

DOLOSTOP[®] FORTE



COMPOSICIÓN:

Cada tableta recubierta contiene.

Diclofenaco Sódico 50 mg.

Paracetamol (Acetaminofen) 500 mg.

Excipientes C.S.P

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral.

PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS:

- El mecanismo de acción del diclofenaco, como el de los otros AINE, no se conoce por completo, pero parece implicar la inhibición de las vías de las ciclooxigenasas (COX-1 y COX-2). El mecanismo de acción también puede estar relacionado con la inhibición de la prostaglandina sintetasa.

- Acetaminofén es un analgésico y antipirético. Actúa inhibiendo la síntesis de prostaglandinas, mediadores celulares responsables de la aparición del dolor. Además, tiene efectos antipiréticos.

PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS:

- Luego de una dosis oral, el diclofenaco se absorbe en 100%. Sin embargo, debido al metabolismo de primer paso, sólo alrededor del 50% de la dosis absorbida es disponible sistémicamente. Después de la administración oral repetida, no se produce acumulación del fármaco en plasma. La presencia de alimentos retrasa la absorción y disminuye las concentraciones plasmáticas máximas pero no afecta la absorción global.

- El diclofenaco se une extensamente a las proteínas plasmáticas, principalmente a la albúmina. La vida media es de aproximadamente 2 horas. Cerca del 65% se elimina por la orina y el 35% por la bilis.

- Acetaminofén se absorbe rápida y completamente por vía oral. Su vida media de eliminación es de 4 horas aproximadamente.

- Su efecto terapéutico se prolonga hasta por seis horas sin producir irritación gástrica a dosis

terapéuticas.

- Son tabletas recubiertas para mayor comodidad en su toma.

INDICACIONES TERAPEUTICAS:

- Afecciones musculoesqueléticas.

- Dolor tipo traumatológico.

- Dolor ginecológico.

- Dolor otorrinolaringológico.

- Inflamación, dolor y/o fiebre de cualquier causa.

CONTRAINDICACIONES:

- Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

- Pacientes con antecedentes de episodios de asma, urticaria.

- Pacientes con sangrado gastrointestinal, úlcera gástrica.

- Insuficiencia hepática o renal severa.

PRECAUCIONES DURANTE EL EMBARAZO:

A pesar de que el paracetamol es de categoría A; el diclofenaco se encuentra en la categoría C de riesgo durante las primeras 30 semanas de embarazo, y dentro de la categoría D a partir de entonces hasta el parto. No se recomienda su administración en el embarazo.

PRECAUCIONES DURANTE LA LACTANCIA:

Luego de dosis diaria de 150 mg, la sustancia activa pasa a la leche materna, aunque en cantidades pequeñas que no son de esperar efectos indeseados en lactante. Por ello, se valorará su administración durante la lactancia por el médico.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS:

- Litio y digoxina: diclofenaco puede aumentar la concentración plasmática de litio y digoxina.

- Diuréticos: el diclofenaco puede disminuir la acción de los diuréticos.

- Anticoagulantes: existe un leve aumento del riesgo de hemorragias cuando se administra en conjunto con terapia de anticoagulantes, por lo que se recomienda vigilancia en aquellos pacientes.

EFFECTOS ADVERSOS:

- Tracto gastrointestinal: dolor epigástrico, náuseas, vómitos, diarrea, flatulencias.
- Sistema nervioso central: cefaleas, mareos y vértigo.

DOSIFICACIÓN:

Dependiendo de la sintomatología, la dosis recomendada es 1 tableta 2 a 3 veces al día.

CONSERVACIÓN:

Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

ADVERTENCIA:

Producto de uso delicado.

Adminístrese por prescripción y bajo vigilancia médica.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Venta bajo receta médica.

PRESENTACIONES:

Caja x 10 tabletas recubiertas.

Caja x 20 tabletas recubiertas.

Caja x 30 tabletas recubiertas.

Caja x 2 tabletas recubiertas. (muestra médica).

Caja x 4 tabletas recubiertas. (muestra médica).

