

Acticap®



CLASE FARMACOLÓGICA.

Ibuprofeno. Código ATC: M01AE01

COMPOSICIÓN.

Cada cápsula blanda de Acticap® contiene ibuprofeno 400 mg, excipientes c.s.

Cada cápsula blanda de Acticap®600 contiene ibuprofeno 600 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Cápsula blanda.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Analgésico, antiinflamatorio, antifebril.

PROPIEDADES.

Ibuprofeno es un antiinflamatorio no esteroideo (AINE) derivado del ácido propiónico con marcadas propiedades antiinflamatorias, analgésicas y antifebriles. Su mecanismo de acción se basa en la modificación de la respuesta inflamatoria, evitando la síntesis de prostaglandinas, sustancias implicadas en la generación de dolor, inflamación y fiebre. La eficacia analgésica de ibuprofeno ha sido evaluada extensamente y presenta una relación dosis/respuesta de comportamiento lineal, que facilita su manejo clínico de forma significativa.

La cápsula blanda es una forma farmacéutica de avanzada tecnología, permite una absorción rápida de los principios activos por presentarse en forma de solución. Posee grandes ventajas frente a otras formas farmacéuticas convencionales, es de fácil deglución y no deja sabor desagradable en la boca. Brinda fotoprotección y protege de la oxidación de los principios activos, mejorando la velocidad de liberación del fármaco, y generando, de esa manera, una alta biodisponibilidad y un inicio de acción a los 15 minutos.

INDICACIONES.

Acticap® está indicado para el dolor e inflamación de intensidad leve a moderada, cuadros clínicos como síndrome premenstrual, dolor dental, dolor posoperatorio, dolor articular y muscular, alivio sintomático del dolor de cabeza, migraña, síndromes gripales y cuadros febriles de diverso origen.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Como posología de orientación se aconseja 1 cápsula blanda de Acticap® cada 8 horas o 1 cápsula blanda de Acticap®600 cada 8 a 12 horas.

No exceder la dosis máxima de 2.400 mg/día.

Administrar preferentemente después de las comidas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

El fármaco en general es bien tolerado a las dosis recomendadas. En pacientes hipersensibles pueden presentarse trastornos de carácter leve como irritación gástrica, náuseas, diarrea, constipación, cefalea, mareos, que desaparecen espontáneamente con la suspensión del tratamiento.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. En pacientes que hayan experimentado broncoespasmo, crisis de asma, rinitis aguda, urticaria, edema y otras reacciones de tipo alérgico tras haber utilizado fármacos de acción similar. Antecedentes de úlceras gastroduodenales, hemorragia gastrointestinal o perforación gástrica. Insuficiencia cardíaca, insuficiencia renal, insuficiencia hepática y trastornos de la coagulación.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

No debe administrarse asociado a bebidas alcohólicas, medicamentos hepato y nefrotóxicos, salicilatos, otros AINEs, anticoagulantes y antiácidos orales.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

En caso de sensibilidad gastrointestinal o hepática no utilizar el fármaco por más de 5 días consecutivos.

SOBREDOSIS.

La aparición de los síntomas por sobredosis se produce habitualmente en un plazo de 4 horas con dosis mayores a 3.200 mg/día. En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Acticap®: Venta libre. Consulte con su médico si no advierte mejoría.

Acticap 600®: Venta bajo receta médica.

No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten.

"Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas".

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 50 cápsulas blandas



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 Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA). Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operaciones Bioseguras. 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. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos la seguridad y salud en el trabajo, el cuidado del medio ambiente y la bioseguridad.



breskotpharma.com

