



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE KITADOL DUO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS

Lea todo este folleto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento. Contiene información importante para usted. Siempre use este medicamento exactamente como se describe en este folleto o como su médico le indique.

- Conserve este folleto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si necesita mayor información, consulte a su médico o químico farmacéutico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o químico farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este folleto.

COMPOSICIÓN CUALITATIVAY CUANTITATIVAKITADOL DUO COMPRIMIDOS RECUBIERTOS:

Cada comprimido recubierto contiene: Paracetamol 300 mg / Ibuprofeno 200 mg

Excipientes c.s.: Almidón de maíz parcialmente pregelatinizado, dióxido silícico coloidal, glicolato sódico de almidón de papa tipo A, talco, magnesio estearato, colorante FD&C azul N-"1 lacado, colorante FD&C amarillo N-"5 lacado, alcohol polivinílico, titanio dióxido , macrogol.

INDICACIONES: Tratamiento sintomático de corto plazo de dolor agudo leve a moderado y reducción de la fiebre. / Por su efecto anti-inflamatorio y analgésico se usa en traumatismos musculo esqueléticos y en la profilaxis y tratamiento de inflamaciones postoperatorias dentales o maxilofaciales. Dolores reumáticos, mialgias y neuritis. Dismenorrea y cefalea.

Como tratamiento coadyuvante junto a los antibióticos en estados infecciosos e inflamatorios de las respiratorias altas como, amigdalitis, faringitis, otitis. / Estados febriles de cualquier etiología, incluyendo los derivados de la gripe o resfríos.

CLASIFICACION: Analgésico - Antiinflamatorio - Antipirético.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: Ud. debe consultar a su médico antes de usar Kitadol Duo, si tiene o ha tenido alguna enfermedad al corazón (como angina de pecho, infarto agudo de miocardio, insuficiencia cardíaca). / Debe comunicar a su médico si sufre o ha sufrido problemas de sangramiento gastrointestinal o úlceras estomacales. / No administrar por más de 5 días en caso de dolor, por más de 3 días en caso de fiebre, o por más de 2 días en caso de dolor de garganta, a menos que el médico lo señale. Si después de usarlo por el período de tiempo señalado por el médico, los síntomas persisten o empeoran, se debe consultar nuevamente al médico. / El uso prolongado y de altas dosis de paracetamol puede provocar severo daño hepático. / Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica. En tratamientos prolongados, controlar las funciones renal, hepática, cardíaca y la coagulación sanguínea.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Kitadol duo si: es un paciente de edad avanzada/ tiene asma o ha sufrido asma / tiene problemas renales, cardíacos, hepáticos o intestinales, hepatitis o dificultad para orinar / está tratado concomitantemente con medicamentos que afectan la función hepática / es alérgico a otras sustancias / tiene acidez estomacal. indigestión, úlceras estomacales o cualquier otro problema estomacal / tiene tendencia a sangrar / tiene el síndrome de Gilbert (una rara enfermedad metabólica hereditaria con posibles signos como coloración amarillenta de la piel o el blanco de los ojos) / tiene lupus eritematoso sistémico (SLE, por sus siglas en inglés). una afección del sistema inmunitario que afecta el tejido conectivo y produce dolor en las articulaciones, cambios en la piel y trastornos de otros órganos u otra enfermedad mixta del tejido conectivo / tiene trastornos gastrointestinales o enfermedad intestinal inflamatoria crónica (p.ej. colitis ulcerosa, enfermedad de Crohn) / tiene una infección; consulte la sección "Infecciones" a continuación / tiene una deficiencia hereditaria de cierta enzima llamada glucosa-6-fosfato deshidrogenasa / tiene un trastorno genético hereditario o adquirido de ciertas enzimas que se manifiesta con complicaciones neurológicas o problemas de la piel u ocasionalmente ambos, es decir, porfiria / tiene anemia hemolítica / tiene fiebre del heno, pólipos nasales o trastornos respiratorios obstructivos crónicos, ya que puede haber un mayor riesgo de reacciones alérgicas / sufre de alcoholismo crónico / tiene bajo peso o desnutrición crónica / tiene una falta de agua corporal total (deshidratación) / ha tenido recientemente una cirugía mayor / está en los 6 primeros meses de embarazo o está dando el pecho / está planeando quedarse embarazada / padece enfermedades graves, como insuficiencia renal grave o sepsis (cuando las bacterias y sus toxinas circulan por la sangre provocando daños en los órganos), o si sufre desnutrición, alcoholismo crónico o si también está tomando flucloxacilina (un antibiótico). Se ha informado de una afección grave denominada acidosis metabólica (una anomalía de la sangre y los líquidos) en pacientes en estas situaciones cuando se utiliza paracetamol en dosis regulares durante un período prolongado o cuando se toma paracetamol junto con flucloxacilina. Los síntomas de acidosis metabólica pueden incluir: dificultades respiratorias graves con respiración rápida y profunda. somnolencia. sensación de mareo (náuseas) y vómitos.

