

Doloflexicam®



CLASE FARMACOLÓGICA.

Meloxicam, combinaciones. Código ATC: M01AC56

COMPOSICIÓN.

Cada sobre con granulado x 3,5 g contiene meloxicam 15 mg, glucosamina sulfato 1.500 mg, excipientes: sucralosa, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Granulado.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiartrósico, antiinflamatorio, analgésico.

INDICACIONES.

DOLOFLEXICAM® está indicado para el tratamiento sintomático a corto plazo de artrosis (osteoartritis - osteoartritis), otros cuadros reumáticos articulares y extra-articulares.

PROPIEDADES.

Meloxicam es un antiinflamatorio no esteroideo (AINE), inhibe preferentemente las prostaglandinas (mediadoras de la inflamación) con un efecto prolongado y menor agresión sobre la mucosa gástrica y la función renal.

Glucosamina es una molécula naturalmente presente en el organismo humano y utilizada para la biosíntesis de proteoglicanos, sustancia fundamental del cartílago articular y del ácido hialurónico del líquido sinovial. Esta biosíntesis se halla alterada en la artrosis, proceso degenerativo dismetabólico, que compromete al cartílago articular.

El efecto condroprotector, reparador y regenerador de glucosamina modifica la evolución de la artrosis, que sumado a la acción antiinflamatoria y analgésica de meloxicam alivian en forma significativa el dolor en reposo y en movimiento, mejora la movilidad a corto y mediano plazo.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media de orientación en adultos se aconseja 1 sobre diluido en un vaso con agua tibia cada 24 horas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Meloxicam podría ocasionar dolor abdominal, náuseas, vómitos, diarrea, calambres abdominales, dispepsia, flatulencia. Ocasionalmente: cefalea, mareos, somnolencia, alteración reversible de los marcadores de la función hepática, reacciones alérgicas, edema periférico.

Glucosamina: muy rara vez se presentan molestias digestivas y cambios en la función hepática.

SOBREDOSIS.

No se han documentado casos de sobredosis con glucosamina. No se ha descrito el cuadro clínico típico por sobredosis con meloxicam. En caso de presentarse se debe realizar lavado gástrico y medidas de protección general.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes. Úlcera gástrica o duodenal activa. Insuficiencia hepática severa e insuficiencia renal severa no dializada. Historia de hipersensibilidad a AINEs (ataque asmático, rinitis alérgica). Fenilcetonuria.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

USO PEDIÁTRICO.

No debe administrarse en menores de 15 años.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Meloxicam puede aumentar el efecto de anticoagulantes orales y heparina, la toxicidad hematológica de metotrexato, el efecto hipoglucemiante de sulfonilúreas, la concentración plasmática de digoxina y/o litio, la nefrotoxicidad de ciclosporina. El uso simultáneo con ácido acetilsalicílico reduce recíprocamente la biodisponibilidad.

Glucosamina puede favorecer la absorción gastrointestinal de tetraciclina y reducir la absorción de penicilina y cloranfenicol, cuando son administrados conjuntamente.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Glucosamina no requiere de precauciones y advertencias especiales, sin embargo, se recomienda realizar un monitoreo de los niveles de glucosa para un mejor control en pacientes diabéticos o con sospecha de ser diabéticos.

Personas con antecedentes ulcerosos gastroduodenales, colitis ulcerosa o enfermedad de Crohn. Las afecciones hematológicas y los problemas de coagulación requieren supervisión constante; lo mismo, en pacientes que padecen de insuficiencia cardíaca o renal. Con meloxicam al igual que con otros AINEs puede presentarse una elevación de una o más enzimas hepáticas. Por lo tanto, durante el tratamiento prolongado debe indicarse como medida precautoria el control de la función hepática.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C y protegido de la humedad. Mantener fuera del alcance de los niños. No contiene gluten ni azúcar. Venta bajo receta médica. No administrar después de la fecha de vencimiento.

“Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contáctenos a través de nuestras líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web: www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 30 sobres



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fardoquímica S.A. calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519

Somos una empresa socialmente comprometida, que promueve el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.

