

Ibutan[®]

Ibuprofeno Tabletas/Suspensión

Via de Administración: Oral.

Indicaciones: Tratamiento de las afecciones que cursan con inflamación y/o dolor de intensidad leve a moderada. Tratamiento sintomático de la fiebre.

Posología: A juicio del facultativo.

IBUTAN[®] 200 mg Tabletas: Adulto: 200 mg cada 6-8 horas. No exceder de 4 tabletas en 24 horas. Dosis máxima diaria: 800 mg/día

IBUTAN[®] 400 mg Tabletas: Adulto: (400 – 600) mg cada 6 a 8 horas. Dosis máxima 2400 mg/día.

IBUTAN[®] 600 mg Tabletas: Adulto: (400 – 600) mg cada 6 a 8 horas. Dosis máxima 2400 mg/día.

IBUTAN[®] 100 mg/5mL Suspensión: Niños de 6 meses a 12 años: 5 - 10 mg/Kg cada 6 - 8 horas. Dosis máxima 40 mg/kg/día.

IBUTAN[®] 200 mg/5mL Suspensión: Niños de 6 meses a 12 años: 5 - 10 mg/Kg cada 6 - 8 horas. Dosis máxima 40 mg/kg/día.

Advertencias: Medicamento de uso delicado. Su administración por cualquier vía debe ser restringida en caso de enfermedades del tubo digestivo. Si es indispensable su uso, el médico debe tomar todas las medidas necesarias para proteger las vías digestivas contra la posibilidad de recidivas de afecciones gastrointestinales. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia a menos que a criterio médico el balance riesgo / beneficio sea favorable. La suspensión no debe administrarse en pacientes con intolerancia a los azúcares. No exceda la dosis prescrita. **“Manténgase fuera del alcance de los niños”**. El ibuprofeno puede inhibir la agregación plaquetaria y prolongar el tiempo de sangrado. Notifique al médico si durante el tratamiento se presentan dolor en el pecho, disnea, cefalea intensa, mareo, parestesia, debilidad y trastornos del habla, dolor epigástrico, ardor estomacal, dispepsia, hematemesis, sangre en heces o alguna otra manifestación que sugiera la posibilidad de una complicación gastrointestinal, náuseas, fatiga, letargia, prurito, coloración amarilla en los ojos o la piel, dolor en el cuadrante superior derecho o síntomas parecidos a la gripe, dado que podría constituir el pródromo de una hepatotoxicidad inducida por el fármaco, en cuyo caso deberá suspenderse el uso del producto. Este producto no debe administrarse en pacientes con intolerancia a la lactosa o galactosa.

Precauciones: Con precaución en pacientes con antecedentes de discrasia sanguínea, úlcera péptica o hemorragias gastrointestinales. Alteraciones del funcionalismo hepático y/o renal. Insuficiencia cardiaca. Asma bronquial. Trastornos auditivos y visuales. En pacientes con antecedentes de hipertensión y/o insuficiencia cardiaca por producir retención de líquidos y edema. En pacientes ancianos que presentan mayor incidencia de reacciones adversas a los AINES, concretamente hemorragias y perforación gastrointestinal. En pacientes que reciben tratamientos concomitantes que podrían elevar el riesgo de úlcera o sangrado gastrointestinal como los anticoagulantes orales o antiagregantes plaquetarios del tipo ácido acetilsalicílico.

Precauciones: En pacientes quienes reciben concomitante corticoides orales y/o antidepresivos inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS). La suspensión contiene azúcar, adminístrese con precaución en pacientes diabéticos.

Reacciones Adversas: Gastrointestinales: náuseas, vómitos, epigastralgias, indigestión, diarrea, dolor abdominal. Neurológicas: cefalea, mareos, somnolencia, visión borrosa. Dermatológicas: erupción cutánea, edema. Otras: con dosis altas y durante tiempo prolongado se ha informado casos de trastornos hematológicos, hepatotoxicidad, ulceración y hemorragia gastrointestinal, ambliopía tóxica, trastornos de la visión de colores, disminución de la audición y disfunción renal. Cardiovasculares: edema, hipertensión arterial e insuficiencia cardíaca.

Interacciones: Anticoagulantes, antiagregantes plaquetarios, inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS), ácido acetilsalicílico u otros AINES y glucocorticoides, Antihipertensivos y diuréticos de ASA, ya que los AINES pueden disminuir el efecto de estos fármacos. Litio, existe evidencia del potencial aumento de los niveles de litio en plasma. Metotrexato, Zidovudina, Ciprofibrato, Baclofén, hipoglucemiantes orales e insulina. Interacciones con prueba de diagnóstico: Prolonga el tiempo de coagulación, disminuye la glucosa sanguínea, disminuye el hematocrito y hemoglobina, aumenta el nitrógeno úrico, creatinina, potasio y transaminasas.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula. Hipersensibilidad conocida al ibuprofeno, a otros antiinflamatorios no esteroideos. Pacientes con alteraciones de coagulación. Pacientes con tratamiento anticoagulante. Pacientes con Dengue. Antecedentes de broncoespasmo, asma, rinitis o urticaria u otras reacciones alérgicas, tras haber utilizado sustancias de acción similar (Acido acetil salicílico u otros AINES). Antecedentes de hemorragia gastrointestinal por perforación relacionada a la administración de ibuprofeno u otros AINES. Úlcera péptica/hemorragia gastrointestinal activa o recidivante (dos o más episodios diferentes de ulceración o hemorragia comprobados). Insuficiencia renal, disfunción hepática grave, Insuficiencia cardiaca grave.

Presentación:

IBUTAN® 200 mg Tabletas: Envase blíster conteniendo 10, 20 y/o 30 Tabletas. E.F.42.600/21

IBUTAN® 400 mg Tabletas: Envase blíster conteniendo 10 ó 20 Tabletas E.F.: 19.994/23

IBUTAN® 600 mg Tabletas: Envase blíster conteniendo 10 Tabletas E.F.: 39.059/17

IBUTAN® 100 mg / 5 mL Suspensión: Frasco conteniendo 60 mL de Suspensión. E.F.: 27.398/23

Uso pediátrico.

IBUTAN® 200 mg / 5 mL Suspensión: Frasco conteniendo 60 mL de Suspensión. E.F.: 38.880/18

Uso pediátrico.

Conservación del producto: Consérvese en un lugar fresco y seco protegido de la luz a una temperatura menor a 30°C. No emplear el producto después de la fecha de expiración indicada en el empaque.

Elaborado y distribuido por **Meyer Productos Terapéuticos, S.A.** Caracas-Venezuela.

RF: J-00025208-4

Para información y reclamos favor comunicarse al 0800-IGUALES/0800-4482537.

