DETEN - ATM

FLUCONAZOL 37.5 mg + TINIDAZOL 500 mg + CLINDAMICINA 312.5 mg Capletas Recubiertas Uso Oral

COMPOSICIÓN:

Cada Caplata Captiona

Cada Capiela Confliene.	
Acido Tranexámico	500 mg
Acido Mefenámico	250 mg
Excipientes C.S.P.	

GRUPO FARMACOTERAPÉUTICO:

Antifibrinolíticos/Analgésico

INDICACIONES TERAPÉUTICA:

Este medicamento está indicado para tratar el dolor y el sangrado abundante espectivamente durante el ciclo menstrual (períodos menstruales) en las mujeres. También es utilizado para tratar las afecciones después de una cirugía dental.

CONTRAINDICACIÓN:

Contraindicado en caso de hipersensibilidad a Acido Tranexámico / Acido Mefenámico. No se debe tomar este medicamento si estás embarazada o en período de lactancia; si sufre de Epilepsia, Insuficiencia renal grave, enfermedad inflamatoria intestinal, insuficiencia cardíaca severa, cirugía de injerto de derivación de la arteria coronaria.

No se recomienda el uso de este medicamento en niños menores de 14 años.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIFICACIÓN:

Este medicamento se considera un fármaco bien tolerado. Las cefaleas leves a moderadas y los síntomas gastrointestinales son las reacciones adversas de mayor prevalencia durante el tratamiento.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS: ACIDO TRANEXAMICO:

El ácido Tranexámico contrarresta el efecto trombolítico de las preparaciones fibrinolíticos. Los fármacos que afectan a la hemostasia deben administrarse con precaución en los pacientes que toman ácido Tranexámico.

ACIDO MEFENÁMICO:

El uso concomitante de Acido Mefenámico y Litio puede aumentar toxicidad de este último.

El uso concomitante con anticoagulantes hipoprotrombinémicos aumenta riesgo de sangrado.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Se inducirá el vómito, se realizará un lavado de estómago y se iniciará un tratamiento con carbón activado. Mantener una ingestión elevada de líquidos para favorecer la excreción renal. Existe riesgo de trombosis en personas con predisposición. Debe considerarse la aplicación de un tratamiento anticoagulante.

Los síntomas de sobredosis pueden incluir los siguientes: Náuseas, vómitos, diarrea, mareos, cambios en la visión; cambios en la conducta o en el estado de ánimo, temblor o sacudones incontrolables de una parte del cuerpo, sarpullidos.

DETEN - ATM

FLUCONAZOL 37.5 mg + TINIDAZOL 500 mg + CLINDAMICINA 312.5 mg Capletas Recubiertas Uso Oral

COMPOSICIÓN:

Cada Capleta Contiene:	
Acido Tranexámico	500 mg
Acido Mefenámico	250 mg
Excipientes C S P	1 Capleta

GRUPO FARMACOTERAPÉUTICO:

Antifibrinolíticos/Analgésico

INDICACIONES TERAPÉUTICA:

Este medicamento está indicado para tratar el dolor y el sangrado abundante espectivamente durante el ciclo menstrual (períodos menstruales) en las mujeres. También es utilizado para tratar las afecciones después de una cirugía dental.

CONTRAINDICACIÓN:

Contraindicado en caso de hipersensibilidad a Acido Tranexámico / Acido Mefenámico. No se debe tomar este medicamento si estás embarazada o en período de lactancia; si sufre de Epilepsia, Insuficiencia renal grave, enfermedad inflamatoria intestinal, insuficiencia cardíaca severa, cirugía de injerto de derivación de la arteria coronaria.

No se recomienda el uso de este medicamento en niños menores de 14 años.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIFICACIÓN:

Este medicamento se considera un fármaco bien tolerado. Las cefaleas leves a moderadas y los síntomas gastrointestinales son las reacciones adversas de mayor prevalencia durante el tratamiento.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS: ACIDO TRANEXAMICO:

El ácido Tranexámico contrarresta el efecto trombolítico de las preparaciones fibrinolíticos. Los fármacos que afectan a la hemostasia deben administrarse con precaución en los pacientes que toman ácido Tranexámico.

ACIDO MEFENÁMICO:

El uso concomitante de Acido Mefenámico y Litio puede aumentar toxicidad de este último.

El uso concomitante con anticoagulantes hipoprotrombinémicos aumenta riesgo de sangrado.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Se inducirá el vómito, se realizará un lavado de estómago y se iniciará un tratamiento con carbón activado. Mantener una ingestión elevada de líquidos para favorecer la excreción renal. Existe riesgo de trombosis en personas con predisposición. Debe considerarse la aplicación de un tratamiento anticoagulante.

Los síntomas de sobredosis pueden incluir los siguientes: Náuseas, vómitos, diarrea, mareos, cambios en la visión; cambios en la conducta o en el estado de ánimo, temblor o sacudones incontrolables de una parte del cuerpo, sarpullidos.

DETEN - ATM

FLUCONAZOL 37.5 mg + TINIDAZOL 500 mg + CLINDAMICINA 312.5 mg Capletas Recubiertas Uso Oral

COMPOSICIÓN:

Cada Capleta Contiene:	
Acido Tranexámico	500 mg
Acido Mefenámico	250 mg
Excipientes C.S.P.	1 Capleta

GRUPO FARMACOTERAPÉUTICO:

Antifibrinolíticos/Analgésico

INDICACIONES TERAPÉUTICA:

Este medicamento está indicado para tratar el dolor y el sangrado abundante espectivamente durante el ciclo menstrual (períodos menstruales) en las mujeres. También es utilizado para tratar las afecciones después de una cirugía dental.