Consulte a su médico si alguna de las advertencias anteriores le aplica, o si las ha sufrido en el pasado. Es posible que deba evitar este medicamento o que necesite reducir la dosis.

Los efectos adversos se pueden minimizar utilizando la dosis mínima eficaz durante el menor tiempo necesario para controlar los síntomas. No tome paracetamol/ibuprofeno durante más de 3 días.

El uso concomitante con AINEs, incluidos los inhibidores específicos de la ciclooxigenasa-2, aumenta el riesgo de reacciones

adversas y se debe evitar.

Advertencia: tomar dosis más altas de las dosis recomendadas no proporciona un mayor alivio del dolor, pero provoca el riesgo de daño hepático grave. Por lo tanto, no se debe exceder la dosis diaria máxima de paracetamol. No tome otros medicamentos que también contengan paracetamol. Los síntomas de daño hepático normalmente ocurren por primera vez después de un par de días. Por lo tanto, es importante consultar a un médico de inmediato si ha tomado más de lo recomendado.

Los medicamentos antiinflamatorios/analgésicos como ibuprofeno pueden estar asociados con un pequeño aumento del riesgo de ataque cardíaco o accidente cerebrovascular, especialmente cuando se usan en dosis altas. No exceda la dosis recomendada o la duración del tratamiento.

Debe hablar sobre su tratamiento con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento si: tiene problemas cardíacos, como insuficiencia cardíaca, angina (dolor en el pecho), o si ha tenido un ataque cardíaco, cirugía de bypass, enfermedad arterial periférica (mala circulación en las piernas de los pies debido a arterias estrechas o obstruidas) o cualquier tipo de accidente cerebrovascular (incluyendo 'mini-ictus' o ataque isquémico transitorio "AIT"). / tiene presión arterial alta, diabetes, colesterol alto, antecedentes familiares de enfermedad cardíaca o accidente cerebrovascular, o si es fumador.

Reacciones cutáneas: Se han notificado reacciones cutáneas graves asociadas al tratamiento con paracetamol/ibuprofeno. Deje de tomar este medicamento y acuda al médico inmediatamente si desarrolla erupción cutánea, lesiones en las membranas mucosas, ampollas u otros signos de alergia, ya que estos pueden ser los primeros signos de una reacción cutánea muy grave. Ver sección 4.

Infecciones: Paracetamol/ibuprofeno puede ocultar signos de una infección, como fiebre y dolor. Por lo tanto, es posible que este medicamento retrase el tratamiento adecuado de la infección, lo que puede aumentar el riesgo de complicaciones. Esto se ha observado en neumonías provocadas por bacterias e infecciones bacterianas de la piel relacionadas con la varicela. Si toma este medicamento mientras tiene una infección y los síntomas de la infección persisten o empeoran, consulte a un médico inmediatamente.

Síntomas gastrointestinales: Se han notificado efectos adversos gastrointestinales graves (que afectan el estómago e intestino) con el uso de AINEs, incluido ibuprofeno. Estos pueden ocurrir con o sin síntomas de advertencia. El riesgo de estos efectos secundarios es mayor en pacientes con antecedentes de úlcera estomacal o intestinal, particularmente si también hubo sangrado o perforación. Los pacientes de edad avanzada tienen un mayor riesgo de efectos adversos gastrointestinales. Debe analizar cualquier historial de problemas gastrointestinales con su médico y permanecer alerta ante cualquier síntoma abdominal inusual, como náuseas, vómitos, diarrea, estreñimiento, indigestión, dolor abdominal, heces con apariencia de alquitrán o vómitos con sangre.

