

# vantop<sup>®</sup>

DEXKETOPROFENO (TROMETAMOL)

## **analgésico antiinflamatorio**

- Solución oral
- Tabletas recubiertas
- Solución inyectable

### **CONOCIENDO vantop<sup>®</sup>**

**vantop<sup>®</sup>** contiene como principio activo el Dexketoprofeno (trometamol), éste es el enantiómero S(+) del Ketoprofeno, el cual farmacológicamente pertenece a la familia de los antiinflamatorios no esteroideos (AINE's) propiónicos, es utilizado en la terapéutica por su acción analgésica, la cual se efectúa por medio de la inhibición de la actividad de la ciclooxigenasa 1 y 2 a nivel periférico y central impidiendo la síntesis de las prostaglandinas, además tiene acción antiinflamatoria.

### **QUÉ CONTIENE vantop<sup>®</sup>**

#### **vantop<sup>®</sup> solución oral**

Cada sobre de 10 mL contiene:  
Dexketoprofeno trometamol 36.9 mg  
equivalente a Dexketoprofeno base 25 mg  
Vehículo c.s.

#### **vantop<sup>®</sup> tabletas recubiertas**

Cada tableta recubierta contiene:  
Dexketoprofeno trometamol 36.9 mg  
equivalente a Dexketoprofeno base 25 mg  
Excipientes c.s.

#### **vantop<sup>®</sup> solución inyectable**

Cada ampolla de 2 mL contiene:  
Dexketoprofeno trometamol 73.8 mg  
equivalente a Dexketoprofeno base 50 mg  
Vehículo c.s.

### **EN QUÉ CASOS ESTÁ INDICADO vantop<sup>®</sup>**

**vantop<sup>®</sup> solución oral y vantop<sup>®</sup> tabletas recubiertas** están indicados para el tratamiento sintomático del dolor de intensidad leve a moderada, tal como el dolor de tipo musculoesquelético, dolor dental, dismenorrea, etc.

**vantop<sup>®</sup> solución inyectable** está indicado para el tratamiento sintomático del dolor agudo de intensidad moderada a severa como el dolor postoperatorio, dolor lumbar y cólico renal, cuando la administración oral no es apropiada.

### **CÓMO SE PRESENTA vantop<sup>®</sup>**

**vantop<sup>®</sup> solución oral** se presenta en caja de 10 sobres conteniendo cada uno 10 mL de solución incolora con sabor a manzana y el presente inserto.

**vantop<sup>®</sup> tabletas recubiertas** se presenta en caja de 10 tabletas recubiertas contenidas dentro de burbujas individuales de blíster que las protegen de la humedad y de la luz ultravioleta, y el presente inserto.

**vantop<sup>®</sup> solución inyectable** se presenta en caja conteniendo 1 o 3 ampollas de color ámbar de 2 mL contenidas dentro de un blíster, jeringas descartables, toallitas con alcohol y el presente inserto.

### **DOSIS Y ADMINISTRACIÓN**

La dosis puede ser diferente para cada paciente según la severidad del caso. Siga las indicaciones que le dé su médico. A continuación se presentan las dosis promedio usuales:

#### **vantop<sup>®</sup> solución oral**

Vía de administración oral.

La dosis promedio recomendada en adultos es 25 mg (un sobre de solución oral) cada 8 horas. La dosis diaria no debe exceder de 75 mg (3 sobres de solución oral).

Antes de abrir el sobre presiónelo repetidas veces para garantizar la completa utilización de su contenido. La solución oral puede tomarse directamente del sobre o si lo prefiere puede diluir el contenido del mismo en un vaso con agua, agitarlo y tomarlo seguidamente. Una vez abierto el sobre consuma todo su contenido.

#### **vantop<sup>®</sup> tabletas recubiertas**

Vía de administración oral.

La dosis promedio recomendada en adultos es 25 mg (una tableta recubierta) cada 8 horas. La dosis diaria no debe exceder de 75 mg (3 tabletas recubiertas).

Los ancianos y los pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada o con problemas renales leves deberán iniciar con una dosis diaria total que no supere los 50 mg (2 sobres de solución oral o 2 tabletas recubiertas al día).

