

# DorAliv

## Ibuprofeno 400 mg

### Composición:

Cada cápsula blanda contiene Ibuprofeno 400 mg.

### Indicaciones terapéuticas:

Analgésico y Antipirético. Útil en Indicaciones terapéuticas: dolor leve a moderado de: cabeza, espalda, muscular asociados al resfriado común, cabeza asociados a migrañas, articular, cólico menstrual, dental.

### Posología:

- . Adultos y niños mayores de 12 años. Superior a 40 kg: 1 cap. de 400 mg cada 6 a 8 horas.
- . No se debe superar 1200 mg de Ibuprofeno (3 cápsulas) en 24 horas.
- . Tomar con alimentos, si persiste el dolor por más de 5 días, fiebre por más de 3 días, o empeoran con otros síntomas se debe suspender y consultar.
- . Mayores de 65 años: se debe ajustar la dosis por el médico tratante. Insuficiencia renal, hepática o cardíaca: reducir la dosis.
- . Administrar con precaución y con seguimiento médico.

### Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al ibuprofeno, a los salicilatos o antiinflamatorios no esteroides. Niños menores de 12 años. Broncoespasmo, rinitis aguda, pólipos nasales y edema angioneurótico. Reacciones alérgicas a los aines, úlcera péptica o duodenal, sangrado gastrointestinal o cualquier otro sangrado y antecedentes de enfermedad ácido-péptica. Disfunción hepática severa. No administrar durante el tercer trimestre de embarazo. Insuficiencia renal grave (depuración de creatinina <30 ml/min). Falla cardíaca severa. Cirugía de derivación arterial coronaria (bypass coronario).

### Precauciones y advertencias:

Consulte a su médico para que evalúe el riesgo beneficio antes de administrar el medicamento si usted tiene: asma, enfermedad del corazón, hipertensión, insuficiencia cardíaca, enfermedad coronaria, arteriopatía periférica y/o enfermedad cerebrovascular no controladas, así mismo en pacientes con factores de riesgo cardiovascular conocidos, enfermedad renal, desordenes de la coagulación, alteraciones hematológicas, insuficiencia hepática, cirrosis o enfermedades del tracto gastrointestinal, en particular gastritis o úlcera gástrica o duodenal, colitis ulcerosa o enfermedad de Crohn. Si Ud. ha sufrido una apoplejía o si está tomando otro antiinflamatorio no esteroideo (AINE). El uso concomitante con el ácido acetil salicílico (ASA), anticoagulantes (por ejemplo warfarina), antiagregantes plaquetarios, corticoides orales o antidepresivos inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS) incrementa el riesgo de ulcera gastrointestinal y sus complicaciones.

Consulte con su médico si está consumiendo ácido acetilsalicílico o algún otro antiagregante plaquetario para la prevención de un infarto de miocardio (cardioprotector) o un accidente cerebrovascular (ACV) debido a que el ibuprofeno puede disminuir el beneficio del ácido acetilsalicílico.

No se recomienda el uso simultáneo de dos antiinflamatorios tipo AINE, por tanto no se recomienda el consumo de ibuprofeno simultáneamente con medicamentos que contengan diclofenaco, naproxeno, nimesulide, ketoprofeno, meloxicam, celecoxib y similares.

Se han descrito reacciones cutáneas graves, algunas mortales en asociación con la utilización de AINEs. Los AINEs pueden enmascarar los síntomas de las infecciones.

Se ha observado meningitis aséptica con el tratamiento de ibuprofeno, más probable en pacientes con lupus eritematoso sistémico, enfermedad del colágeno, y en pacientes sin patología crónica, se debe tener precaución.

