|  |  |
| --- | --- |
|  | **IBUPROFENO** |
| **CODIGO NACIONAL** | **661426** |
| **CODIGO ATC** | **M01AE01** |
| **PRINCIPIO ACTIVO** | **IBUPROFEN** |
| **PRESENTACIÓN** | **600 mg comprimidos recubiertos con película EFG** |
| **INDICACIONES** | **Tratamiento sintomático de la fiebre.**   * **Tratamiento del dolor de intensidad moderada incluida la migraña.** * **Tratamiento sintomático de: artritis (incluyendo la artritis reumatoide juvenil), artrosis, espondilitis anquilosante y de la inflamación no reumática.** * **Alivio de la sintomatología en la dismenorrea primaria** |
| **CONTRAINDICACIONES** | * **Hipersensibilidad al principio activo, a otros AINEs, o a alguno de los excipientes incluidos en la sección** * **Pacientes que hayan experimentado crisis de asma, rinitis aguda, urticaria, edema angioneurótico u otras reacciones de tipo alérgico tras haber utilizado sustancias de acción similar (p. ej. ácido acetilsalicílico u otros AINEs).** * **Insuficiencia renal grave (filtración glomerular inferior a 30 ml/min).** * **Insuficiencia hepática grave.** |
| **ADVERTENCIAS** | **Como cualquier otro AINE, el ibuprofeno puede enmascarar signos de infección.**  **Con el uso prolongado de analgésicos pueden aparecer dolores de cabeza que no deben ser tratados incrementando la dosis del producto.** |
| **LACTANCIA Y EMBARAZO** | **No se debe tomar ibuprofeno durante el embarazo, especialmente durante el tercer trimestre** |
| **INTERACCIONES** | ***Anticoagulantes*: los AINEs pueden aumentar los efectos de los anticoagulantes tipo dicumarínico como warfarina.**    ***Antiagregantes plaquetarios*: aumentan el riesgo de hemorragia gastrointestina. Los AINEs no deben combinarse con ticlopidina debido al riesgo de un efecto aditivo en la inhibición de la función plaquetaria.** |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **PREDNISONA CINFA 10 MG** |
| **CODIGO NACIONAL** | **688717** |
| **CODIGO ATC** | **A07EA03** |
| **PRINCIPIO ACTIVO** | **PREDNISONA** |
| **PRESENTACIÓ** | **30 COMPRIMIDOS** |
| **INDICACIONES** | **Está indicada en el tratamiento de diversas enfermedades reumàticas del colágeno, endocrinas, dermatológicas, alérgicas, oftalmológicas, respiratorias, hematológicas y otras que respondan a la corticoterapia.** |
| **CONTRAINDICACIONES** | **Está contraindicada cuando existe hipersensibilidad al principio activo tuberculosis activa, diabetes mellitas, infección activa, úlcera péptica..** |
| **ADVERTENCIAS** | **El uso prolongado o indiscriminado, así como su brusca suspensión pueden afectar a la salud del paciente de forma severa.** |
| **LACTANCIA Y EMBARAZO** | **No se recomienda tomar prednisona durante el embarazo y lactancia. Solo si el médico lo prescribe.** |
| **INTERACCIONES** | **Los contraceptivos conteniendo estrógenos pueden aumentar el efecto de la prednisona.**  **- Los antiácidos (aluminio, magnesio) pueden disminuir la absorción, y por tanto la efectividad de la prednisona.** |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Nolotil 0,4 g/ml solución inyectable** |
| **CODIGO NACIONAL** | **729061** |
| **CODIGO ATC** | * N02BB02 - METAMIZOL SÓDICO |
| **PRINCIPIO ACTIVO** | Metamizol magnésico |
| **PRESENTACIÓN** | **Nolotil 0,4 g/ml solución inyectable 100 Ampollas** |
| **INDICACIONES** | Este medicamento se utiliza para el tratamiento del dolor agudo moderado o intenso post-operatorio o post-traumático, de tipo cólico o de origen tumoral. También se utiliza en los casos de fiebre alta que no responda a otras medidas u otros medicamentos para la fiebre. |
| **CONTRAINDICACIONES** | Pacientes que hayan experimentado con anterioridad reacciones de hipersensibilidad |
| **ADVERTENCIAS** | **Tenga especial cuidado:**   * **Si experimenta malestar general, infección, fiebre persistente, dolor de garganta, inflamación en boca, nariz o garganta, lesiones en la mucosa de la boca o de los genitales, hematomas, sangrado o palidez, debe de suspender el tratamiento y consultar a su médico inmediatamente.** |
| **LACTANCIA Y EMBARAZO** | **Se recomienda no administrar el preparado durante el primer trimestre del embarazo.**  **Los productos derivados de metamizol en el organismo (metabolitos) pasan a la leche materna, por lo que se debe evitar la lactancia mientras se usa metamizol y durante las 48 horas siguientes a su administración.** |
| **INTERACCIONES** | **Nolotil no se debe utilizar en:**  **Metotrexato y otros antineoplásicos** |