

IBUFEBRIL® FLU

CLASE FARMACOLÓGICA.

Ibuprofeno, combinaciones. Código ATC: M01AE51.

COMPOSICIÓN.

Cada 5 mL de suspensión contiene ibuprofeno 200 mg, pseudoefedrina clorhidrato 30 mg, excipientes: benzoato de sodio, sorbitol, sacarosa, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Suspensión.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antipirético, analgésico, antiinflamatorio, descongestionante.

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.

Pseudoefedrina es un descongestionante vasoconstrictor eficaz de las vías respiratorias superiores, su acción terapéutica proviene de la activación de receptores adrenérgicos. Aumenta la permeabilidad de las vías respiratorias altas, facilita el drenaje de las secreciones de los senos nasales y permite la apertura de los conductos obstruidos de las trompas de Eustaquio.

INDICACIONES.

IBUFEBRIL®FLU está indicado para el alivio efectivo de la fiebre, dolor de cabeza asociado a gripe y resfriado, malestar general, sinusitis, otitis media aguda y procesos agudos inflamatorios que cursen con congestión nasal.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

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

Niños de 2 a 6 años: 2,5 mL cada 6 a 8 horas, administrar máximo 10 mL en 24 horas.

Niños de 6 a 12 años: 5 mL cada 6 a 8 horas, administrar máximo 20 mL en 24 horas.

Mayores de 12 años: 7,5 mL cada 6 a 8 horas, administrar máximo 30 mL en 24 horas.

Administrar junto con las comidas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Se debe evitar la sobremedicación con otros analgésicos y fármacos reductores de la fiebre (salicilatos) mientras se esté en tratamiento con este medicamento.

Hipersensibilidad. No se recomienda la administración de pseudoefedrina en niños menores de 2 años.

El tratamiento debe realizarse con la dosis más baja posible, especialmente si existen antecedentes de insuficiencia renal o hepática, pacientes con asma, angioedema, pólipos nasales, hipertiroidismo y lupus eritematoso.

Benzoato de sodio puede irritar ligeramente los ojos, piel y mucosas. Puede aumentar el riesgo de ictericia en recién nacidos. Sorbitol puede causar molestias gastrointestinales; no debe utilizarse en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa. Sacarosa puede causar problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarosa/isomaltosa, en pacientes diabéticos, precaución en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Pueden presentarse trastornos gastrointestinales.

Con poca frecuencia se puede presentar mareos, taquicardia, insomnio, retención de líquidos o hiperactividad.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad, insuficiencia hepática o renal severa.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Ácido acetilsalicílico, paracetamol y otros AINEs.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis acudir al centro médico más cercano.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C.

Mantener fuera del alcance de los niños.

No usar después de la fecha de vencimiento.

No repita el tratamiento sin consultar antes con su médico pediatra.

No recomiende este medicamento a otras personas.

Venta bajo receta médica.

"Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas."

Contactenos 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, visite nuestra página web: www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche conteniendo un frasco x 100 mL y jeringa dosificadora x 5 mL



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

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

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.



SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



02/21

IBUFEBRIL® FLU

Estas instrucciones aplican para la presentación comercial x 100 mL

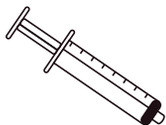
Contenido del estuche:



Frasco con suspensión oral.



Tapa de seguridad *CHILD PROOF* a prueba de niños.



Jeringa dosificadora.

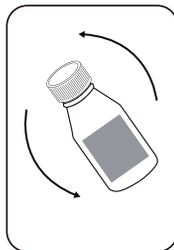


Tapón adaptador.

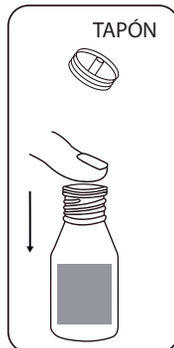
RECOMENDACIONES PREVIAS A LA ADMINISTRACIÓN DE LA SUSPENSIÓN.

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

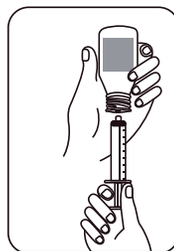
Modo de uso:



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

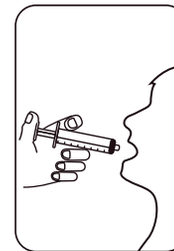


2. Abra el frasco e inserte el tapón adaptador, presionando hasta que se acople por completo en la boca del frasco.

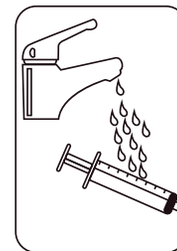


3. Introduzca la jeringa dosificadora en el orificio del tapón. Invierta el frasco y cargue con la dosis prescrita por el médico. Cierre el frasco con la tapa de seguridad.

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 séquela con un paño limpio. Repita la administración según las indicaciones de su médico.

Lávese las manos con agua y jabón antes de cada administración.



SCIENCE. LIFE. HOPE.



02/21