

# Odontol Biotic

## Amoxicilina - Ketoprofeno

Polvo para suspensión extemporánea

Antibiótico - Antiinflamatorio - Analgésico

Vía de administración: Oral

### FÓRMULA

Cada 5 mL de suspensión contiene:

Amoxicilina (como Trihidrato).....	250 mg
Ketoprofeno.....	25 mg
Excipientes.....	c.s.

### ACCIÓN TERAPÉUTICA

ODONTOL BIOTIC suspensión extemporánea es la asociación de un antibiótico bactericida **Amoxicilina** y un potente antiinflamatorio **Ketoprofeno**. La presencia del antibiótico asegura la supresión de cualquier proceso infeccioso o séptico, donde están presentes gérmenes sensibles a la misma tales como: Staphylococcus aureus, estreptococo, neumococo, proteus, shigellas, gonococo, colibacilos. El **Ketoprofeno** completa la acción terapéutica, suprimiendo el proceso inflamatorio y doloroso presentes casi siempre en un foco infeccioso.

### INDICACIONES

**Odontología:** Pulpitis, alveolitis, abscesos, granulomas, quistes. En tratamientos pre y post-quirúrgicos, gingivitis, estomatitis, periodontitis.

La suspensión de ODONTOL BIOTIC presenta buena tolerancia y agradable sabor, por lo cual está destinada especialmente al tratamiento de los procesos inflamatorios dentales de los niños.

### POSOLOGÍA

Niños lactantes de 6 a 8 kg: 2,5 mL cada 8 horas.

Niños de 8 a 40 kg: 5 mL cada 8 horas.

Adultos, pacientes de edad avanzada y niños de 40 kg de peso o más.

Esta suspensión normalmente no está recomendada para adultos y niños que pesen más de 40 kg. Pida consejo a su médico o farmacéutico.

Insuficiencia renal y hepática: la dosis puede ser inferior a la dosis habitual.

### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los activos o a cualquiera de los componentes de la formulación. Disfunción hepática. Úlcera péptica, colitis ulcerosa, disfunción renal.

### REACCIONES ADVERSAS

Pueden presentarse irritación gastrointestinal, diarreas, náuseas, edema, nerviosismo, mareos, somnolencia, constipación.

También rash cutáneo, escalofríos, urticaria, cansancio o debilidad no habituales, confusión.

Ocasionalmente trombocitopenia, leucopenia, pancitopenia, neutropenia y agranulocitosis.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Es recomendable su administración durante o después de las comidas para reducir el riesgo de efectos digestivos producidos por el **Ketoprofeno**. Evitar su empleo cuando existen antecedentes de úlcera péptica.

Si tiene mononucleosis infecciosa.

Si tiene Insuficiencia renal.

Embarazo y Lactancia: Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Este medicamento contiene azúcar. Si su médico le indica que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte antes de tomar este medicamento.

Los pacientes con diabetes mellitus deben tener en cuenta que este medicamento contiene 2,27g de azúcar por cada 5mL.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

No se han realizado estudios sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas. Sin embargo, pueden aparecer efectos adversos (p. ej. Reacciones alérgicas, mareos, convulsiones), que pueden afectar a la capacidad de conducir y utilizar máquinas

### **INTERACCIONES**

El Cloranfenicol, Eritromicina, Sulfamidas o Tetraciclinas pueden interferir en los efectos bactericidas de la **Amoxicilina**.

El Probenecid retrasa la excreción del **Ketoprofeno** y disminuye su grado de unión a las proteínas, con lo que aumenta su concentración plasmática.

El **Ketoprofeno** reduce el gradiente de incremento de las concentraciones de Potasio y Cloro inducido por Hidroclorotiazida.

Si está tomando alopurinol puede ser más probable que sufra una reacción alérgica en la piel.

Si está tomando anticoagulantes (como la warfarina) pueden ser necesarios más análisis de sangre.

Si está tomando Metotrexato puede producir un aumento en los efectos adversos.

### **SOBREDOSIS**

-Diarreas.

-Náuseas.

-Calambres o dolor de estómago.

-Sudoración.

-Lesión hepática.

### **TRATAMIENTO**

-Lavado gástrico.

-Administrar acetil cisteína.

-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, pacientes que hayan sufrido angioedema, trastornos hematopoyéticos.

### **CONSERVACIÓN**

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30 °C. Una vez reconstituido este producto debe ser conservado en la heladera a temperatura entre 2 °C y 8 °C por un periodo no mayor a 10 días.

### **PRESENTACIONES**

Caja conteniendo frasco con polvo para preparar 50 mL. de suspensión extemporánea.

Caja conteniendo 50 frascos x 50 mL con polvo para suspensión extemporánea (Presentación Hospitalaria).

Manténgase fuera del alcance de los niños  
Venta Bajo Receta Simple Archivada

**"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".**



Regente: Quím. Farm.

Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

Fabricado por:

**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](mailto:indufar@indufar.com.py)

P. web: [www.indufar.com.py](http://www.indufar.com.py)

Teléfonos: 682 510 al 13