

IQUEGO - IBUPROFENO

IBUPROFENO



FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido 300 mg

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: Oral

APRESENTAÇÃO

Caixa com 50 blisters com 10 comprimidos revestidos.

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido contém:

Ibuprofeno... (DCB 04766).....300,000 mg

Excipientes q.s.p.....1 comprimido

(Excipientes: Croscarmellose sódica, Lactose, Dióxido de silício coloidal, Talco, Celulose microcristalina, Estearato de magnésio, Opadry White e Água deionizada).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento:

- IQUEGO - IBUPROFENO é um composto não esteróide usado nos casos de dor inflamação e febre.

- IQUEGO - IBUPROFENO alivia efetivamente os sinais e sintomas de doenças reumáticas, alivia dor menstrual, e tem demonstrado exercer pronunciado efeito analgésico em outros estados dolorosos moderados e graves.

- IQUEGO - IBUPROFENO caracteriza-se por proporcionar rápido início de ação, o que o torna particularmente adequado aos tratamentos dos estados dolorosos e inflamatórios agudos e a pacientes que apresentem dificuldades para engolir os comprimidos convencionais.

Cuidados de Armazenamento:

- Este produto deve ser guardado à temperatura ambiente (ambiente com temperatura entre 15 a 30° C), ao abrigo da luz e umidade.

Prazo de Validade:

- O prazo de validade, contado a partir da data de fabricação impressa na embalagem, é de 36 meses. Não tome medicamento com o prazo de validade vencido pode ser perigoso para a saúde.

Gravidez e Lactação:

- IQUEGO - IBUPROFENO não deve ser utilizado durante a gravidez e lactação.

- Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término.

- Informe ao seu médico se está amamentando.

Cuidados de Administração:

- Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

- IQUEGO - IBUPROFENO deve ser ingerido com água durante as refeições. Este comprimido não deve ser partido ou mastigado.

Interrupção do Tratamento:

- Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Reações Adversas:

- Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.

- As reações adversas mais frequentes são; náuseas, vertigens, dores de cabeça e erupções cutâneas; sangramento gastrointestinal, turvamento da visão, ganho de peso ou edema.

“TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.”

Ingestão concomitante com outras substâncias:

- IQUEGO - IBUPROFENO não é aconselhável ser ingerido com álcool ou alimentos que provoquem irritação estomacal.

Contra-indicações e precauções:

- IQUEGO - IBUPROFENO é contra indicado a pacientes com hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula. Também é contra indicado para pacientes portadores de afecções cardíacas, renais, hepáticas graves, úlcera gastroduodenal, asma, urticária, rinite aguda quando tomam ácido acetilsalicílico ou outras drogas com atividade inibitória da prostaglandina sintetase. Não deve ser utilizado por pacientes grávidas ou que estejam amamentando.

“NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE”

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

FARMACODINÂMICA

- IQUEGO - IBUPROFENO é um agente antiinflamatório não esteróide, derivado do ácido propiônico, que possui propriedades antiinflamatória, analgésica, antireumática e antipirética. Age provavelmente inibindo a síntese de prostaglandinas. Atua sintomaticamente reduzindo a inflamação, a dor e a febre (mesmo de origem não inflamatória).

- Vários trabalhos clínicos e experimentais demonstraram ser o Ibuprofeno mais ativo que o ácido acetilsalicílico. Além disso, ficou demonstrado que o Ibuprofeno é melhor tolerado do que o ácido acetilsalicílico no que diz respeito as reações adversas.

FARMACOCINÉTICA

O Ibuprofeno é rapidamente absorvido distribuindo-se amplamente pelo organismo. A concentração sérica máxima depende da dose administrada. Seu efeito inicia-se 30 minutos após a ingestão, prolongando-se por 4 a 6 horas. O Ibuprofeno é metabolizado no fígado. A eliminação é virtualmente completa 24 horas após a última dose, sendo menos de 1% excretado na forma inalterada.

INDICAÇÕES PRINCIPAIS

- IQUEGO - IBUPROFENO é indicado para o tratamento de: Artrite reumatóide. Osteoartrite. Espondilite reumatóide. Gota. Condrocilose. Outras formas de artropatias não infecciosas. Perturbações agudas articulares e periarticulares, bursites, tendinites, sinovite, tenossinovite, capsulite dos ombros. Perturbações dolorosas músculo-esqueléticas. Síndrome de Reiter. Quadros consecutivos a afecções degenerativas da raqui (radiculargias, raquialgias). Ciáticas. Lombalgias. Nevralgias cervicobraquiais. Cervicalgias agudas. Cruralgias. **Em ginecologia:** na dismenoréia primária age como bloqueador da síntese de prostaglandinas.

CONTRA-INDICAÇÕES

- IQUEGO - IBUPROFENO é contra-indicado a pacientes com hipersensibilidade a qualquer um dos componentes da fórmula; pacientes que apresentem sintomas como: broncoespasmo, angioedema, polipose nasal, urticária e rinite desencadeados pela aspirina ou qualquer antiinflamatório não hormonal; portadores de úlcera gastroduodenal e afecções cardíacas, renais e hepáticas graves e descompensadas. É desaconselhável o seu uso durante a gravidez devido aos riscos de efeitos sobre o sistema cardiovascular fetal (ductus arteriosus) e lactação.

