

# DOLOCOFAMIN<sup>®</sup>

## 3B

### CLASE FARMACOLÓGICA.

Diclofenaco. Código ATC: M01AB05

Vitamina B<sub>1</sub> en combinación con vitamina B<sub>6</sub> y/o vitamina B<sub>12</sub>. Código ATC: A11DB

### COMPOSICIÓN.

Cada ampolla ámbar 1 x 3 mL contiene diclofenaco sódico 75 mg, excipientes: propilenglicol, otros c.s.

Cada ampolla ámbar 2 x 2 mL contiene vitamina B<sub>1</sub> 100 mg, vitamina B<sub>6</sub> 100 mg, vitamina B<sub>12</sub> 15.000 µg, excipientes: alcohol bencílico, otros c.s.

### FORMA FARMACÉUTICA.

Solución inyectable.

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

I.M. profunda.

### ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Analgésico, antiinflamatorio, antineurítico.

### PROPIEDADES.

DOLOCOFAMIN<sup>®</sup>3B combina las propiedades antiinflamatorias y analgésicas de diclofenaco con la reconocida acción antineurítica, que poseen vitamina B<sub>1</sub> y vitamina B<sub>6</sub>, a las cuales se agrega la actividad analgésica y neurotrópica de vitamina B<sub>12</sub>, que influye sobre la síntesis de nucleoproteínas celulares, particularmente a nivel neuronal.

### INDICACIONES.

DOLOCOFAMIN<sup>®</sup>3B está indicado en dolores agudos y crónicos 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 dosis cada 24 horas por vía intramuscular profunda, preferentemente intraglótea, durante 3 días.

Para la administración cargar la jeringa adjunta con el contenido de la ampolla 1 y de la ampolla 2. Se recomienda aplicar la combinación de forma inmediata a fin de garantizar la efectividad.

### EFFECTOS SECUNDARIOS.

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

### SOBREDOSIS.

En caso de sospecha de sobredosis suspender la administración. Tomar medidas especiales como diuresis forzada, diálisis, hemoperfusión.

### 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 hiperpotasemia. Aumenta el efecto hipoglucemiante de los antidiabéticos 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 B<sub>1</sub> puede aumentar el efecto de agentes bloqueadores neuromusculares. Vitamina B<sub>6</sub> puede producir disminución en las concentraciones séricas de fenobarbital y fenitoína. Cicloserina e hidralazina son antagonistas de Vitamina B<sub>6</sub> cuya administración reduce los efectos secundarios neuronales relacionados con el uso de estos fármacos. Al administrar de forma simultánea Vitamina B<sub>6</sub> y ciclosporina puede disminuir la concentración plasmática de esta última.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Controlar la administración en pacientes afectados por trastornos hematopoyéticos de la coagulación, enfermedades gastrointestinales o cardiovasculares. Insuficiencia hepática o renal.

Propilenglicol puede producir somnolencia, que afecta la capacidad para manejar herramientas, maquinaria y/o vehículos. Alcohol bencílico está contraindicado en niños menores de 3 años.

### LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

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

“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

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web:

[www.breskotpharma.com](http://www.breskotpharma.com)

### PRESENTACIÓN.

Caja x 6 estuches unidosis x 2 ampollas ámbar con jeringa



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. 2951  
**Somos una empresa socialmente comprometida, que promueve el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.**