**Suspenda la administración y consulte a su médico si nota una reacción que incluya:** enrojecimiento de la piel, rash, ampollas, si presenta vomito con sangre, sangre en las heces o heces negras, dolor de cabeza o dolor abdominal, algunas de estas reacciones pueden ser mortales. Los pacientes con antecedentes de alergia al ácido acetilsalicílico o a otros AINEs tienen mayor riesgo de ser alérgicos al ibuprofeno. En algunos pacientes se recomienda usar un medicamento adicional para disminuir el riesgo de ulceración y sangrado digestivos. El riesgo de ulceración y sangrado del tubo digestivo se incrementa con las dosis más altas o con el consumo simultáneo de dos AINEs por tanto se debe empezar el tratamiento con la dosis efectiva más baja. La administración continua a largo plazo puede incrementar el riesgo de eventos cardiovasculares y cerebrovasculares, así como mayor riesgo de daño de la función renal.

El riesgo de daño renal con ibuprofeno se incrementa en pacientes deshidratados o que tengan alteración de la función renal, hepática o cardíaca, o que consuman ciertos medicamentos. Los efectos secundarios pueden ser minimizados con el uso de dosis bajas por cortos periodos de tiempo. Si usted tiene 60 años de edad o más consulte a su médico antes de utilizar, los pacientes de mayor edad tienen mayor riesgo de reacciones adversas más severas.

A menos que sea prescrito por un profesional del cuidado de la salud, detenga la administración y consulte si el dolor empeora o persiste por más de 5 días, o si la fiebre empeora o persiste por más de 3 días. Los pacientes que consuman ibuprofeno por tiempo prolongado deben realizarse periódicamente exámenes para evaluar las funciones renal, hepática, hematológica y cardiovascular. Evite tomar este producto con el consumo excesivo de alcohol (3 o más bebidas al día). Pregunte a su médico antes de usar si usted está embarazada o lactando, se recomienda utilizarlo solo si es estrictamente necesario durante los dos primeros trimestre de embarazo o en la lactancia, está contraindicado durante el tercer trimestre del embarazo.

### Fertilidad:

Puede disminuir la fertilidad por efecto de la inhibición de la ciclooxigenasa y alteraciones en la ovulación. Efecto es reversible con la suspensión del tratamiento.

### Lactancia:

No se recomienda el uso de ibuprofeno durante la lactancia debido al riesgo potencial de inhibir la síntesis de prostaglandinas en el neonato. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: Los pacientes que experimenten mareo, vértigo, alteraciones visuales u otros trastornos del sistema nervioso central mientras estén tomando ibuprofeno, deberán abstenerse de conducir o manejar maquinaria.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Sí está consumiendo otro AINE, anticoagulantes o cualquier otro medicamento, consulte a su médico antes de usar. Si está consumiendo ácido acetilsalicílico para la prevención de un infarto de miocardio (cardioprotector) o un accidente cerebro vascular (ACV), preguntar al médico antes de usar este medicamento, debido a que el ibuprofeno puede disminuir el beneficio del ácido acetilsalicílico.

Se requiere precaución cuando el ibuprofeno se combina con inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS) debido a un incremento en el riesgo de sangrado gastrointestinal.

Se debe tener precaución cuando el ibuprofeno se combina con litio, debido a un aumento de las concentraciones plasmáticas de litio.

### Efectos indeseables:

Los siguientes efectos pueden estar asociados al ibuprofeno y están listados de acuerdo al sistema de órganos correspondiente:

- . Sangre y sistema linfático: Agranulocitosis, anemia, anemia aplásica, anemia hemolítica, leucopenia y trombocitopenia.
- . Cardíaco: Falla cardíaca, infarto de miocardio, angina de pecho.
- . Oído y Laberinto: Tinitus y vértigo.
- . Ojos: Alteraciones visuales.
- . Gastrointestinal: Dolor abdominal, distensión abdominal, enfermedad de Crohn, colitis, constipación, diarrea, dispepsia, flatulencia, gastritis, hemorragia gastrointestinal, perforación gastrointestinal, úlcera gastrointestinal, hematemesis, melena, ulceración en la boca, náusea, dolor abdominal alto y vómito.
- . General y sitio de administración: Edema, hinchazón y edema periférico.
- . Hepatobiliar: Trastornos hepáticos, función hepática anormal, hepatitis e ictericia.
- . Sistema Inmune: Hipersensibilidad, reacción anafiláctica.
- . Infecciones e infestaciones: Meningitis aséptica, meningitis.
- . Resultados de laboratorio: Disminución en el hematocrito y disminución en la hemoglobina.
- . Sistema Nervioso: Mareo, cefalea, accidente cerebrovascular.
- . Psiquiátrico: Nerviosismo.
- . Renal y Urinario: Hematuria, nefritis intersticial, falla renal, síndrome nefrótico, proteinuria, y necrosis papilar renal.

