



Doctril 400 forte Blister
(Ibuprofeno, sal de Lisina)

COMPOSICIÓN

Cada comprimido contiene:

Ibuprofeno (D.C.I.) (sal de Lisina) 400 mg

Excipientes:

Povidona, celulosa microcristalina, estearato magnésico, metilhidroxipropil celulosa, hidroxipropil celulosa, dióxido de titanio.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Doctril 400 forte se presenta en envases de 10 y 20 comprimidos recubiertos y ranurados en blister.

ACTIVIDAD

Doctril 400 forte (Ibuprofeno, sal de Lisina) es eficaz para el alivio del dolor y para disminuir la fiebre.

La fórmula de Doctril 400 forte contiene el Ibuprofeno en forma de sal de Lisina, que contribuye a que el analgésico alcance más rápidamente el foco del dolor.

TITULAR Y FABRICANTE

Titular: JOHNSON AND JOHNSON, S.A.

Pº de las Doce Estrellas, 5-7

28042 - MADRID

Fabricante: Janssen-Cilag, S.p.A.

Via C. Janssen

04010 Borgo S. Michele, Latina (Italia)

INDICACIONES

Alivio del dolor leve o moderado, como dolores de cabeza, dolores dentales, y dolores menstruales. Estados febriles.

CONTRAINDICACIONES

Los pacientes con úlcera gástrica o duodenal o con tratamiento médico de cualquier otra enfermedad de estómago, no deben utilizar este medicamento.

El Ibuprofeno está contraindicado en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad (alergia) a cualquiera de los componentes de este producto o que anteriormente, al tomar antiinflamatorios no esteroideos como ácido acetilsalicílico, hayan tenido síntomas de asma, rinitis o urticaria. Se pueden producir reacciones cruzadas con este tipo de medicamentos. Tampoco debe administrarse a pacientes que padezcan o hayan padecido asma, rinitis o urticaria.

PRECAUCIONES

No exceder las dosis recomendadas en la posología. Si el dolor se mantiene durante más de 10 días (5 días para niños) o la fiebre durante más de 3 días, se debe consultar al médico. Si el dolor o la fiebre empeoran o aparecen estos u otros síntomas, interrumpir el tratamiento y consultar al médico.

INTERACCIONES

Doctril 400 forte no se debe utilizar con otros analgésicos tales como ácido acetilsalicílico o paracetamol, litio, anticoagulantes, metotrexato o diuréticos, sin consultar al médico.

Los pacientes con tratamiento continuo con otros medicamentos deben consultar al médico antes de tomar éste o cualquier otro analgésico.

ADVERTENCIAS

En caso de alteraciones renales graves, consultar al médico antes de tomar Doctril 400 forte.

CORREO ELECTRÓNICO

Sugerencias_ft@aemps.es

Se atenderán exclusivamente incidencias informáticas sobre la aplicación CIMA (<http://www.aemps.gob.es/cima>)

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID

Embarazo y lactancia

No debe tomarse durante el embarazo y el período de lactancia, sin consultar al médico.

Importante para la mujer:

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo del medicamento durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Efectos sobre la capacidad de conducción

Aunque no son de esperar efectos en este sentido, debe utilizarse con precaución si nota somnolencia o mareos.

Uso en niños

No deben utilizarse en niños menores de 12 años dosis de 200 mg (1/2 comprimido), sin consultar al médico.

En niños menores de 18 años, administrar dosis de 1/2 comprimido de 400 mg.

Uso en ancianos

Las personas de edad avanzada podrían necesitar una reducción de dosis que debe asignarse de forma individual. Consulte a su médico.

POSOLOGÍA

Vía oral.

En adultos se tomarán de 1/2 a 1 comprimido cada 6 a 8 horas si fuera necesario. En niños mayores de 12 años se tomarán únicamente dosis de 1/2 comprimido cada 4 a 6 horas si fuera necesario. En ambos casos, no se tomarán más de 3 comprimidos (1.200 mg) al día. Usar siempre la dosis menor efectiva.

INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

Tomar los comprimidos con la ayuda de algún líquido. Tomar el medicamento con las comidas o con leche, especialmente si se notan molestias digestivas.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis o ingestión accidental, se deberá consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562.04.20, o solicitar consejo médico inmediatamente, indicando el nombre y la cantidad del medicamento tomado.

REACCIONES ADVERSAS

En alguna ocasión pudiera producirse náuseas, dolor o ardor de estómago o erupción cutánea que desaparecen con la interrupción del tratamiento.

En el caso de presentarse síntomas anormales (hemorragia, edemas o hinchazón) o no relacionados con la situación para la que se toma el ibuprofeno, o no descritas anteriormente, consultar con su médico o farmacéutico antes de continuar el tratamiento.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS



TEXTO REVISADO: Febrero 2000.