

DOLOSTOP[®]



Corporación Farmayala

COMPOSICIÓN:

Cada tableta recubierta contiene.
Diclofenaco Sódico 50 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.

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.

INDICACIONES TERAPEUTICAS:

- Tratamiento de enfermedades reumáticas crónicas inflamatorias tales como artritis reumatoide, espondiloartritis, artrosis. Reumatismo extraarticular.
- Tratamiento sintomático de dismenorrea primaria y de inflamaciones.

CONTRAINDICACIONES:

- Hipersensibilidad al componente de la fórmula.
- Pacientes con antecedentes de episodios de asma, urticaria.
- Pacientes con sangrado gastrointestinal, úlcera gástrica.

PRECAUCIONES DURANTE EL EMBARAZO:

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 a menos que resulte imprescindible y el médico lo aconseje.

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:

- Lítio 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.
- Otros: erupciones cutáneas y aumento de las transaminasas séricas.

DOSIFICACIÓN:

Una tableta recubierta cada 8 horas.

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 60 tabletas recubiertas.
Caja x 2 tabletas recubiertas. (muestra médica).



Bi-Industria[®]
"Protegemos su salud con calidad"

Elaborado por INDEUREC S.A. Durán - Ecuador.

www.farmayala.com