

Notts

DorAliv

IBUPROFENO 400 mg



Cápsulas blandas

Vía de administración: oral

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

FÓRMULA:

¿Qué contiene este medicamento?:

Cada cápsula de DORALIV contiene Ibuprofeno 400 mg. Excipientes (otros componentes de las cápsulas): Macrogol; Agua purificada; Hidróxido de potasio; Povidona; Gelatina; Glicerina destilada; Metilparabeno sódico; Propilparabeno sódico; Sorbitol 70%, Colorante amarillo ocaso; colorante rojo allura.

CLASIFICACIÓN TERAPÉUTICA:

Antipirético, analgésico y antiinflamatorio no esterooidal.

INDICACIÓN:

¿Para qué se usa DORALIV?

Tratamiento sintomático de estados dolorosos leves a moderados y de la fiebre. Ibuprofeno alivia el dolor y reduce la inflamación y la temperatura, además de que alivia dolores de cabeza y otros tipos de dolor. También alivia los síntomas del resfriado y de la gripe.

CONTRAINDICACIONES:

¿Qué personas NO pueden recibir DORALIV?

No use este medicamento:

- si usted es alérgico al ibuprofeno, aspirina, a otros antiinflamatorios similares o a otros ingredientes del producto.
- si usted tiene o ha tenido úlcera en el estómago (dos o más episodios distintos de ulceración o hemorragia comprobados).

- si tiene antecedentes de hemorragia o perforación gastrointestinal, en relación con terapia previa con AINE.
- si padece de insuficiencia cardíaca, insuficiencia renal o insuficiencia hepática severas.
- si está en el último trimestre de embarazo.
- no se debe usar AINES con excepción de Ácido Acetilsalicílico en el periodo inmediato a una cirugía de by-pass coronario.

INTERACCIONES:

- Anticoagulantes: los AINES pueden incrementar el efecto de los anticoagulantes, tales como la warfarina.
- Antiinflamatorios No Esteroides (AINES): incremento de riesgo de úlceras y de hemorragias gastrointestinales (Ver Advertencias y Precauciones).
- Ácido acetilsalicílico: el ibuprofeno ha demostrado interferir con el efecto de inhibición de agregación plaquetaria del ácido acetilsalicílico. Este efecto puede ser significativo si se usa ácido acetilsalicílico con cubierta entérica y/o dosis múltiples de ibuprofeno. Cuando se usa un ácido acetilsalicílico de liberación rápida (es decir, sin cubierta entérica), deberá tomarse una sola dosis de ibuprofeno 2 horas posteriores o por lo menos 8 horas antes de la ingesta del ácido acetilsalicílico para evitar la disminución del efecto de este último.
- Ciclosporina: los niveles de ciclosporina pueden incrementar los riesgos de nefrotoxicidad.
- Metotrexato: (15 mg/semana o más); aumenta las concentraciones de metotrexato y con ello el riesgo de toxicidad hacia esta droga.
- Antiagregantes antiplaquetarios e inhibidores selectivos de recaptación de serotonina: incrementa el riesgo de sangrado intestinal.
- Diuréticos y antihipertensivos (por ejemplo inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina). La eficacia diurética y antihipertensiva, en especial en pacientes con una neuropatía existente, puede verse reducida.
- Diuréticos ahorradores de potasio: hiperkalemia.
- Litio: incremento de los niveles de litio.
- Corticosteroides: incrementa el riesgo de ulceración o sangrado gastrointestinal.
- Alcohol: se incrementa el riesgo de daño a la mucosa gastrointestinal y el tiempo de sangrado.

PRECAUCIONES:

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este medicamento?

Usted debe consultar a su médico antes de usar AINES (con excepción de Ácido Acetilsalicílico), si tiene o ha tenido alguna enfermedad al corazón (como angina de pecho, infarto agudo de miocardio, insuficiencia cardíaca). Debe comunicar a su médico si sufre o ha sufrido problemas de sangramiento gastrointestinal o úlceras estomacales. Debe ser tomada la menor dosis por el período de tiempo más corto necesario para aliviar sus síntomas. Tenga especial precaución y consulte con su médico antes de tomar este medicamento si:

- Es mayor de 65 años.
- Tiene asma o alergia.

