



DEXKETOPROFENO LAM[®]

Dexketoprofeno
Vía oral

| | |
|--|--|
| FORMULA | DEXKETOPROFENO LAM[®] 25 mg COMPRIMIDO |
| DEXKETOPROFENO TROMETAMOL EQUIVALENTE A DEXKETOPROFENO BASE | 25 mg |
| EXCIPIENTES C.S.P | 1 comp. |

DESCRIPCIÓN

El Dexketoprofeno Trometamol es un fármaco analgésico, antiinflamatorio y antipirético perteneciente a la familia de los antiinflamatorios no esteroideos.

INDICACIONES

Está indicado para el dolor de intensidad leve-moderada (musculoesquelético, dismenorrea, odontalgia).

POSOLOGÍA

Se administra 25 mg cada 8 horas; máximo 75 mg/ día.

Administrar conjuntamente con alimentos retrasa la velocidad de absorción del fármaco, por esto en caso de dolor agudo se recomienda la administración como mínimo 30 min antes de las comidas.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al Dexketoprofeno o a otro AINE. Historial de ataques de asma, broncoespasmo, rinitis aguda, o causan pólipos nasales, urticaria o edema angioneurótico por AAS u otros AINEs. Antecedentes de hemorragia gastrointestinal o perforación relacionados con tratamientos. Anteriores con AINEs. Úlcera péptica/hemorragia gastrointestinal activa o recidivante (2 o más episodios diferentes de ulceración o hemorragia comprobados). Dispepsia crónica o con úlcera péptica/hemorragia sospechada. Otras hemorragias activas u otros trastornos hemorrágicos. Enf. De Crohn o colitis ulcerosa activa. Historia de asma bronquial. Insuf. Cardíaca grave. I.R. moderada o grave. I.H. grave. Diátesis hemorrágica y otros trastornos de la coagulación. Deshidratación grave (causada por vómitos, diarrea o ingesta insuficiente de líquidos). Reacciones fotoalérgicas o fototóxicas conocidas durante el tratamiento. Con ketoprofeno o fibratos. Tercer trimestre de embarazo o lactancia.

EFFECTOS ADVERSOS

Puede provocar: náuseas, vómitos, dolor abdominal, dispepsias, diarrea. Poco frecuente; cefalea, mareo, trastornos del sueño, ansiedad, vértigo, estreñimiento, sequedad de la boca, erupción cutánea, visión borrosa, hipotensión, fatiga, palpitaciones, flatulencias y gastritis.

INTERACCIONES

Aumenta toxicidad de: litio, metotrexato, hidantoínas, sulfonamidas.

Aumenta riesgo de hemorragia con: pentoxifilina, trombolíticos.

Aumenta efecto hipoglucemiante de: sulfonilureas.

Aumenta niveles plasmáticos de: glucósidos cardiacos.

Aumento de nefrotoxicidad con: ciclosporina, tacrolimús.

Riesgo aumentado de toxicidad hematológica con: zidovudina.

Disminuye hipotensión de: diuréticos y β -bloqueantes.

Altera eficacia de: mifepristona.

Concentración plasmática aumentada por: probenecid.

En embarazo; Categoría B (D). No administrar durante el 1º y 2º trimestre a menos que sea absolutamente necesario. Contraindicado 3º trimestre por cierre prematuro del ductus arteriosus, aumento del riesgo de hemorragia materno-fetal y posible disminución de la contractilidad uterina.

En la lactancia; Se desconoce si se excreta en la leche materna. Se debe evitar el uso durante la lactancia.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

I.H. y/o I.R., ancianos, historial de condiciones alérgicas; antecedentes de colitis ulcerosa, enf. De Crohn, antecedentes de HTA y/o insuf. Cardíaca (posible retención de líquidos y edema), trastornos hematopoyéticos, lupus eritematoso sistémico o enf. Mixta del tejido conectivo. Riesgo de hemorragia gastrointestinal, úlcera o perforación es mayor cuando se utilizan dosis crecientes de AINE, en pacientes con antecedentes de úlcera y ancianos. Valorar riesgo/beneficio en: HTA, ICC, enf. Coronaria establecida, arteriopatía periférica y/o enf. Cerebrovascular. En tto. De larga duración con factores de riesgo cardiovascular conocidos (HTA, hiperlipidemia, diabetes mellitus, fumadores). Puede enmascarar síntomas de enf. Infecciosas.

Precaución: concomitancia con anticoagulantes orales (dicumarínicos) o antiagregantes plaquetarios (AAS) por riesgo de úlcera o sangrado gastrointestinal, uso concomitante con corticoides orales y antidepresivos de la recaptación de la serotonina. No recomendado con otras terapias que alteren la hemostasia (warfarina, heparinas). Evitar concomitancia con otros AINEs incluyendo inhibidores selectivos de ciclooxigenasa-2. Riesgo de reacción cutánea al inicio del tratamiento. Control renal, hepático y hematológico. Puede alterar la fertilidad femenina. No recomendado en niños y adolescentes.

MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano. En caso de ingesta accidental o sobredosis con este medicamento debe instituirse el tratamiento sintomático y lavado gástrico, si se requiere.

PRESENTACIONES

DEXKETOPROFENO LAM® 25 mg: se presenta en caja conteniendo 50 comprimidos.

CONSERVACIÓN

Protéjase de la luz. Conservar a temperatura ambiente entre 15°C- 30°C. Protegido de la humedad.

LEYENDA DE PROTECCIÓN

Mantener este medicamento fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.

FABRICANTE

Laboratorios de Aplicaciones Médicas, S.R.L. Santo Domingo, República Dominicana.