PRECAUÇÕES

- IQUEGO - IBUPROFENO deve ser suspenso se surgirem reações adversas de qualquer natureza. Em tratamentos prolongados, recomenda-se o controle periódico do quadro sanguíneo. O Ibuprofeno pode inibir a função plaquetária e prolongar o tempo de sangramento, sendo este reversível, assim deve ter cautela em pacientes portadores de doenças intrínsecas da coagulação ou em uso de anticoagulantes. Diminuição da acuidade visual e/ou visão turva, escotomas e alterações na visão em cores, foram relatados. Se ocorrer qualquer uma destas reações na vigência do tratamento, o medicamento deve ser descontinuado e o paciente submetido a exame oftalmológico. O Ibuprofeno deve ser usado com cautela em pacientes com asma preexistente.

Crianças: não administrar em crianças com menos de 12 anos de idade, exceto sob orientação e acompanhamento médico.

Pacientes com insuficiência renal, insuficiência cardíaca, disfunção hepática, usuários de diuréticos e idosos possuem maior risco de toxicidade renal. Estes pacientes devem ser cuidadosamente observados.

ADVERTÊNCIAS

- IQUEGO - IBUPROFENO pode provocar sangramentos ou ulcerações/perfurações no trato gastrointestinal. Tais ocorrências, apresentam consequências maiores em pacientes idosos.

- IQUEGO - IBUPROFENO não deve ser usado na gravidez e lactação. Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao seu médico se está amamentando.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Os antiinflamatórios não hormonais, quando associados a medicamentos com efeito potencial significativo de redução da protrombina, número e função plaquetária têm efeito aditivo sobre tais medicamentos, levando à redução do tempo de coagulação e o risco de sangramento. A associação com Paracetamol aumenta o risco de efeitos nefrotóxicos. Administração conjunta com corticóides, apesar de proporcionar benefícios terapêuticos e permitir redução da dose de corticosteróides potencializa o risco de ulcerações ou hemorragia gastrointestinal. Os digitálicos tem suas concentrações séricas aumentadas com a administração conjunta de Ibuprofeno. O uso concomitante de Ibuprofeno com álcool, barbitúricos e anticonvulsivantes, aumenta o risco de complicações gastrointestinais e hepáticas. A administração com Furosemida pode reduzir o efeito natriurético da Furosemida e dos tiazídicos em alguns pacientes. O Ibuprofeno e outros agentes antiinflamatórios não esteróides reduzem a secreção tubular do metotrexato “in vitro”, podendo aumentar a toxicidade do metotrexato. O uso concomitante de Ibuprofeno e lítio produziu uma elevação clinicamente significativa dos níveis plasmáticos do lítio e redução do clearance do lítio renal.

REAÇÕES ADVERSAS

- IQUEGO - IBUPROFENO pode provocar azia, dor epigástrica, náuseas,

diarréia e dispepsias, foram observadas, principalmente quando administrado em jejum. Estes sintomas, entretanto, tendem a diminuir ou desaparecer se for administrado após as refeições ou juntamente com leite. Foram relatadas, embora raramente, reações hepáticas incluindo icterícia e hepatite, anormalidades nos testes de função hepática, discrasia sanguínea, insuficiência renal e síndrome lúpica eritematosa com meningite asséptica.

POSOLOGIA E MODO DE USAR

Dose média em adultos: 1 comprimido de IQUEGO-IBUPROFENO 300 mg, 2 a 3 vezes ao dia ou a critério médico. Se necessário 1 comprimido adicional poderá ser indicado ao deitar. Para alívio da rigidez matinal, a primeira dose de cada dia deverá ser tomada logo após as refeições ou com leite. A dose total diária não poderá ultrapassar 2400 mg. Em casos de dismenorréia, tomar 1 comprimido 2 vezes ao dia desde o início dos sintomas, até o seu desaparecimento.

Uso em crianças: IQUEGO-IBUPROFENO não deve ser administrado em crianças com menos de 12 anos de idade, exceto sob orientação e acompanhamento médico.

SUPERDOSAGEM

Promover o esvaziamento gástrico através da indução do vômito ou lavagem gástrica, administrar carvão ativado e manter a produção de urina. A hipotensão pode ser minimizada com administração de líquidos por via endovenosa.

Uso em idosos:

- IQUEGO-IBUPROFENO deve ser administrado com cautela, sob orientação médica, pois os riscos de toxicidades e reações adversas aumentam nestes pacientes.

“ATENÇÃO: EM CASO DE SUSPEITA DE REAÇÃO ADVERSA, O MÉDICO RESPONSÁVEL DEVE SER NOTIFICADO”.

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15 A 30 °C) E AO ABRIGO DA LUZ E UMIDADE.

USO SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

PROIBIDA A VENDA PELO COMÉRCIO.

Registro no MS - 1.0884.0373.0014 Blister Alumínio/ PVC com 10 comprimidos revestidos.

Farmacêutico Responsável: Dra. Maria Aparecida Rodrigues-CRF-GO nº 1328
Nº lote - Data de fabricação - Prazo de validade: vide blister.

ESTADO DE GOIÁS SECRETARIA DA SAÚDE
IQUEGO - INDÚSTRIA QUÍMICA DO ESTADO DE GOIÁS S.A.
Av. Anhanguera, 9.827 - Bairro Ipiranga - GOIÂNIA - GOIÁS
CX Postal: 15.102 - CEP.: 74.450-010
CNPJ Nº 01.541.283/0001-41 - Indústria Brasileira



IQ.110112725/00