



# IBUPROFENO

## COMPRIMIDO Y SUSPENSIÓN

Antipirético - Antiinflamatorio - Analgésico

### FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

IBUPROFENO Comprimido

Cada comprimido contiene:

Ibuprofeno..... 400 - 600 mg

Excipientes..... C.S.

IBUPROFENO Suspensión

Cada 5 ml contiene:

Ibuprofeno..... 100 - 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, dismenorrea y fiebre.

**CONTRAINDICACIONES:** Hipersensibilidad al principio activo, úlcera péptica activa, además, depresión de médula ósea.

**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 sulfpirazona 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 esteroideos 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 usual de 200-800 mg, cada 6 ó 8 horas.

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

**DURACIÓN 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 de la suspensión 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.

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

### LEYENDAS DE PROTECCIÓN:

IBUPROFENO Comprimido: 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.

IBUPROFENO Suspensión: 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:

IBUPROFENO 100 mg Suspensión: 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. 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.

IBUPROFENO 200 mg Suspensión: 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. El sorbitol puede causar molestias de estómago y diarrea. La glicerina 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:

IBUPROFENO 400 mg Comprimido: Caja x 100-500 comprimido

Registro Sanitario N° NN-21328/2015

IBUPROFENO 600 mg Comprimido: Caja x 100-500 comprimido

Registro Sanitario N° NN-21330/2016

IBUPROFENO 100 mg Suspensión: Caja con frasco x 100 ml con dosificador.

Registro Sanitario N° NN-30424/2014

IBUPROFENO 200 mg Suspensión: Caja con frasco x 100 ml con dosificador.

Registro Sanitario N° NN-44624/2017

