

VENTA BAJO
RECETA

 **ANALGÉSICO
ANTIINFLAMATORIO**

COMPRESIDOS
RECUBIERTOS
VÍA ORAL

Algilem® Gesic

**Diclofenac Potásico + Paracetamol +
Papaina + Hidróxido de Aluminio**

Composición:

Cada comprimido recubierto contiene:

Diclofenac Potásico	50,0 mg.
Paracetamol	400,0 mg.
Papaina	10.000 U.I.
Hidróxido de Aluminio	100,0 mg.
Excipientes	c.s.

Mecanismo de Acción:

Este producto combina la acción analgésica y antipirética del paracetamol con el efecto antiinflamatorio enzimático proteolítico de la papaina y del diclofenac, que al inhibir la síntesis de prostaglandinas hace desaparecer la inflamación y el dolor. Para proteger a la mucosa gástrica se asocia el hidróxido de aluminio, de acción antiácida, con la papaina que regulariza el pH gástrico.

Farmacocinética:

El paracetamol y el diclofenac presentan características farmacocinéticas similares. Se absorben con rapidez y casi por completo en el tracto gastrointestinal. La concentración plasmática máxima se alcanza a los 30 a 60 minutos de la administración. La unión a las proteínas es del 90 % para el diclofenac y de 15 a 25% para el paracetamol.

El metabolismo se realiza principalmente en el hígado y se eliminan principalmente a través de los riñones y en menor proporción por la bilis. El hidróxido de aluminio, por otra parte, reacciona con el ácido clorhídrico originando agua y cloruro de aluminio, del que se absorbe sólo del 17 al 30% y se elimina totalmente por vía urinaria; el resto no absorbido se elimina por heces. La papaina se absorbe muy escasamente y es eliminada por vía hepática o por el sistema mononuclear fagocítico.

Indicaciones:

Tratamiento del dolor y la inflamación asociados al sistema músculoesquelético y osteoarticular; inflamaciones del área otorrinolaringológica, inflamaciones bucodentales y en cualquier proceso que curse con dolor e inflamación.

Posología:

La posología será determinada por el médico de acuerdo a la naturaleza y severidad de la afección y a la respuesta obtenida.

La dosis habitual es de 1 comprimido cada 8 horas.

Modo de Uso:

Este producto se debe administrar por vía oral preferentemente con los alimentos para evitar la irritación gástrica.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad conocida a uno de sus componentes u a otros AINE's. Úlcera duodenal. Insuficiencia hepática y renal severas. Embarazo y lactancia.

Reacciones Adversas:

Este medicamento es en general bien tolerado. En ocasiones pueden presentarse algunos efectos adversos como náuseas, diarrea, mareos, cefaleas, reacciones de hipersensibilidad (incluyendo urticaria y rash cutáneo), disfunción hepática y deterioro de la función renal. Más raramente se pueden presentar trombocitopenia, leucopenia, anemia hemolítica, anemia aplásica, broncoespasmo, hepatitis con ictericia o sin ella, reacciones sistémicas anafilácticas e incluso hipotensión.

Precauciones y Advertencias:

Este fármaco debe administrarse con precaución en pacientes con antecedentes de hemorragias del aparato digestivo y otras discrasias sanguíneas. No se recomienda su uso junto con anticoagulantes ni durante el embarazo y la lactancia. En pacientes sometidos a tratamientos prolongados se deberán realizar recuentos hemáticos periódicos y controlar la función hepática y renal. Se debe utilizar con cuidado en casos de pacientes alcohólicos y en pacientes ancianos debilitados, en quienes se recomienda disminuir la dosis.

Restricciones de Uso:

El uso de este producto está restringido en aquellos pacientes con antecedentes de insuficiencia hepática y renal, gastritis y úlcera péptica, hipertensión arterial, alcoholismo y trastornos hematopoyéticos.

Interacciones:

La administración con otros antiinflamatorios no esteroides puede potenciar los efectos terapéuticos, pero también los tóxicos. Con preparados de litio o digoxina se puede elevar el nivel plasmático de éstos. Este producto puede inhibir el efecto de los diuréticos y aumentar la concentración sanguínea del metotrexate y de la ciclosporina, elevando su toxicidad. Usado con anticoagulantes el peligro de hemorragias aumenta.

Sobredosis:

Los síntomas de sobredosis pueden incluir disturbios del sistema nervioso central con vértigos, cefalea, hiperventilación, confusión y en niños también calambres mioclónicos. A nivel gastrointestinal náuseas, vómitos, dolor abdominal y sangrado. Por acción del paracetamol se pueden presentar coma hipoglucémico, necrosis hepática y necrosis tubular renal. En estos casos, se debe iniciar el tratamiento con N-acetilcisteína por vía intravenosa sin esperar a que aparezcan los síntomas, pues la necrosis es irreversible. El tratamiento consiste en lavado gástrico con carbón activado, lo más rápido posible para evitar mayor absorción y luego tratamiento sintomático y de sostén. Las medidas específicas, como la diuresis forzada, diálisis o hemoperfusión, probablemente no ayudan a la eliminación de agentes antiinflamatorios no esteroides, debido a su alta tasa de ligación con proteínas y a su metabolismo extenso. En caso de sobredosis recurrir a Emergencias Médicas. Avda. Gral. Santos. Tel.: (595-21) 206-206 o al Centro Nacional de Toxicología. Gral Santos y Teodoro Mongelós. Tel.: (595-21) 220-418.

Presentación:

Caja conteniendo 20 comprimidos recubiertos.

**Almacenar a temperatura ambiente
(inferior a 30°C).**

Mantener fuera del alcance de los niños.


ETICOS®

Elaborado por
Laboratorio de Productos ETICOS C.E.I.S.A.
Attilo Gaffre N° 151 y Calle 1 - San Lorenzo, Paraguay
Tel.: (595-21) 521 390 (R.A.) - Fax: (595-21) 521 389
laboratorio@eticos.com.py - www.eticos.com.py

