

Ibufem®

Ibuprofeno 400 mg
Homatropina 4 mg

IBUFEM®
PROSPECTO PARA EL PACIENTE
IBUPROFENO 400 mg – HOMATROPINA METILBROMURO 4 mg
Comprimidos
VENTA LIBRE - INDUSTRIA ARGENTINA

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO

* ¿Qué contiene IBUFEM®?

Cada comprimido contiene:
Ingredientes activos: Ibuprofeno 400 miligramos, Homatropina Metilbromuro 4 miligramos.
Ingredientes inactivos: croscarmelosa sódica, celulosa microcristalina, dióxido de silicio coloidal, estearato de magnesio, lactosa monohidrato, c.s.

* **Acción terapéutica:** Analgésico (calma los dolores) y antiespasmódico (calma el dolor de tipo cólico).

* ¿Para qué se usa IBUFEM®?

Está indicado para el alivio de los espasmos dolorosos (cólicos o retortijones) del aparato digestivo, vías biliares y el aparato genitourinario, incluidos los dolores menstruales.

* ¿Qué personas no pueden recibir IBUFEM®?

No usar este medicamento si usted presenta: alergia al ibuprofeno, a la aspirina, a la homatropina o butilbromuro de hioscina (escopolamina) o a otros analgésicos antiinflamatorios, o a cualquiera de los componentes de la fórmula.
No utilizar este medicamento si se tienen antecedentes de úlceras pépticas o hemorragias digestivas.
Este medicamento está contraindicado en pacientes que presentan: glaucoma de ángulo estrecho (aumento en la presión en los ojos), estenosis pilórica (estrechamiento del píloro), obstrucción intestinal, íleo paralítico (parálisis intestinal), colitis ulcerosa (inflamación del intestino con diarrea y dolor abdominal), agrandamiento prostático (disminución del flujo de salida de la orina), miastenia gravis (enfermedad caracterizada por debilidad muscular), insuficiencia hepática o renal.

* ¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este medicamento?

Si usted además de dolor presenta náuseas, vómitos, diarrea o fiebre, no tome ninguna medicación y consulte al médico.
Si usted padece alguna alteración en la coagulación o está bajo tratamiento con anticoagulantes orales o heparina, o padece de asma o hipertiroidismo debe consultar a su médico antes de utilizar este medicamento.
Si usted sufre de hipertensión arterial y/o insuficiencia cardíaca, enfermedades del hígado o riñón, o tiene antecedentes de úlcera gástrica o duodenal, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.
Si usted está recibiendo: litio, diuréticos, anticoagulantes orales, heparina, otros analgésicos antiinflamatorios (paracetamol, aspirina), metotrexato, sales de oro u otro producto que contenga ibuprofeno, consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.
Si usted bebe más de tres vasos de bebidas alcohólicas deben consultar a su médico previamente a la ingesta de este medicamento.
IBUFEM® puede causar transitoriamente problemas para enfocar la vista y visión borrosa, por lo que se recomienda precaución y evitar conducir vehículos u operar maquinarias peligrosas hasta que se normalice la visión.
Las personas mayores de 65 años pueden presentar mayor susceptibilidad a los efectos de la homatropina.
Este medicamento no debe ser suministrado a menores de 12 años.
IBUFEM® no está recomendado durante el embarazo y la lactancia. Si usted está embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de tomar este medicamento.
Dado que IBUFEM® contiene metilbromuro de homatropina, se aconseja no utili-

zarlo conjuntamente con: antidepresivos tricíclicos, antipsicóticos, o medicamentos para la enfermedad de Parkinson.

La ingesta de ibuprofeno puede alterar ciertas pruebas de laboratorio, análisis de sangre fundamentalmente.

Si aparece cualquier síntoma nuevo, o si el dolor continúa o empeora, debe consultar a su médico.

Si usted recibe algún otro medicamento consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

Hable con su médico o farmacéutico si:

Usted tiene una infección (por favor lea bajo del subtítulo "Infecciones")

Infecciones:

IBUFEM® puede esconder los signos de infecciones como la fiebre y el dolor. Por lo tanto es posible que Ibufem pueda retrasar el tratamiento para la infección, lo que puede llevar a un aumento del riesgo de complicaciones. Esto se ha observado en neumonía causada por bacterias e infecciones bacterianas de la piel relacionadas a la varicela. Si usted toma este medicamento mientras sufre una infección y los síntomas infecciosos persisten o empeoran, consulte a su médico sin demora.

* ¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando este medicamento?

Este medicamento puede producir alteraciones gastrointestinales (náuseas, mareos, cefaleas (dolor de cabeza), erupciones en la piel, picazón. Raramente: alteraciones a nivel de la sangre, reacciones alérgicas, y broncoespasmo en personas con antecedentes de asma producida por aspirina.

Por contener homatropina también se puede observar boca seca, disminución de los movimientos gastrointestinales y constipación. Dificultad para orinar. Sequedad de piel y rubor "enrojecimiento en la piel de la cara). Dilatación de pupilas, y fotofobia (molestia al observar la luz). Edema y retención de líquido (que desaparecen al discontinuar el medicamento), y en casos raros, aumento de la presión arterial. Palpitaciones, taquicardia (aceleración de los latidos del corazón) y arritmia (alteración en el ritmo del corazón).

Si usted padece alguna enfermedad cardíaca o presenta factores de riesgo cardiovascular como por ejemplo Hipertensión arterial, Diabetes, Hiperlipidemia (colesterol y triglicéridos elevados), obesidad, tabaquismo, etc. deberá ingerir la dosis indicada por no más de 5 días para el dolor o 3 días para la fiebre.

En el caso de presentarse malestar y/o dolor estomacal al ingerir los comprimidos, acompañar la ingesta con alimentos o con leche. Si el malestar y/o dolor estomacal persisten o empeoran al cabo de 48 horas, consulte a su médico.

* ¿Cómo se usa IBUFEM®?

Adultos y mayores de 15 años: 1 comprimido cada 8 horas mientras los síntomas persistan. La dosis diaria no debe superar los 3 comprimidos diarios.

Mayores de 65 años: consulte a su médico.

Niños menores de 15 años: consulte a su médico.

Debería usar la menor dosis efectiva por el tiempo más corto que sea necesario para aliviar los síntomas. Si usted tiene una infección, consulte a un médico sin demora si los síntomas (como fiebre y dolor) persisten o empeoran.

* ¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si tomé más cantidad de IBUFEM® de la necesaria?

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de toxicología:

Htal de Pediatría "Dr. Ricardo Gutiérrez": (011) 4962-6666/2247

Htal "A. Posadas": (011) 4654-6648/ 4858/ 7777

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555

* ¿Tiene usted alguna pregunta?

BIOTENK S.A.

(011) 4604-0204/0205 interno 221

ANMAT RESPONDE

0800-333-1234

Presentaciones: IBUFEM® envases conteniendo: 6, 8, 10, 16, 20, 24, 30, 32, 40, 50, 80 comprimidos. Envases USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO conteniendo 480, 500, 800 y 1000 comprimidos.

Conservación: Conservar en su envase original, en lugar seco y al abrigo de la luz, a temperatura menor a 25°C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.

Biotenk®

Dirección Técnica: Silvia G. Balanian – Farmacéutica
Medicamento Autorizado por el Ministerio de Salud
Certificado N°: 53.924
BIOTENK S.A. – Zuvaira 5747, C.A.B.A.
Fecha de última revisión: Enero 2022