

Odontol Biotic

Amoxicilina - Diclofenac

Antibiótico - Antiinflamatorio - Analgésico

Comprimidos Recubiertos

Vía de administración: Oral

FÓRMULA

Cada comprimido recubierto contiene:

Amoxicilina (como Trihidrato).....	500 mg
Diclofenac potásico.....	50 mg
Excipientes.....	C.S.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

ODONTOL BIOTIC, es la asociación de un antibiótico bactericida **Amoxicilina** y un potente antiinflamatorio **Diclofenac**. La presencia del antibiótico asegura la supresión de cualquier proceso infeccioso o séptico, donde están presentes gérmenes sensibles, tales como: Staphylococcus aureus y albus, estreptococo, neumococo, proteus, shigellas, gonococo, Escherichia coli, etc.

El **Diclofenac**, completa la acción terapéutica, suprimiendo el proceso inflamatorio y doloroso que acompaña casi siempre a un proceso infeccioso.

INDICACIONES

ODONTOLOGÍA: Pulpítis, alveolítis, abscesos, granulomas, quistes.

En tratamiento pre y post-quirúrgicos, gingivitis, estomatitis, periodontitis.

POSOLOGÍA

1 comprimido recubierto cada 8 horas, salvo mejor criterio del profesional.

Población pediátrica: No se ha establecido la seguridad y eficacia de este medicamento en niños, por lo que no se recomienda su uso en niños. Pacientes de edad avanzada: La farmacocinética no se altera en los pacientes de edad avanzada, por lo que no se considera necesario modificar la dosis ni la frecuencia de administración. Sin embargo, al igual que con otro fármaco antiinflamatorio no esteroideo, deberán adoptarse precauciones en el tratamiento de estos pacientes, que por lo general son más propensos a los efectos secundarios, y que tienen más probabilidad, cardiovascular o hepática y de recibir medicación concomitante. En concreto, se recomienda emplear la dosis eficaz más baja en estos pacientes.

Pacientes con alteración renal: En el uso en pacientes con insuficiencia renal conviene adoptar precauciones.

Pacientes con alteración hepática: Aunque no se han observado diferencias en el perfil farmacocinético, se aconseja adoptar precauciones en el uso de fármacos antiinflamatorios, dosificar con precaución y monitorizar la función hepática a intervalos regulares.

Los niños que pesan más de 40 kg deben ser tratados con las dosis recomendadas para los adultos.

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, Reacciones alérgicas, convulsiones.

Rash cutáneo, escalofríos, urticaria, cansancio o debilidad no habituales, confusión.

Ocasionalmente trombocitopenia, leucopenia, pancitopenia, neutropenia y agranulocitosis.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Debe administrarse con cuidado en casos de pacientes alcohólicos.

Se deberá tener especial precaución al administrar a pacientes de edad avanzada.

Puede producir inflamación, irritación o ulceración de la mucosa oral. Evitar su empleo cuando existen antecedentes de úlcera péptica. Tener precaución en pacientes geriátricos en los que puede ser más probable que se desarrollen efectos renales, hepáticos o gastrointestinales severos.

Reacción de Jarisch-Herxheimer: se ha observado la reacción tras el tratamiento de enfermedad de Lyme con **Amoxicilina**. Para los **Microorganismos no sensibles:** la **Amoxicilina** no es adecuada para el tratamiento de algunos tipos de infecciones tales como el tracto urinario e infecciones graves de oído, nariz.

Cristaluria: en muy raras ocasiones, se ha observado en pacientes con diuresis reducida.

Anticoagulantes: existen informes que señalan un mayor riesgo de hemorragia en pacientes con un tratamiento concomitante de **Diclofenac** y anticoagulantes.

Interferencia con tests diagnósticos: es probable que niveles elevados de **Amoxicilina** en suero y orina puedan afectar ciertos ensayos de laboratorio. Se recomienda que se utilicen métodos enzimáticos glucosa oxidasa cuando se evalúe la presencia de glucosa en orina y se esté en tratamiento con **Amoxicilina**. La presencia de **Amoxicilina** puede distorsionar los resultados del análisis de estriol en mujeres embarazadas.

Embarazo y Lactancia: En caso de embarazo o en periodo de lactancia, consulte al médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

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**.

La **Amoxicilina** puede disminuir el efecto de los anticonceptivos que contengan estrógenos.

Aumenta significativamente el riesgo de aparición de nefropatía con el uso simultáneo y prolongado de Ácido Acetilsalicílico.

- Metotrexato se procederá con precaución cuando se administren agentes no esteroideos menos de 24 horas antes o después de un tratamiento con Metotrexato, ya que puede elevarse la concentración plasmática de Metotrexato y en consecuencia, aumentar la toxicidad del mismo.

- Probenecid puede producir un aumento y prolongación de los niveles plasmáticos de **Amoxicilina**.

- Alopurinol puede aumentar la probabilidad de reacciones alérgicas cutáneas.

- Anticoagulantes orales en casos de aumento del ratio internacional normalizado (INR) en pacientes en tratamiento con acenocumarol o warfarina. Además, pueden ser necesarios ajustes en la dosis de anticoagulantes orales.

- Corticoides pueden también aumentar el riesgo de Úlcera o sangrado gastrointestinales.

-Administrando el **Diclofenac** en forma simultánea con preparados de Litio o Digoxina, puede elevar el nivel plasmático de éstos.

El **Diclofenac** puede inhibir el efecto de los diuréticos.

SOBREDOSIS

-Calambres y dolores fuertes en el abdomen o estómago.

-Diarrea sanguinolenta.

-Náuseas.

-Caída de la Presión Sanguínea.

-Sudoración.

-Arritmias cardíacas.

TRATAMIENTO

-El tratamiento debe ser sintomático y de mantenimiento.

-Reposición de líquidos, electrolitos y proteínas.

-Evitar la administración de antidiarreicos, antiparasitarios ya que puede lograr y/o empeorar la diarrea.

RESTRICCIONES DE USO

Evaluar la relación riesgo beneficio al administrar a pacientes con afecciones hepáticas, cardíacas o renales graves, trastornos hemorrágicos, pacientes que hayan sufrido angioedema, trastornos hematopoyéticos.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30 °C.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 8 comprimidos recubiertos.

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. Nº 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

P. web: www.indufar.com.py

Teléfonos: 682 510 al 13