

Idolgina

Dexketoprofeno 25 mg



Baliaarda

Expendio bajo receta

Industria Argentina

Comprimidos recubiertos ranurados

INFORMACION PARA EL PACIENTE

Antes de comenzar a tomar el producto, lea detenidamente esta información.

Si tiene alguna duda CONSULTE A SU MEDICO. Este medicamento ha sido indicado sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas, aún si poseen su mismo problema, ya que puede perjudicarlas.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si tiene cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, INFORMELO INMEDIATAMENTE A SU MEDICO.

¿Qué contiene Idolgina?

Contiene dexketoprofeno, un analgésico, antiinflamatorio perteneciente al grupo de medicamentos denominados antiinflamatorios no esteroideos (AINE).

¿En qué pacientes está indicado el uso de Idolgina?

Idolgina está indicado para el tratamiento sintomático del dolor de intensidad leve a moderada de diferentes etiologías (dolor muscular o de las articulaciones, dolor menstrual (dismenorrea), dolor dental (odontalgia), intervenciones quirúrgicas, traumatismos y dolor asociado a procesos inflamatorios).

¿En qué casos no debo tomar Idolgina?

No debe tomarlo si usted:

- es alérgico (hipersensible) al dexketoprofeno, a cualquier otro AINE o a cualquiera de los componentes del producto (ver "Información adicional").
- tiene asma o ha sufrido ataques de asma, broncoespasmo, rinitis alérgica aguda (inflamación de la mucosa de la nariz por un breve tiempo), pólipos nasales (formaciones carnosas en el interior de la nariz debido a alergia), urticaria (erupción en la piel) o ha presentado un edema angioneurótico (hinchazón de la cara, ojos, labios o lengua, o dificultad para respirar), luego de haber tomado ácido acetilsalicílico (aspirina) u otro AINE.
- sufre reacciones fototóxicas o fotoalérgicas (enrojecimiento o formación de ampollas en la piel expuesta al sol) con el uso de ketoprofeno o fibratos (medicamentos utilizados para disminuir el nivel de grasas en la sangre, como gemfibrozil, fenofibrato).
- antecedente de hemorragia gastrointestinal o perforación, relacionado a tratamientos previos con AINEs.
- tiene o ha tenido úlcera péptica/hemorragia gastrointestinal o tiene problemas digestivos crónicos (por ejemplo, indigestión, ardor de estómago).
- padece Enfermedad de Crohn o colitis ulcerosa (enfermedad inflamatoria crónica del intestino).
- presenta severos problemas cardíacos, renales o hepáticos.
- presenta alteraciones hemorrágicas u otros trastornos en la coagulación de la sangre.
- presenta deshidratación severa, ocasionada por vómitos, diarrea o por la ingesta de insuficiente cantidad de líquidos.
- está embarazada o amamantando.
- es menor de 18 años.

¿Debo informarle a mi médico si padezco algún otro problema de salud?

Sí, usted debe informarle si:

- presenta antecedentes de esofagitis, gastritis y/o úlcera péptica.
- tiene antecedente de toxicidad gastrointestinal asociada al uso de AINEs.
- sufre de tensión arterial alta.
- tiene problemas cardíacos (como insuficiencia cardíaca congestiva, enfermedad coronaria establecida).
- tiene antecedente de enfermedad cerebrovascular no controlada.
- tiene varicela.
- presenta dificultades para concebir un embarazo, o se encuentra realizando estudios por infertilidad.
- tiene trastornos hematopoyéticos (trastorno en la producción de sangre y células sanguíneas).
- presenta un trastorno congénito del metabolismo de la porfiria (por ejemplo porfiria aguda intermitente).
- padece enfermedades del sistema inmunitario que afectan al tejido conectivo (lupus eritematoso sistémico o enfermedad mixta del tejido conectivo).
- fue sometido a una cirugía mayor.
- ha aparecido rash cutáneo, lesiones en las mucosas o cualquier otro signo de hipersensibilidad.
- se encuentra bajo tratamiento concomitante con medicamentos que pueden incrementar el riesgo de úlcera o hemorragia, tales como corticosteroides orales, anticoagulantes, inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina (ISRS) o agentes anti-agregantes.
- se encuentra bajo tratamiento con diuréticos o presenta hidratación insuficiente o pérdida excesiva de líquidos.

¿Debo informarle a mi médico si estoy embarazada o podría estarlo?

Sí, debe informarle si está embarazada o presume estarlo, como asimismo si planea quedar embarazada, ya que el empleo de Idolgina no está recomendado durante el embarazo.

¿Debo informarle a mi médico si estoy amamantando?

Sí, debe informarle, ya que el uso de Idolgina no está recomendado durante la lactancia.

¿Debo informarle a mi médico si estoy tomando otros medicamentos?

Sí, incluyendo todos aquellos de venta libre, vitaminas o suplementos dietarios. En especial debe informarle si está bajo tratamiento con: otros AINEs (como aspirina); anticoagulantes (como warfarina, heparinas); corticosteroides (como cortisona, betametasona), litio, metotrexato, hidantoínas (como fenitoína) y sulfonamidas (como sulfadiazina), diuréticos (como acetazolamina, amilorida, espironolactona, hidroclorotiazida), inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina (como enalapril, captopril), antibióticos aminoglucósidos (como gentamicina), antagonistas de los receptores de la angiotensina II (valsartan, losartan), pentoxifilina, zidovudina, sulfonilureas, beta-bloqueantes (como carvedilol, atenolol), ciclosporina, tacrolimus, trombolíticos, antiagregantes plaquetarios (como clopidogrel), ISRS (como paroxetina, sertralina), probenecid, glucósidos cardíacos (como digoxina), mifepristona, quinolonas antibacterianas (como ciprofloxacina, levofloxacina).