CONTRAINDICACIÓN:

Contraindicado en caso de hipersensibilidad a Acido Tranexámico / Acido Mefenámico. No se debe tomar este medicamento si estás embarazada o en período de lactancia; si sufre de Epilepsia, Insuficiencia renal grave, enfermedad inflamatoria intestinal, insuficiencia cardíaca severa, cirugía de injerto de derivación de la arteria coronaria.

No se recomienda el uso de este medicamento en niños menores de 14 años.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIFICACIÓN:

Este medicamento se considera un fármaco bien tolerado. Las cefaleas leves a moderadas y los síntomas gastrointestinales son las reacciones adversas de mayor prevalencia durante el tratamiento.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS: ACIDO TRANEXAMICO:

El ácido Tranexámico contrarresta el efecto trombolítico de las preparaciones fibrinolíticos. Los fármacos que afectan a la hemostasia deben administrarse con precaución en los pacientes que toman ácido Tranexámico

ACIDO MEFENÁMICO:

El uso concomitante de Acido Mefenámico y Litio puede aumentar toxicidad de este último.

El uso concomitante con anticoagulantes hipoprotrombinémicos aumenta riesgo de sangrado.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Se inducirá el vómito, se realizará un lavado de estómago y se iniciará un tratamiento con carbón activado. Mantener una ingestión elevada de líquidos para favorecer la excreción renal. Existe riesgo de trombosis en personas con predisposición. Debe considerarse la aplicación de un tratamiento anticoagulante.

Los síntomas de sobredosis pueden incluir los siguientes: Náuseas, vómitos, diarrea, mareos, cambios en la visión; cambios en la conducta o en el estado de ánimo, temblor o sacudones incontrolables de una parte del cuerpo, sarpullidos.

Tratamiento:

En caso de sobredosis se debe inducir el vómito, realizar un lavado de estómago e iniciar un tratamiento con carbón activado. Mantener una ingestión elevada de líquidos para favorecer la excreción renal. Existe riesgo de trombosis en personascon predisposición. Debe considerarse la aplicación de un tratamiento anticoagulante.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Este medicamento deberá ser administrado con precaución en pacientes con historia de úlcera gástrica, colitis ulcerativa o hemorragias gastrointestinales.

Debe evitar el consumo de alcohol durante el tratamiento, ya que existe riesgo de provocar problemas gastrointestinales.

Debe ser administrado con precaución a pacientes con una coagulación o hemofilia preexistente debido a los efectos del fármaco sobre la función plaquetaria y la respuesta vascular al sangrado.

Se recomienda tomar este medicamento junto con las comidas para disminuir las molestias que puede producir en el estómago.

Mantener fuera del alcance de los niños.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Consérvese en un lugar fresco y seco, a una temperatura inferior a 30 °C.

PRESENTACIÓN:

Caja conteniendo 30 Capletas Recubiertas y caja conteniendo 1 Capleta Recubierta para muestra médica.

Fabricado Por:

LABORATORIO AMERIPHARMA, S.R.L.

Rep. Dom

Para:

GP MEDICA S.R.L.

Santo Domingo, Rep. Dom

Tratamiento:

En caso de sobredosis se debe inducir el vómito, realizar un lavado de estómago e iniciar un tratamiento con carbón activado. Mantener una ingestión elevada de líquidos para favorecer la excreción renal. Existe riesgo de trombosis en personascon predisposición. Debe considerarse la aplicación de un tratamiento anticoagulante.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Este medicamento deberá ser administrado con precaución en pacientes con historia de úlcera gástrica, colitis ulcerativa o hemorragias gastrointestinales.

Debe evitar el consumo de alcohol durante el tratamiento, ya que existe riesgo de provocar problemas gastrointestinales.

Debe ser administrado con precaución a pacientes con una coagulación o hemofilia preexistente debido a los efectos del fármaco sobre la función plaquetaria y la respuesta vascular al sangrado.

Se recomienda tomar este medicamento junto con las comidas para disminuir las molestias que puede producir en el estómago.

Mantener fuera del alcance de los niños.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Consérvese en un lugar fresco y seco, a una temperatura inferior a 30 °C.

PRESENTACIÓN:

Caja conteniendo 30 Capletas Recubiertas y caja conteniendo 1 Capleta Recubierta para muestra médica.

Fabricado Por:

LABORATORIO AMERIPHARMA, S.R.L.

Rep. Dom

Para:

GP MEDICA S.R.L.

Santo Domingo, Rep. Dom

Tratamiento:

En caso de sobredosis se debe inducir el vómito, realizar un lavado de estómago e iniciar un tratamiento con carbón activado. Mantener una ingestión elevada de líquidos para favorecer la excreción renal. Existe riesgo de trombosis en personascon predisposición. Debe considerarse la aplicación de un tratamiento anticoagulante.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Este medicamento deberá ser administrado con precaución en pacientes con historia de úlcera gástrica, colitis ulcerativa o hemorragias gastrointestinales.

Debe evitar el consumo de alcohol durante el tratamiento, ya que existe riesgo de provocar problemas gastrointestinales.

Debe ser administrado con precaución a pacientes con una coagulación o hemofilia preexistente debido a los efectos del fármaco sobre la función plaquetaria y la respuesta vascular al sangrado.

Se recomienda tomar este medicamento junto con las comidas para disminuir las molestias que puede producir en el estómago.

Mantener fuera del alcance de los niños.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Consérvese en un lugar fresco y seco, a una temperatura inferior a 30 °C.

PRESENTACIÓN:

Caja conteniendo 30 Capletas Recubiertas y caja conteniendo 1 Capleta Recubierta para muestra médica.

Fabricado Por:

LABORATORIO AMERIPHARMA, S.R.L.

Rep. Dom

Para:

GP MEDICA S.R.L.

Santo Domingo, Rep. Dom