

Clonixinato Duncan

Clonixinato de Lisina

Comprimidos recubiertos 125 mg

Inyectable 200 mg / 4 ml

Industria Argentina

Venta bajo receta

FÓRMULAS:

Cada comprimido recubierto contiene:

Clonixinato de Lisina 125 mg

Excipientes: c.s.p. 1 comprimido recubierto.

Cada ampolla contiene:

Clonixinato de Lisina 200 mg

Excipientes: Polietilenglicol 400; Propilenglicol;

Agua destilada Apirógena c.s.p. 4 ml

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Analgésico, antiinflamatorio, antipirético.

Propiedades: Su mecanismo de acción no es bien conocido; puede estar relacionado con la síntesis de prostaglandinas, lo que explicaría su acción antiinflamatoria, analgésica y antipirética. Su velocidad de absorción es rápida, con una concentración plasmática máxima a las 0,85 horas.

Indicaciones y Usos: Procesos de variada etiología.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Salvo distinta opinión médica se recomienda:

Comprimidos: Adultos y niños mayores de 10 años, 1 comprimido 3 ó 4 veces por día, a intervalos regulares. Dosis máxima: 6 comprimidos por día. Deben ser ingeridos sin masticar, y acompañados con cantidad suficiente de líquidos.

Inyectables: Adultos: 1 ampolla por vía intramuscular o endovenosa lenta, hasta 4 veces por día.

ACCIONES COLATERALES Y SECUNDARIAS (EFECTOS ADVERSOS):

Los comprimidos pueden producir sensación de plenitud gástrica o pirosis, que desaparecen sin necesidad de suspender el tratamiento. Con inyectables, puede haber dolor en el punto de inyección, mareos, sudoración, hipotermia, somnolencia, escalofríos, náuseas.

Cuando se administra en dosis altas, y a pacientes predispuestos, puede ocasionar náuseas, vómitos, gastritis y somnolencia.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al Clonixinato de Lisina. Pacientes con úlcera péptica activa o hemorragia gastroduodenal. Pacientes con antecedentes digestivos de úlcera péptica gastroduodenal o gastritis.

Durante el embarazo y la lactancia su uso sólo se justifica cuando el beneficio para la madre y el niño son mayores que sus potenciales riesgos.

PRECAUCIONES:

Los efectos a largo plazo durante el uso continuo, incluyen inhibición de la agregación plaquetaria, con prolongación del tiempo de sangría, exacerbación del reflujo gastroesofágico, irritación y úlceras gastrointestinales y alteraciones de la función renal.

Se han descrito síndromes no inmunológicos, con broncoespasmo, rinitis y urticaria.

ADVERTENCIAS:

Como ya se informara en forma de administración, ingerir los comprimidos enteros, sin masticar y con abundante líquido.

La forma farmacéutica inyectable, debe ser administrada, especialmente la primer dosis, en lugares idóneos para tratar shock anafiláctico. Como en otros analgésicos antiinflamatorios inyectables, debe abandonarse su administración tan pronto como sea posible y pasar a la forma oral.

INTERACCIONES:

Al igual que otros antiinflamatorios no esteroides podría presentar interacciones con hipoglucemiantes orales, anticoagulantes orales, metotrexato, probenecid y litio.

ANTAGONISMOS Y ANTIDOTISMOS:

En caso de sobredosis, tomar medidas sintomáticas.

SOBREDOSIFICACIÓN:

En caso de toma accidental concurrir al Centro Asistencial más próximo o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247.

PRESENTACIÓN:

Comprimidos:

Envases conteniendo 8, 16 y 20 comprimidos recubiertos.

Envases conteniendo 500 y 1000 comprimidos recubiertos de Uso Exclusivo Hospitalario.

Inyectable:

Envases conteniendo 3 y 6 ampollas/4 ml.

Envases conteniendo 100 y 500 ampollas/4 ml de Uso Exclusivo Hospitalario.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 45.411

CONSERVAR A MENOS DE 30 °C, EN LUGAR SECO, AL ABRIGO DE LA LUZ Y EN SU ENVASE ORIGINAL.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Laboratorios Duncan S.A.

Tronador 543 - (C1427CRK) - CABA

Inyectable elaborado en: José Cubas 2675 (C1419GMK) - CABA

Directora Técnica: ADRIANA PÉREZ - Farmacéutica.