Uso prolongado de analgésicos: El uso prolongado de analgésicos para los dolores de cabeza puede llegar a empeorarlos. Si experimenta o sospecha esta situación, debe informar a su médico e interrumpir el tratamiento.

El uso regular de analgésicos, particularmente en combinación con varios medicamentos para aliviar el dolor, puede provocar daño renal permanente con riesgo de insuficiencia renal, una afección denominada nefropatía por analgésicos. Este riesgo puede aumentar bajo el esfuerzo físico asociado con la pérdida de sal y la deshidratación. Por lo tanto, se debe evitar.

Problemas de la vista: Si nota algún problema con su visión después de usar paracetamol/ibuprofeno, deje de usar el medicamento y consulte a un médico.

Otras consideraciones: En términos generales, la ingesta habitual de analgésicos, particularmente en combinación con varios principios activos analgésicos, puede conducir a un daño renal permanente con riesgo de insuficiencia renal. Por lo tanto, se debe evitar.

Niños y adolescentes: Este medicamento está contraindicado en niños y adolescentes menores de 18 años.

CONTRAINDICACIONES: No se debe usar AINEs con excepción de Ácido Acetilsalicílico en el período inmediato a una cirugía de by pass coronario. / No usar en caso de hipersensibilidad a ibuprofeno, paracetamol, a alguno de los demás componentes de la formulación o a otros antiinflamatorios. / No usar si está en los últimos 3 meses de embarazo. Este medicamento puede causar daño al feto, usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada. / No usar si está tomando cualquier otro medicamento que contenga paracetamol. / No usar si tiene antecedentes de reacciones alérgicas (p. ej., broncoespasmo, angioedema, asma, rinitis o urticaria) asociadas con ácido acetilsalicílico u otros medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) / No usar si tiene una úlcera péptica activa o recurrente (es decir, úlcera de estómago o duodenal) o sangrado (dos o más episodios distintos de ulceración o sangrado comprobados). / No usar si tiene antecedentes de hemorragia gastrointestinal o perforación relacionada con un tratamiento previo con AINEs. / No usar si tiene hemorragia cerebrovascular u otra hemorragia activa. / No usar si sufre trastornos de coagulación sanguínea. / No usar si sufre de insuficiencia cardíaca grave, hepática o renal. / No usar si está severamente deshidratado, causado por vómitos, diarrea o ingesta insuficiente de líquidos. / No usar en menores de 18 años.

INTERACCIONES: Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los siguientes productos: Sales de Litio. / Diuréticos que eliminan potasio (Furosemda, Tiazidas) y diuréticos ahorradores de potasio (Espironolactona, Triamterena) pueden producir hiperpotasemia. / Antihipertensivos y corticoides en general, antidiabéticos, anticoagulantes. No se aconseja la asociación con estos medicamentos sin la supervisión directa del médico.

No tome Kitadol duo con: otros medicamentos que contienen paracetamol, como p.ej. algunos medicamentos para el resfriado y la gripe o el dolor.

Paracetamol/ibuprofeno puede afectar o estar afectado por otros medicamentos. Por ejemplo: comprimidos de corticosteroides / antibióticos (p.ej. cloranfenicol o quinolonas) / medicamentos antieméticos (p.ej., metoclopramida, domperidona) / ácido acetilsalicílico, salicilatos u otros AINEs (incluidos los inhibidores de la COX-2 como celecoxib o etoricoxib) / medicamentos anticoagulantes (p.ej., para diluir la sangre/prevenir la coagulación p.ej., warfarina, ácido acetilsalicílico, ticlopidinal. / glucósidos cardíacos (p.ej. digoxina), medicamentos para fortalecer el corazón / medicamentos para el colesterol alto (p.ej. colestiramina).

