



BIOFLENAC 50mg

Diclofenac Potásico



BIO-PROSPECTO

BIOFLENAC

Composición:

Diclofenaco potásico..... 50mg

Excipientes..... C.S.

Administración:

Vía oral. Administrar preferentemente antes de las comidas. Ingerir enteros con algo de líquido, sin masticar.

Farmacología:

Derivado del ácido fenilacético con propiedades analgésicas, antiinflamatorias y antipiréticas que parecen estar relacionadas con su capacidad para bloquear la biosíntesis de prostaglandinas acción que depende de la inhibición de la ciclooxigenasa; su potencia es sustancialmente mayor que la observada en otros agentes antiinflamatorios no esteroideos. También inhibe la emigración leucocitaria y altera los procesos celulares e inmunológicos en los tejidos mesenquimatoso y conectivo, lo cual puede contribuir a aumentar sus efectos antiinflamatorios y a explicar su utilidad en los procesos reumáticos. En pacientes con artritis reumatoide y osteoartritis reduce la inflamación articular, el dolor y el entumecimiento, y aumenta la capacidad funcional y la resistencia a la fatiga. Su efecto benéfico se vuelve evidente en el curso de la segunda semana de tratamiento. Se absorbe bien a través de la mucosa gastrointestinal y alcanza concentraciones plasmáticas máximas en 1 o 2 h después de su administración. Se metaboliza rápido en el hígado y se elimina en la orina, y en menor proporción en la bilis. Su vida media plasmática es de 1.8 a 2 h.

Indicaciones:

BIOFLENAC pertenece al grupo de medicamentos denominados antiinflamatorios no esteroideos utilizados para tratar el dolor y la inflamación.

- Artritis reumatoide.
- Espondilitis anquilosante.
- Osteoartritis.
- Dismenorrea (cólico menstrual).
- Gota.
- Amigdalitis.
- Migraña.
- Cálculo renal.
- Inflamaciones odontológicas.
- Tendinitis.
- Lumbalgia y dolor en las articulares y columna.
- Control del dolor postoperatorio.
- Traumas.

Contraindicaciones y precauciones:

Contraindicado en casos de hipersensibilidad al BIOFLENAC, en pacientes hipersensibles a otros antiinflamatorios no esteroideos trastornos de la coagulación, enfermedad cardiovascular, antecedentes de hemorragia gastrointestinal, úlcera péptica, durante la administración de anticoagulantes cumarínicos. Ha de suspenderse el tratamiento si se presentan manifestaciones de úlcera péptica o sangrado gastrointestinal. Se realizarán biometrías hemáticas antes y periódicamente durante el tratamiento. La vía intramuscular sólo debe emplearse para el tratamiento del dolor agudo.

Embarazo y lactancia: Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Embarazo: Debido a que la administración de medicamentos del tipo BIOFLENAC se ha asociado a un aumento del riesgo de sufrir anomalías congénitas/abortos no se recomienda la administración del mismo durante el primer y segundo trimestre del embarazo salvo que se considere estrictamente necesario. En estos casos la dosis y duración se limitará al mínimo posible. En el tercer trimestre la administración de este medicamento está contraindicada. Para las pacientes en edad fértil se debe tener en cuenta que los medicamentos del tipo BIOFLENAC se han asociado con una disminución de la capacidad para concebir.

Lactancia: Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento. Pueden aparecer pequeñas cantidades de BIOFLENAC en la leche materna, por lo tanto no deberá tomar BIOFLENAC si usted está amamantando.

Conducción y uso de máquinas: La influencia de BIOFLENAC sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante, sin embargo, los pacientes que experimenten vértigos, mareos, somnolencia, trastornos visuales u otros trastornos del sistema nervioso central, mientras estén en tratamiento con BIOFLENAC deberán evitar conducir vehículos o manejar maquinaria.

Este medicamento contiene lactosa: Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento

Reacciones adversas:

Frecuentes: náusea, vómito, dolor abdominal, eructos, pirosis, erupción cutánea.

Poco frecuentes: anorexia, diarrea, ulceración gastrointestinal, edema de las extremidades, zumbido de oídos, cefalea, nerviosismo, visión borrosa.

Raras: sangrado gastrointestinal, dificultad urinaria, hematuria, confusión mental, depresión mental, discrasias sanguíneas, disfunción hepática

Dosis:

Uso en adultos y niños mayores de 14 años

La dosis recomendada para casos más leves es de 100 mg (un comprimido dos veces al día). No sobrepase la dosis de 150 mg (3 comprimidos) al día. La dosis total diaria deberá dividirse en 2 ó 3 tomas fraccionadas.

Interacciones con otros medicamentos:

La asociación del BIOFLENAC con los siguientes medicamentos debe ser evitada o realizada solamente bajo supervisión de un médico.

- Warfarina, diuréticos, digoxina, metotrexato, ciclosporina, litio, citalopram, escitalopram, fluoxetina, paroxetina o sertralina.
- Debido al riesgo aumentado de lesión renal, se debe evitar la asociación de cualquier antiinflamatorio con antihipertensivos de la clase de los inhibidores de la Enzima de Conversión de Angiotensina (ECA) o Antagonistas de los Receptores de Angiotensina II (ARA2).
- Quien ya está tomando un antiinflamatorio no debe utilizar el diclofenaco. No hay aumento de analgesia y el riesgo de efectos secundarios se eleva mucho cuando se asocian dos AINE.

Conservación:

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 30°C

Importado y Distribuido por:

Casa de representaciones BioVenezuela c.a.

Rif: J-413246040 - Tlf 0281-2811630

Av. Americo Vespucio Marina Americo Vespucio

Local 1 Puerto la Cruz Edo Anzoátegui 6023 Venezuela.

www.BioVenezuela.net

Importado bajo el No. de Permiso sanitario de Importación

CAJA PRESENTACIÓN COMERCIAL