- Tiene presión arterial alta.
- Tiene problemas circulatorios.
- Tiene problemas de estómago (ardor estomacal, acidez).
- Si usted consume tres (3) o más vasos diarios de bebida alcohólica.
- Si usted recibe algún otro medicamento, está embarazada o dando el pecho a su bebé consulte a su médico antes de tomar este medicamento.
- No usar en niños menores de 12 años

Embarazo:

Durante el primer y segundo trimestres del embarazo, se debe evitar la administración de Ibuprofeno, a menos que sea claramente necesario. Si una mujer

que intenta concebir usa Ibuprofeno, o lo usa durante el primer o segundo trimestres del embarazo, debe mantener una dosis y una duración lo más bajas que sea posible. La inhibición de la síntesis de prostaglandina puede afectar adversamente el embarazo y/o el desarrollo embrionario/fetal.

Durante el tercer trimestre del embarazo, todos los inhibidores de la síntesis de

prostaglandina, incluyendo ibuprofeno, pueden exponer al feto a:

- Toxicidad cardiopulmonar (con cierre prematuro del ducto arterioso e hipertensión pulmonar).

- Disfunción renal, que puede evolucionar a insuficiencia renal con oligohidramnios.

También pueden exponer a la madre y al neonato, al final del embarazo, a:

- Posible prolongación del tiempo de sangrado, un efecto anti-agregación que puede ocurrir a dosis muy bajas.

- Inhibición de las contracciones uterinas causando un retraso o una prolongación del parto.

En consecuencia, el Ibuprofeno está contraindicado en el tercer trimestre del embarazo.

Lactancia:

El Ibuprofeno puede pasar en pequeñas cantidades a la leche materna, pero el riesgo de que afecte al bebé parece poco probable a dosis terapéuticas. Si está indicado un tratamiento a largo plazo o a mayores dosis, se debe considerar suspender la lactancia.

¿Qué cuidados tener mientras toma este medicamento?

Suspenda su uso y consulte a su médico inmediatamente si:

- Experimenta alergias como erupción en la piel y picazón, que puede acompañarse de dificultad para respirar, hinchazón de labios, lengua, garganta o cara.

- Experimenta empeoramiento de su asma.

- Este medicamento puede producir náuseas, acidez, dolor estomacal, síntomas en el tránsito intestinal. Si ocurre esto consulte a su médico y suspenda su uso.

DOSIS:

¿Cómo se usa este medicamento?

La dosis debe ser indicada por su médico tratante, no obstante la dosis y las recomendaciones generales son:

Adultos, pacientes geriátricos y niños mayores de 12 años: 1 cápsula blanda cada 4

8 horas, sin exceder una dosis total de 1200 mg en 24 horas.

Consulte a su médico en caso de que los síntomas persistan o empeoren, o si requiere el producto durante más de 10 días.

Niños menores de 12 años: No recomendado.

Los adolescentes deben consultar al médico si requieren el medicamento durante 3 días, o si los síntomas empeoran.

Suspenda su uso y consulte a su médico inmediatamente si:

- Experimenta alergias como erupción en la piel y picazón, que puede acompañarse de dificultad para respirar, hinchazón de labios, lengua, garganta o cara.

- Experimenta empeoramiento de su asma.

SOBREDOSIS:

¿Qué debo hacer ante una sobredosis, o si tomé más cantidad de la necesaria?

Llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

La mayoría de los casos son asintomáticos. Efectos leves incluyen dolores abdominales, náuseas, vómitos, letargia, somnolencia, cefaleas, tinnitus y ataxia.

En casos severos: raramente apnea (niños muy pequeños), síndrome de insuficiencia respiratoria, acidosis metabólica, coma, ataques, falla renal aguda, rabdomiolisis, hipotensión, y puede desarrollarse hipotermia.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

¿Cómo debo conservar este medicamento?

Conservar a temperatura no mayor a 30°C, lejos del calor y la luz solar directa.

PRESENTACIÓN:

Envases conteniendo 10 y 20 cápsulas blandas.

No use este producto después de la fecha de vencimiento en el envase.

No repita el tratamiento sin antes consultar con su médico.

No recomiende este medicamento a otra persona.

ANTE CUALQUIER DUDA, CONSULTE A SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO. MANTENER TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Mayor información en www.ispch.cl

Fabricante y titular del registro sanitario en Chile: Elaborado en SAVANT PHARM S.A., Ruta Nacional N° 19, Km 204, Córdoba, Argentina, CP: X2432XAB.

Importado por: VIVUNT PHARMA CHILE LIMITADA.

Santa Lucía 330, piso 2°, Santiago, Chile.

Distribuido por: LABORATORIO PHARMA ISA LIMITADA, Santiago de Chile.

Registro Sanitario N° F-25335/20

1007461