexato, para evitar que se eleve la concentración plasmática del citostático, y se produzcan los efectos tóxicos del mismo.

DOSIS:

Dosis adultos: Administrar 1 ampolla diaria.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Intramuscular.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): No se han descrito casos de sobredosificación por vitamina B12. No se conoce un cuadro típico resultado de una sobredosis con diclofenaco. En caso de intoxicación aguda con diclofenaco se deben aplicar medidas de apoyo y sintomáticas. Estas medidas se deben aplicar en el caso de complicaciones como hipotensión, fallo renal, convulsiones, trastorno gastrointestinal y depresión respiratoria. Las medidas especiales como diuresis forzada, diálisis o hemoperfusión son probablemente poco útiles para eliminar los AINEs, incluido el diclofenaco, debido a su elevada tasa de fijación proteica y a su extenso metabolismo.

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

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: 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.

ADVERTENCIAS: Por contener alcohol bencílico como excipiente, este medicamento está contraindicado en niños menores de tres años.

PRESENTACIÓN:

FLAMADIN® B12 Solución inyectable: Caja x 3 ampollas.

Registro Sanitario N° NN-46856/2017

FLAMADIN® B12 FORTE Solución inyectable: Caja x 1 ampolla.

Registro Sanitario N° NN-68442/2019



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