### Efectos secundarios:

- . Trastornos cardíacos: Muy raros: insuficiencia cardíaca.
- . Trastornos de la sangre y sistema linfático: Raro: leucopenia. Muy raro: trombocitopenia, anemia aplásica y anemia hemolítica.
- . Trastornos del sistema nervioso: Frecuentes: cefalea. Muy raros: meningitis aséptica.
- . Trastornos oculares: Poco frecuentes: alteraciones visuales (visión borrosa, disminución espontanea, disminución de la agudeza visual o cambios en la percepción del color que remiten de forma espontánea). Raro: ambliopía tóxica.
- . Trastorno del oído y del laberinto: Frecuentes: tinnitus. Poco frecuentes: alteraciones auditivas.
- . Trastornos gastrointestinales: Frecuentes: dispepsia, pirosis, diarrea, nauseas, vomito. Poco frecuentes: hemorragias (melenas, hematemesis), úlcera gástrica o duodenal. Raros: perforaciones gastrointestinales.
- . Trastornos renales y urinarios: Raros: toxicidad renal, al igual que con otros AINEs, tras el tratamiento prolongado con ibuprofeno se ha observado en algunos casos, nefritis aguda intersticial con hematuria, proteinuria y ocasionalmente síndrome nefrótico, falla renal aguda, azoemia, hematuria, necrosis papilar renal.
- . Trastorno de la piel y tejido subcutáneo: Muy raros: eritema cutáneo.
- . Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo: Raro: rigidez de cuello.
- . Trastornos vasculares: Raros: edema. Muy raros: hipertensión.
- . Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración: Frecuentes: cansancio.
- . Trastornos del sistema inmunológico: las reacciones anafilácticas o anafilactoides ocurren normalmente en pacientes con historia de hipersensibilidad al ácido acetilsalicílico y a otros antiinflamatorios no esteroideos.
- . Reacciones de hipersensibilidad: Frecuentes: exantemas y picores. Poco frecuentes: asma, rinitis, urticaria y reacciones alérgicas. Raras: broncoespasmo en pacientes predispuestos, disnea, angioedema. Muy raras: síndrome de Stevens-Johnson, eritema multiforme y necrólisis epidérmica toxica.
- . Trastornos hepatobiliares: Raros: hepatotoxicidad, ictericia, alteración de la función.
- . Trastornos psiquiátricos: Poco frecuentes: somnolencia, insomnio, ligera inquietud. Raros: reacciones de tipo psicótico y depresión.
- . Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo No conocida: reacción de fotosensibilidad.

**Es un medicamento. No exceder su consumo. En caso de persistencia de los síntomas consulte con su médico. Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el empaque.**

### Vía de administración:

Oral

### Conservación:

Consérvese en un lugar protegido de la luz, a temperaturas inferiores de 30°C y humedad relativa del 75%.

### Presentaciones:

Envase conteniendo 10 cápsulas blandas.  
Envase conteniendo 36 cápsulas blandas.

**SI LOS SÍNTOMAS PERSISTEN, CONSULTE A SU MÉDICO.  
MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

### Venta libre.

Registro Sanitario INVIMA 2020M-0019861.  
Fabricado por: HC Clover, P.S., Madrid - España.  
Para: High Packing Company S.A.S., Bogotá D.C.  
Envasado por: High Packing Company S.A.S., Bogotá D.C.  
Importado por: High Nutrition Company S.A.S., Bogotá D.C.  
Distribuido por: VIVUNT PHARMA COLOMBIA.