/ diuréticos (para ayudar a orinar) / medicamentos que reducen la presión arterial alta (p. ej. inhibidores de la ECA como captopril, bloqueadores beta como atenolol, antagonistas de los receptores de la angiotensina II como losartán). / medicamentos para suprimir el sistema inmunitario (p. ej. metotrexato, ciclosporina, tacrolimus). / medicamentos para la manía o la depresión (p. ej., litio o ISRS). / mifepristona (para la interrupción del embarazo) / fenitoína, un medicamento para prevenir las convulsiones en la epilepsia / zidovudina, un medicamento para tratar el VIH (el virus que causa la enfermedad de inmunodeficiencia adquirida) /

medicamentos que disminuyen el vaciamiento gástrico / medicamentos para tratar infecciones bacterianas denominados aminoglucósidos / medicamentos para tratar la gota y la artritis gotosa denominados probenecid y sulfonpirazona / medicamentos antimicóticos que inhiben la enzima hepática CYP2C9 (p. ej. voriconazol, fluconazol) / otros medicamentos que se sabe que afectan al hígado o que inducen enzimas microsomales hepáticas como el alcohol y los medicamentos antiepilépticos (p. ej. carbamazepina, fenobarbital, lorazepam). / medicamentos para tratar la diabetes (sulfonilureas). / ginkgo biloba (un medicamento a base de hierbas) puede aumentar el riesgo de sangrado con AINEs / medicamentos utilizados para tratar la tuberculosis (p. ej., isoniazida). / flucloxacilina (antibiótico). debido a un riesgo grave de alteración de la sangre y los fluidos (llamada acidosis metabólica con alto desequilibrio aniónico) que debe recibir tratamiento urgente.

Otros medicamentos también pueden afectar o verse afectados por el tratamiento de paracetamol/ibuprofeno. Por lo tanto, siempre debe buscar el consejo de su médico o farmacéutico antes de usar paracetamol/ibuprofeno con otros medicamentos.

Toma de Kitadol duo con alimentos y alcohol: Para reducir la probabilidad de efectos secundarios, tome Paracetamol/Ibuprofeno con alimentos. No beba alcohol durante el tratamiento con este medicamento. El alcohol puede aumentar la toxicidad del paracetamol en el hígado.

EMBARAZO, LACTANCIA Y FERTILIDAD: 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.

Embarazo: No tome paracetamol/ibuprofeno si está en los últimos 3 meses de embarazo, ya que podría dañar al feto o causar problemas en el parto. Puede causar problemas renales y cardíacos en el bebé al nacer. Puede afectar a su tendencia a sangrar y a la de su bebé y hacer que el parto se retrase o se prolongue más de lo previsto. No debe tomar paracetamol/ibuprofeno durante los primeros 6 meses de embarazo a menos que sea absolutamente necesario y se lo aconseje su médico. Si necesita un tratamiento durante este periodo o mientras está intentando quedarse embarazada, se debe utilizar la dosis más baja durante el menor tiempo posible. Si se toma durante más de unos días a partir de las 20 semanas de embarazo, paracetamol/ibuprofeno puede causar problemas renales en su bebé al nacer que pueden conducir a niveles bajos de líquido amniótico que rodea al bebé (oligohidramnios) o al estrechamiento de un vaso sanguíneo (conducto arterioso) en el corazón del bebé. Si necesita tratamiento durante más de unos pocos días, su médico puede recomendar un control adicional.

Lactancia: Solo pequeñas cantidades de ibuprofeno y sus metabolitos pasan a la leche materna. Este medicamento se puede tomar durante la lactancia si se utiliza a la dosis recomendada y durante el menor tiempo posible.

Fertilidad: Ibuprofeno pertenece a un grupo de medicamentos que pueden afectar la fertilidad de las mujeres. Paracetamol/ibuprofeno puede dificultar el embarazo. Esto es reversible al suspender el medicamento.

CONDUCCIÓN y USO DE MÁQUINAS: Paracetamol/ibuprofeno puede causar mareos, problemas de concentración y somnolencia. Si se ve afectado, no conduzca ni utilice herramientas o máquinas.

REACCIONES ADVERSAS O EFECTOS INDESEABLES: Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

El uso de este medicamento puede producir los siguientes efectos que normalmente no requieren atención médica: leve malestar gastrointestinal, náuseas, vómitos, alteraciones digestivas.

