

VINIL GESIC

Diclofenac - Paracetamol

Papaína - Hidróxido de Aluminio

Comprimidos Gastroprotegidos

Antiinflamatorio - Analgésico - Antifebril

Vía de Administración: Oral

FÓRMULA

Cada comprimido gastroprotegido contiene:

Diclofenac potásico.....	50 mg
Paracetamol.....	400 mg
Papaína.....	10.000 UI
Hidróxido de Aluminio.....	100 mg
Excipientes.....	c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

VINIL GESIC asocia en su fórmula un antiinflamatorio no esteroide, el **Diclofenac potásico**, un antiinflamatorio digestivo, la **Papaína** y un analgésico no opioide, el **Paracetamol**. Esta asociación permite combatir los procesos dolorosos que acompañan a la inflamación, y otros síntomas resultantes del mismo como el edema, la tumefacción, el calor; sobre los cuales actúa con rapidez y efectividad. Además, **VINIL GESIC** posee un antiácido, el **Hidróxido de Aluminio** que ayuda a minimizar las reacciones adversas de sus demás componentes.

INDICACIONES

Procesos dolorosos de cualquier etiología, formas inflamatorias y degenerativas de enfermedades reumáticas, contusiones, esguinces, luxaciones, fracturas, bursitis, tendinitis, tenosinovitis, lumbalgias, laringitis, amigdalitis, artritis reumatoidea, artrosis, espondilitis. Procesos odontostomatológicos que cursan con dolor e inflamación como: periodontitis, gingivitis, abscesos periodontales.

POSOLOGÍA

Adultos: 1 comprimido gastroprotegido 2 a 3 veces al día preferentemente ingeridos antes de las comidas.

La dosis máxima: para adultos 4 g de Paracetamol por día.

Niños: No debe ser utilizado en niños por la elevada concentración de sus principios activos.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula, alteración de la función hepática y renal, trastornos de la coagulación, úlcera péptica activa. Embarazo y Lactancia. Personas con asma y/o como antecedentes alérgicos, urticaria o rinitis alérgica. Menores de 2 años. Tratamiento con anticoagulantes en curso (riesgo de hematoma).

REACCIONES ADVERSAS

Con las dosis usuales no aparecen. Algunos pacientes pueden presentar náuseas, vómitos, diarrea, cefaleas, vértigo, dolor abdominal, constipación, úlceras, reacciones de hipersensibilidad como urticaria y rash cutáneo, broncoespasmo, alteraciones hematológicas. Disfunción hepática y deterioro de la función renal.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

En pacientes alérgicos al Ácido Acetilsalicílico, el Paracetamol puede producir reacciones alérgicas tipo broncoespasmo. En pacientes con trastornos gastrointestinales o con antecedentes de úlcera péptica, enfermedad de Crohn o con trastornos hematopoyéticos, como afecciones hepáticas, cardíacas o renales graves

deberán mantenerse bajo estricto control médico. En tratamientos prolongados debe realizarse control periódico de las funciones hepato-renal y hemática. Se debe utilizar con cuidado en casos de pacientes alcohólicos (no sobrepasar los 2 g de Paracetamol por día) y en pacientes ancianos debilitados.

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece de intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

INTERACCIONES

El **Diclofenac** administrado en forma simultánea con preparados de Litio o Digoxina, puede elevar el nivel plasmático de éstos. Puede inhibir el efecto de los diuréticos. El peligro de hemorragias aumenta durante el empleo combinado de **Diclofenac** y anticoagulantes. Puede aumentar la concentración sanguínea del Metotrexato y elevar su toxicidad. La nefrotoxicidad de la Ciclosporina puede ser mayor mediante los efectos antiinflamatorios no esteroideos del **Diclofenac** sobre las prostaglandinas renales. Al administrar concomitantemente el **Paracetamol** con alcohol, inductores de enzimas hepáticas o medicamentos hepatotóxicos el riesgo de hepatotoxicidad aumenta.

Con anticoagulantes derivados de la Cumarina, la administración simultánea crónica de dosis elevadas de **Paracetamol** puede aumentar el efecto anticoagulante. La absorción de Ciprofloxacina, Norfloxacina, Ácido Fólico, Hierro, etc. puede ser reducida por la acción del **Hidróxido de Aluminio**.

SOBREDOSIS

Aumento de la sudoración.

Náuseas, vómitos.

Calambres, dolor de estómago.

Lesión hepática.

Necrosis tubular renal que produce insuficiencia renal.

TRATAMIENTO

Lavado gástrico.

Administrar acetilcisteína por vía intravenosa.

Controlar la función renal y hepática.

Instaurar el mantenimiento del equilibrio hídrico y electrolítico.

RESTRICCIONES DE USO

Evaluar la relación riesgo-beneficio al administrar a pacientes con trastornos hemorrágicos, hipertensión, pacientes a quienes los agentes inhibidores de la prostaglandina sintetasa desencadenan ataques de asma, urticaria o rinitis aguda.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30°C.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 20 comprimidos gastroprotegidos.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

"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".

División de **INDUFAR CISA**
Planta Industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zaavedra 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



**LABORATORIOS
INDUFAR**

División de **INDUFAR CISA**

Regente: Quím. Farm.

Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535