

DOLOCOFAMIN® 3B



CLASE FARMACOLÓGICA.

Diclofenaco, combinaciones. Código ATC: M01AB55.

COMPOSICIÓN.

Cada cápsula contiene diclofenaco sódico gastroresistente 75 mg, vitamina B₁ 250 mg, vitamina B₆ 250 mg, vitamina B₁₂ 5.000 µg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Cápsula.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Analgésico, antiinflamatorio, antineurítico.

PROPIEDADES.

DOLOCOFAMIN®3B combina las propiedades antiinflamatorias y analgésicas de diclofenaco con la reconocida acción antineurítica, que poseen vitamina B₁ y vitamina B₆, a las cuales se agrega la actividad analgésica y neurotrópica de vitamina B₁₂, que influye sobre la síntesis de nucleoproteínas celulares, particularmente a nivel neuronal. DOLOCOFAMIN®3B cuenta con la tecnología de microgránulos de diclofenaco con recubrimiento entérico gastroresistente, que disminuye considerablemente los efectos secundarios gastrolesivos.

INDICACIONES.

DOLOCOFAMIN®3B está indicado en dolores músculo esqueléticos asociados a inflamación. Ciática. Lumbalgia. Enfermedades reumáticas inflamatorias: Artritis, osteoartritis, espondilitis anquilosante, bursitis, tendinitis, artritis gotosa. Neuritis de diversa etiología. Radiculitis. Afecciones degenerativas del raquis. Herpes zóster. Dolores neurálgicos. Dolores postraumáticos, lesiones músculo esqueléticas.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media se aconseja 1 cápsula cada 12 horas sin exceder 2 cápsulas en 24 horas.

En pacientes geriátricos no exceder 1 cápsula en 24 horas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

En general es bien tolerado. En personas hipersensibles se han observado molestias gastrointestinales leves, leucopenias, fatiga, insomnio, irritabilidad, aumento transitorio de las transaminasas, que habitualmente remiten al suspender la administración del medicamento.

SOBREDOSIS.

No se han descrito casos de sobredosificación a las dosis recomendadas. En caso de sobredosis suspender la administración y vigilar estrechamente la evolución del paciente, contactar a su médico o acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Policitemia vera. Asma. Úlcera gástrica.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

El tratamiento concomitante con preparados de digoxina o de litio puede elevar los

niveles séricos. Puede reducir la acción de los agentes diuréticos y antihipertensivos; con los diuréticos ahorradores de potasio puede provocar hipotensión. Aumenta el efecto hipoglucémico de los antihipertensivos orales de tipo sulfonamidas. El uso concomitante de glucocorticoides y otros antiinflamatorios aumenta el riesgo de hemorragia gastrointestinal. Ácido acetilsalicílico reduce la concentración sérica de diclofenaco. Suspender el uso de diclofenaco 24 horas antes de iniciar un tratamiento con metotrexato para evitar que se eleve la concentración plasmática del citostático y se produzcan los efectos tóxicos del mismo.

Vitamina B₁ puede aumentar el efecto de agentes bloqueadores neuromusculares. Vitamina B₆ puede producir disminución en las concentraciones séricas de fenobarbital y fenitoína. Cicloserina e hidralazina son antagonistas de Vitamina B₆ cuya administración reduce los efectos secundarios neuronales relacionados con el uso de estos fármacos. Al administrar de forma simultánea Vitamina B₆ y ciclosporina puede disminuir la concentración plasmática de esta última.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Controlar la administración en pacientes afectados de trastornos hematopoyéticos, de enfermedades gastrointestinales o cardiovasculares. Hipersensibilidad a vitamina B₁. Insuficiencia hepática o renal.

No indicado en niños menores de 12 años.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. No usar después de la fecha de vencimiento. Venta bajo receta médica.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas”.

Contactenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 100 cápsulas



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY



www.breskotpharma.com

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica 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 Almacenamiento (BPA), 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, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad, y salud en el trabajo.



SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



10/22