Es aconsejable tomar **vantop<sup>®</sup> solución oral y vantop<sup>®</sup> tabletas recubiertas** junto con las comidas ya que su absorción no se ve alterada. En caso de presentar dolor agudo se aconseja tomarlos como mínimo media hora antes de las comidas.

### **vantop® solución inyectable**

Vía de administración intramuscular o intravenosa.

La dosis promedio recomendada es de una ampolla de 2 mL (50 mg) cada 8-12 horas, si fuese necesario puede administrarse una segunda ampolla de 2 mL 6 horas después de administrada la ampolla inicial. La dosis diaria no debe exceder 3 ampollas (150 mg).

Los ancianos y los pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada o con problemas renales leves deberán iniciar con una dosis diaria total que no supere los 50 mg (1 ampolla).

La administración por vía intravenosa debe ser exclusivamente por su médico. **vantop®** no debe administrarse por vías intratecal o epidural debido a su contenido de alcohol.

### **ANTES DE USAR vantop® LEA CON ATENCIÓN LAS SIGUIENTES PRECAUCIONES E INFÓRMELE A SU MÉDICO**

- Alergia: infórmele a su médico si usted es alérgico a alguno de los componentes de la fórmula o a cualquier otro medicamento o comida.
- Su uso y dosificación en los siguientes casos debe ser exclusivamente bajo indicación y supervisión del médico y dependerá que el beneficio obtenido por el paciente sea mayor que cualquier posible riesgo: embarazo y lactancia, pacientes con insuficiencia hepática grave o con insuficiencia renal de moderada a grave, pacientes con úlcera o hemorragia gastrointestinal, pacientes con enfermedad de Crohn o colitis ulcerosa, pacientes con historial de asma bronquial, pacientes con insuficiencia cardíaca grave no controlada, pacientes con diátesis hemorrágica y otros trastornos de la coagulación.
- Uso con otros medicamentos o alimentos: si usted está tomando otros medicamentos infórmele a su médico, especialmente en caso de usar: otros antiinflamatorios no esteroideos (AINE's) incluyendo elevadas dosis de salicilatos, anticoagulantes orales, litio, metotrexato, hidantoínas (medicamentos para la epilepsia), algunos antibióticos de tipo sulfonamida (sulfametoxazol), medicamentos para la tensión arterial elevada (inhibidores de la ECA, diuréticos, betabloqueantes), pentoxifilina, zidovudina, ciclosporina, medicamentos para la diabetes tomados por vía oral (sulfonilureas), trombolíticos, probenecid, glucósidos cardíacos, mifepristona, quinolonas antibacterianas.

Si tiene cualquier duda sobre tomar otros medicamentos con **vantop®** consulte a su médico.

### **EFECTOS NO DESEADOS**

Al igual que con otros medicamentos se pueden presentar efectos no deseados, generalmente están relacionados con la dosis y la duración del tratamiento. Normalmente éstos pueden revertirse o reducirse al mínimo por medio de una disminución de la dosis, lo que generalmente es preferible a la suspensión del tratamiento.

### **USO ADECUADO DE vantop®**

- No administre más dosis, ni con mayor frecuencia, ni por más tiempo del indicado por su médico.
- Administre **vantop®** por el tiempo que le indicó su médico.
- Si usted olvida administrar una dosis, adminístrela tan pronto como sea posible. Sin embargo, si la próxima dosis está muy cercana, omita la dosis olvidada y continúe con su horario normal. No duplique la dosis.

### **CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO**

Protéjase de la luz y consérvese en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30 °C.

Producto medicinal, manténgase fuera del alcance de los niños.

Administración, dosis y venta según prescripción médica.

KRAL PHARMACEUTICA INTERNACIONAL, S.A.  
DIVISIÓN DE LABORATORIO Y DROGUERÍA  
DONOVAN WERKE A.G.S.A.



Si tiene alguna duda o comentario, comuníquese a nuestro Departamento Médico en Guatemala al PBX (502) 2412-6200 o por correo electrónico a [info@donovanwerke.com](mailto:info@donovanwerke.com)  
Le invitamos a visitar nuestra página web: [www.donovanwerke.com](http://www.donovanwerke.com)