¿Qué dosis debo tomar de Idolgina y por cuánto tiempo?

Debe tomar la dosis exacta y durante el tiempo que su médico le ha indicado.

Como dosis orientativa se recomienda un comprimido (25 mg) cada 8 horas o ½ comprimido (12,5 mg) cada 4 – 6 horas.

¿Si padezco problemas de riñón, es necesario modificar la dosis de Idolgina?

Si usted padece insuficiencia renal leve, posible-

mente su médico iniciará el tratamiento con una dosis total diaria de 50 mg. Si usted padece insuficiencia renal moderada o severa, no se recomienda el uso de Idolgina.

¿Si padezco problemas de hígado, es necesario modificar la dosis de Idolgina?

Si usted padece insuficiencia hepática leve a moderada, posiblemente su médico iniciará el tratamiento con una dosis total diaria de 50 mg. Si usted padece insuficiencia hepática severa, no se recomienda el uso de Idolgina.

¿En los pacientes ancianos, es necesario modificar la dosis de Idolgina?

Sí, en pacientes ancianos se recomienda iniciar la terapia con una dosis total diaria de 50 mg.

¿Cómo debo tomar Idolgina?

Los comprimidos de Idolgina deben tomarse con suficiente cantidad de líquido (por ej. un vaso de agua) y preferentemente lejos de las comidas.

¿Qué debo hacer si necesito interrumpir el tratamiento de Idolgina?

Si usted necesita interrumpir el tratamiento, su médico le indicará como proceder de manera segura.

¿Qué debo hacer si olvidó tomar una dosis de Idolgina?

Si usted olvidó tomar una dosis, tómela tan pronto como lo recuerde; en caso de alcanzar el horario de la siguiente toma, no ingiera más que una dosis.

¿Qué debo hacer si tomo una dosis de Idolgina mayor a la indicada por mi médico?

Si toma más de la cantidad indicada de Idolgina, consulte inmediatamente a su médico.

En caso de sobredosificación, concurrir al hospi-

tal más cercano o consultar a los centros toxicológicos del:

Hospital Posadas

(011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez

(011) 4962-2247 / 6666

¿Debo adoptar alguna precaución con alimentos o bebidas durante el tratamiento con Idolgina?

Si, se recomienda la administración del producto como mínimo 30 minutos antes de las comidas.

¿Puedo conducir, operar maquinarias pesadas o realizar tareas peligrosas durante el tratamiento con Idolgina?

Evite conducir y operar maquinarias o realizar tareas peligrosas, ya que Idolgina puede producir, por ejemplo, somnolencia o vértigo.

¿Cuáles son los efectos indeseables que puede ocasionarme el tratamiento con Idolgina?

Como todos los medicamentos, Idolgina puede causar efectos indeseables en algunos pacientes.

Los efectos indeseables más observados con dextetoprofeno incluyen: náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, trastornos digestivos (dispepsia). Otros efectos adversos menos frecuentes fueron: gastritis, constipación, sequedad bucal, flatulencia, úlcera péptica hemorrágica o con perforación, sofocos, hipertensión, palpitaciones, insuficiencia renal aguda, poliuria, edema de laringe, anorexia, insomnio, ansiedad, bradipnea, erupción en la piel, urticaria, acné, aumento de la sudoración, dolor lumbar, alteraciones menstruales, alteraciones prostáticas, fatiga, dolor, astenia, escalofríos, malestar general, edema periférico, cefalea, mareo, somnolencia, parestesia, síncope, vértigo, hepatitis.

Si usted presenta cualquier otro efecto adverso no mencionado aquí, consulte a su médico.

¿Cómo debo conservar Idolgina?

Debe conservarse a una temperatura no superior a los 30° C, preferentemente en su envase original y protegido de la humedad.

No utilice Idolgina después de su fecha de vencimiento.

Mantenga este y todo otro medicamento fuera del alcance de los niños.

INFORMACION ADICIONAL

Composición:

Cada comprimido recubierto ranurado contiene:

Dextetoprofeno (como trometamol) 25 mg.

Excipientes: celulosa microcristalina, almidón de maíz, almidón glicolato de sodio, hidroxipropilmetilcelulosa 5, talco, hidroxipropilmetilcelulosa 15, dióxido de titanio, polietilenglicol 6000, propilenglicol, povidona, c.s.p. 1 comprimido.

Contenido del envase:

Envases conteniendo 20 y 40 comprimidos recubiertos ranurados.



Comprimidos redondos, color blanco, ranurados codificados en una cara con isotipo de identificación Baliarda.



Si necesitara mayor información sobre efectos adversos, interacciones con otros medicamentos, contraindicaciones, precauciones o cualquier otro aspecto, podrá consultar el prospecto de Idolgina en la página web de Baliarda: www.baliarda.com.ar



Este Medicamento es Libre de Gluten

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha que está en la página web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar>. asp o llamar a ANMAT responde:

0800-333-1234

Si lo desea, puede comunicarse con Baliarda S.A. vía email a farmacovigilancia@baliarda.com.ar o con nuestro centro de atención telefónica:

4122-5818

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 58.022

Director Técnico: Alejandro Herrmann, Farmacéutico.
Baliarda S.A.

Saavedra 1260/62 - Buenos Aires

Ultima revisión: Julio de 2016.



Baliarda S.A.

Saavedra 1260/62 - Buenos Aires