

IBUFEBRIL®

CLASE FARMACOLÓGICA.

Ibuprofeno. Código ATC: M01AE01

COMPOSICIÓN.

Cada 5 mL de suspensión contiene ibuprofeno 200 mg, excipientes: benzoato de sodio, sorbitol, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Suspensión.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antipirético, analgésico, antiinflamatorio.

PROPIEDADES.

Ibuprofeno es un AINE con acción antipirética, analgésica y antiinflamatoria. Su acción analgésica y antiinflamatoria se debe a la inhibición de la síntesis de prostaglandinas; su efecto antipirético se relaciona con su acción a nivel del hipotálamo y una mayor disipación de calor a expensas de la vasodilatación y aumento del flujo sanguíneo periférico.

INDICACIONES.

IBUFEBRIL® está indicando para el tratamiento del síndrome febril, alivio del dolor leve a moderado y de la inflamación.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

La posología y duración del tratamiento dependerá del cuadro clínico y criterio médico. Como posología de orientación se aconseja:

Fiebre moderada $\leq 39^{\circ}$ C: La dosis recomendada es de 5 mg/kg-peso/dosis.

Fiebre elevada $\geq 39^{\circ}$ C: La dosis recomendada es de 10 mg/kg-peso/dosis.

La dosis debe repetirse cada 6 a 8 horas de acuerdo con la respuesta clínica.

La dosis máxima diaria recomendada es de 40 mg/kg-peso/día.

Administrar junto con las comidas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Se debe hacer reajuste de dosis en pacientes con antecedentes de insuficiencia renal o hepática.

Evitar el uso concomitante con otros analgésicos y fármacos reductores de la fiebre.

Precaución en pacientes con diabetes mellitus, sepsis, trastornos gastrointestinales, alteraciones de la coagulación y asma.

Benzoato de sodio puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas, aumenta el riesgo de ictericia en recién nacidos. Sorbitol puede causar molestias estomacales y diarrea.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

La posibilidad de presentar efectos secundarios a la dosis recomendada es muy baja. Los efectos secundarios más comunes son de índole gastrointestinal. A dosis altas y uso prolongado se puede tener trastornos de tipo cardiovascular.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad a ibuprofeno u otros AINEs.

No administrar a pacientes con síndrome de pólipo nasal, úlcera péptica activa, angioedema, depresión de la médula ósea.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Medicamentos que contengan ibuprofeno o AINEs, anticoagulantes, sulfonilureas, furosemida, glucósidos cardíacos, propranolol, probenecid, metotrexato, inhibidores ECA, antimicóticos, sales de litio, fenitoína.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis acudir al centro médico más cercano.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor de 30° C.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Agitar antes de usar. Venta bajo receta médica.

No usar después de la fecha de vencimiento.

“Consulte 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

www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche conteniendo un frasco y una jeringa dosificadora x 5 mL



SCIENCE. LIFE. HOPE.



Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fermoquímica 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, 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 seguridad y salud en el trabajo.**



06/20

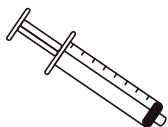
Contenido del estuche:



Frasco con suspensión oral.



Tapa de seguridad CHILD PROOF a prueba de niños.



Jeringa dosificadora.

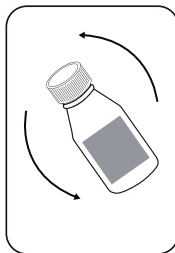


Tapón adaptador.

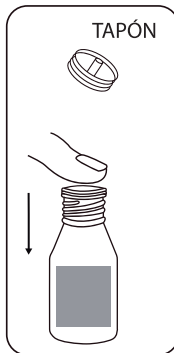
RECOMENDACIONES PREVIAS A LA ADMINISTRACIÓN DE LA SUSPENSIÓN.

Verifique que todos los elementos contenidos en el estuche estén completos y controle la fecha de vencimiento en el estuche. Lávese las manos con agua y jabón antes de cada administración.

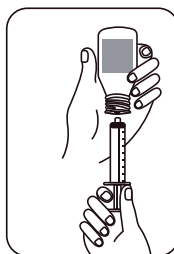
Modo de uso:



1. Agite vigorosamente el frasco antes de abrirlo, hasta conseguir una suspensión homogénea.

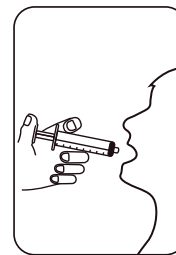


2. Abra el frasco e inserte el tapón adaptador, presionando fuertemente, hasta que se acople completamente en la boca del frasco.

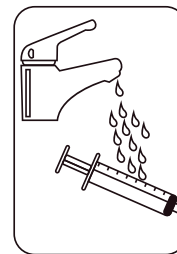


3. Introduzca la jeringa dosificadora en el orificio del tapón. Invierta el frasco y cargue con la dosis prescrita por el médico. Cierre el frasco con la tapa de seguridad.

Agite el frasco vigorosamente antes de cada administración.



4. Utilice la jeringa dosificadora para administrar la suspensión directamente en la boca del niño.



5. Lave la jeringa dosificadora separando el émbolo y repita la administración según las indicaciones del médico.



SCIENCE. LIFE. HOPE.