

ACIDO MEFENÁMICO

Comprimidos 500 mg

Eurofarma Chile S.A.

FÓRMULA FARMACÉUTICA Y COMPOSICIÓN.

Cada comprimido contiene:	
Acido Mefenámico	500 mg
Excipientes: Los aprobados en registro.	

INDICACIONES TERAPÉUTICAS.

Analgésicos, Antiinflamatorios No Esteroidales Antipiréticos.

Indicado en dolores leves a moderados de variada etiología. Alivio sintomático de la dismenorrea primaria y en el dolor post inserción de DIU.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad del ácido Mefenámico o a otros antiinflamatorios. Hipersensibilidad debido a la potencial hipersensibilidad cruzada con otros AINEs, no deben administrarse a pacientes que han sufrido síntomas de asma, rinitis, urticaria, pólipos nasales, angiodema, broncoespasmo y otros síntomas o reacciones alérgicas o anafilactoideas asociadas a ácido acetilsalicílico u otro AINEs. En raros casos se han presentado reacciones anafilácticas fatales y asmáticas severas. No debe usarse AINEs con excepción de ácido acetilsalicílico a pacientes en el periodo post operatorio inmediato a una cirugía de by pass coronario.

PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA.

Embarazo: Como no se han hecho estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas, este fármaco solo debe usarse si existe una clara necesidad de ello. Sin embargo, debido a los efectos de los fármacos de esta clase sobre el sistema cardiovascular fetal, no se recomienda el uso de ácido Mefenámico en mujeres embarazadas.

Lactancia: Puede haber rastros de ácido Mefenámico en la leche materna y éstas pueden ser transferidas al lactante. Por lo tanto, las madres durante el periodo de lactancia no deben tomar ácido Mefenámico.

EFFECTOS ADVERSOS (no deseados).

- **Sistema Gastrointestinal:** Con frecuencia y grado moderados se han informado, diarrea, náuseas, vómitos, dolor abdominal. La diarrea parece ser efecto colateral mas común y habitualmente está ocasionado con la dosis, generalmente cede al reducirse la dosis y desaparece rápidamente al término de tratamiento. Con menos frecuencia anorexia, pirosis, flatulencia, constipación, colitis, ulceración gástrica con o sin sangrado, pancreatitis.
- **Sistema nervioso:** con frecuencia y grados moderados: se han informado, somnolencia, vértigo, nerviosidad, cefalea, visión borrosa. Con incidencia rara, insomnio y convulsiones.
- **Sistema tegumentario:** en forma rara y con grado moderado, síndrome de STEVENS-Johnson, eritema, erupciones, edema facial, sudoración, rash.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES.

Advertencias: Usted debe consultar a su médico antes de usar AINEs (con excepción de Ácido Acetilsalicílico), si tiene o ha tenido alguna enfermedad al corazón (como angina de pecho, infarto agudo de miocardio, insuficiencia cardiaca). Debe comunicar a su médico si sufre o ha sufrido problemas de sangramiento gastrointestinal o úlceras estomacales.

Se han producido reacciones anafilactoideas en pacientes asmáticos, sin exposición previa a AINEs, pero que han experimentado previamente rinitis con o sin pólipos nasales o que exhiben broncoespasmos potencialmente fatal después de Ácido Acetilsalicílico u otro AINEs.

Precauciones: Efectuar seguimiento de los pacientes en tratamiento crónico con AINEs por signos y síntomas de ulceración o sangramiento del tracto gastrointestinal. Efectuar monitoreo de transaminasas y enzimas hepáticas en pacientes en tratamiento con AINEs, especialmente en aquellos tratados con Nimesulida, Sulindaco, Diclofenaco y Naproxeno.

Usar con precaución en pacientes con compromiso de la función cardiaca, hipertensión, terapia diurética crónica y otras condiciones que predisponen retención de fluidos, debido a que los AINEs pueden causar retención de fluidos además de edema periférico.

Se puede producir insuficiencia renal aguda, nefritis intersticial con hematuria, síndrome nefrótico, proteinuria, hiperkalemia, hiponatremia, necrosis papilar renal y otros cambios medulares renales. Pacientes con falla renal preexistente están en mayor riesgo de sufrir insuficiencia renal aguda. Una descompensación renal se puede precipitar en pacientes en tratamientos por AINEs, debido a una reducción dosis dependiente en la formación de prostaglandinas afectando principalmente a ancianos, lactantes, prematuros, pacientes con falla renal, cardiaca, o disfunción hepática, glomerulonefritis crónica, deshidratación, diabetes mellitus, septicemia, pielonefritis y depleción de volumen extracelular en aquellos que están tomando inhibidores de la ECA, y/o diurético.

INTERACCIONES

Cuando este medicamento se toma en conjunto con otros, puede cambiar la manera en que funciona éste o cualquiera de los otros medicamentos. También podría producirse una interacción entre este medicamento y medicamentos de venta libre, vitaminas, remedios naturales y ciertos medicamentos. La combinación de estos productos puede causar efectos secundarios negativos. Consulte con su profesional médico si está tomando:

- Agonistas del Angiotensina II como candesartan, losartan o valsartan.
- Drogas antiplaquetarias como clopidogrel, ticlopidina, dipiridamol y aspirina.
- Secuestrantes del ácido de la bilis como colestiramina y colestipol.
- Reductores de la viscosidad de la sangre como warfarina.
- Ciclosporina.
- Digoxina.
- Diuréticos como la furosemida, bumetamida y ácido etacrínico.
- Hidantoína.
- Litio.
- Metotrexato.
- Probenecid.
- Diuréticos tiazídicos como clorotiazida, hidroclorotiazida y bendroflumetazida.

DOSIS Y VIAS DE ADMINISTRACIÓN.

El médico debe indicar la posología y el tiempo apropiado de tratamiento en su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es:

Adultos: Como dosis inicial 500 mg cuatro veces al día. La dosis puede ser reducida a 250 mg cuatro veces al día.

Dolor leve a moderado/artritis reumatoide/osteoartritis: 500 mg tres veces al día en adultos y adolescentes mayores de 14 años.

Dismenorrea: 500 mg tres veces al día, para administrar al comienzo del dolor menstrual y continuar mientras persistan los síntomas de acuerdo con el juicio del médico.

Menorragia: 500 mg tres veces al día, empezando con el comienzo del sangrado y los síntomas asociados, y continuar de acuerdo con el juicio del medico.

Síndrome premenstrual: 500 mg tres veces al día, empezando con la aparición de los síntomas y continuación hasta el cese previsto de los síntomas, de acuerdo con el juicio del medico.

Niños:

2 a 8 años: no ha sido establecida.

8 a 14 años: no ha sido establecida.

SOBREDOSIFICACIÓN.

En caso de sobredosis se recomienda la inducción del vomito y lavado gástrico, seguidos de la administración de carbón activado. Asistir de inmediato a un centro asistencial.

ALMACENAMIENTO.

Mantenga en un lugar fresco y seco, a no más de 25°C.

Mantenga fuera del alcance de los niños.

PRESENTACIÓN.

Estuche de Ácido Mefenámico con X Comprimidos Recubiertos de 500 mg.