

# Dolofenal

## Clonixinato de Lisina

### Comprimidos recubiertos 125 mg

Vía de administración: Oral

Solución Inyectable 200mg/4 mL

Vía de administración: Inyectable IM - IV

### Analgésico - Antiinflamatorio - Antipirético

#### FÓRMULA

Cada comprimido recubierto contiene:

Clonixinato de Lisina.....125 mg  
Excipientes: Lactosa 131,26 mg; Propilenglicol 0,82 mg; Otros Excipientes c.s.

Cada ampolla de 4 mL contiene:

Clonixinato de Lisina.....200 mg  
Excipientes.....C.s.

#### ACCIÓN TERAPÉUTICA

El **Clonixinato de Lisina** es un antiinflamatorio no esteroideo derivado del Ácido antranílico, clasificado como un agente analgésico, antiinflamatorio y que además tiene actividad antipirética.

#### INDICACIONES

Está indicado en pacientes que cursan con dolor agudo o crónico.

**Cirugía:** dolor post-quirúrgico en ginecología, ortopedia, urología y cirugía general.

**Traumatología:** dolor post-traumático, luxaciones, esguinces, fracturas, mialgias, miositis, periartritis y neuritis.

**Ginecología:** dismenorrea, mastalgias, anexitis, episiotomía, y dolor puerperal.

**Odontología:** odontalgias, dolor post-cirugía.

**Gastroenterología:** cólicos, colicitiasis, cirugía proctológica, hemorroides.

**Medicina general:** dolor reumático, gota, afecciones de tejidos blandos, otalgias, sinusitis, neuritis, neuralgias.

**Urología:** cistitis, prostatitis, urolitiasis.

#### POSOLOGÍA

##### Comprimidos recubiertos:

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 - 2 comprimidos recubiertos cada 6 horas.

Dosis máxima diaria: 750 mg.

##### Inyectable:

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 ampolla cada 6 horas por vía intramuscular o intravenosa (lenta).

#### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a algunos de los excipientes, trastornos hematopoyéticos, úlcera péptica activa, insuficiencia renal severa, hemorragia gastrointestinal. Tercer trimestre de embarazo y período de lactancia.

#### REACCIONES ADVERSAS

Muy excepcionalmente y a dosis altas pueden aparecer alteraciones hematológicas (agranulocitosis, anemia aplásica, trombocitopenia, anemia hemolítica), broncoespasmo, disnea, trastornos gastrointestinales, reacciones de hipersensibilidad con rash cutáneo y prurito, náuseas, vómitos, somnolencia, mareos, vértigo.

#### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Administrar con precaución en pacientes con antecedentes de trastornos digestivos, úlceras pépticas o enfermedad inflamatoria del intestino, pacientes con

antecedentes de hipersensibilidad previa a los AINES, antecedentes de asma, erupciones cutáneas, rinitis aguda, hipertensión arterial, insuficiencia cardíaca e insuficiencia renal y/o hepática. Este medicamento contiene 0,13 g de lactosa por comprimido recubierto, lo que debe ser tomado en cuenta en pacientes con problemas de absorción de glucosa o galactosa, galactosemia o insuficiencia de lactasa. También contiene 0,1 g de etanol por comprimido recubierto, lo que puede ser causa de riesgo en niños.

#### INTERACCIONES

El tratamiento simultáneo de Metotrexato y **Clonixinato de Lisina** puede aumentar la toxicidad hematológica del Metotrexato.

En pacientes deshidratados el tratamiento con **Clonixinato de Lisina** aumenta el riesgo potencial de insuficiencia renal aguda.

Antihipertensivos (por ej.: Betabloqueantes, inhibidores de la ECA, vasodilatadores, diuréticos); disminuyen su eficacia antihipertensiva por inhibición de las prostaglandinas vasodilatadoras al administrarse conjuntamente con el **Clonixinato de Lisina**.

#### SOBREDOSIS

Retención de líquidos y reducción de la excreción de sodio. Somnolencia intensa. Discrasias sanguíneas.

#### TRATAMIENTO

- Control clínico estricto (especialmente de la función renal).
- Evacuación gástrica (emesis o lavado gástrico).
- Mantener el equilibrio electrolítico.
- Tratamiento sintomático de soporte.

#### RESTRICCIONES DE USO

Pacientes con síndrome nefrótico u otras enfermedades renales, con glaucoma y retención urinaria. Además en aquellos que presenten antecedentes de broncoespasmos relacionados con AINES. Primer y segundo trimestre de embarazo. Lactancia. Niños menores de 12 años.

#### CONSERVACIÓN

Mantener a temperatura ambiente (15° C a 30° C).

#### PRESENTACIONES

Caja conteniendo 10 comprimidos recubiertos.

Caja conteniendo 6 ampollas x 4 mL de solución inyectable.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta bajo receta

#### Paraguay:

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".

#### Importado por: IMFAR S.R.L.

Santa Cruz - Bolivia - Teléf. 362-6640

Regente: Dra. Iblin Y. Ledezma C.

Matrícula N°: L-165

Reg. N°: II-36793/2019

**MEDICAL**

Regente: Quím. Farm.

Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

División de **INDUFAR CISA**  
Planta Industrial y distribución;  
Calle Anahí e/ Zaaavedra y  
Bella Vista - Fndo. de la Mora  
Zona Norte - Paraguay  
E-mail: indufar@indufar.com.py  
P. web: www.indufar.com.py  
Teléfonos: 682 510 al 13