Si se presentan otras reacciones adversas mientras esté en tratamiento con este producto, acuda a su médico. Puede aparecer irritación gástrica o hemorragia. Reacciones alérgicas como edema (hinchazón), erupción cutánea, picazón, crisis de asma, alteraciones hepáticas.

Con respecto a los siguientes efectos adversos. se debe tener en cuenta que dependen en gran medida de la dosis y varían de un paciente a otro.

Los efectos adversos más frecuentemente observados son de naturaleza gastrointestinal. Se pueden producir úlceras pépticas. perforación o hemorragia gastrointestinal, en ocasiones mortales. sobre todo en los pacientes de edad avanzada. Después de la administración se han notificado náuseas, vómitos, diarrea, flatulencia. estreñimiento, indigestión, dolor abdominal, heces alquitranadas, vómitos con sangre, estomatitis ulcerosa, exacerbación de colitis y enfermedad de Crohn. Con menor frecuencia se ha observado gastritis. Particularmente, el riesgo de hemorragia gastrointestinal depende del rango de dosis y la duración del uso.

Se han notificado casos de edema, presión arterial alta e insuficiencia cardíaca en asociación con el tratamiento con AINEs.

DEJE DE TOMAR el medicamento e informe a su médico si experimenta:

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas): signos de sangrado intestinal (dolor de estómago severo, vómitos con sangre o líquido que parecen gránulos de café, sangre en las heces, heces negras alquitranadas).

Muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas): síntomas de meningitis aséptica. inflamación del revestimiento del cerebro como: rigidez en el cuello, dolor de cabeza, náuseas o vómitos, fiebre o pérdida de conciencia. / reacciones alérgicas graves. Los síntomas pueden incluir: hinchazón de la cara, lengua o laringe, dificultad para respirar, latidos cardíacos rápidos, presión arterial baja (anafilaxia, angioedema o shock severo). / reactividad respiratoria incluyendo asma, empeoramiento del asma. sibilancias, dificultad para respirar. / formas graves de reacciones cutáneas, como reacciones ampollosas, incluido el eritema multiforme, síndrome de Stevens Johnson y la necrólisis epidérmica tóxica. / empeoramiento de infecciones cutáneas graves existentes (puede notar sarpullido, ampollas y decoloración de la piel, fiebre, somnolencia, diarrea y náuseas), o empeoramiento de otras infecciones, como varicela o herpes zóster o infección grave con destrucción (necrosis) de la piel subcutánea, tejido y músculo, ampollas y descamación de la piel.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles): una reacción cutánea grave conocida como síndrome DRESS (frecuencia no conocida). Los síntomas de DRESS incluyen: erupción cutánea, fiebre, inflamación de los ganglios linfáticos y un aumento de eosinófilos (un tipo de glóbulos blancos). / erupción roja, escamosa, generalizada, con protuberancias debajo de la piel y ampollas localizadas principalmente en los pliegues de la piel, el tronco y las extremidades superiores, acompañada de fiebre al inicio del tratamiento (pustulosis exantemática generalizada aguda). Deje de tomar este medicamento si desarrolla estos síntomas y busque atención médica de inmediato. / Una afección grave que puede hacer que la sangre sea más ácida (llamada acidosis metabólica) en pacientes con enfermedad grave que usan paracetamol.

Otros posibles efectos adversos

Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas): molestias gastrointestinales como dolor de estómago, acidez estomacal. indigestión, náuseas, vómitos, gases y estreñimiento, diarrea, pérdida de sangre gastrointestinal leve que puede causar anemia en casos excepcionales / alanina aminotransferasa elevada, gamma-glutamilttransferasa elevada y pruebas de función hepática anormales con paracetamol / hinchazón y retención de líquidos, hinchazón de tobillos o piernas (edema); la retención de líquidos generalmente responde rápidamente a la interrupción de la combinación / aumento de los niveles de

creatinina y urea en sangre.

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas): alteraciones del sistema nervioso central como dolor de cabeza, mareos, insomnio, agitación, irritabilidad o cansancio / urticaria, picazón / incapacidad para vaciar completamente la vejiga (retención urinaria). / mucosidad espesa de las vías respiratorias / varios tipos de erupción / úlceras gastrointestinales, potencialmente con sangrado y perforación o sangrado gastrointestinal, empeoramiento de la inflamación del colon (colitis) y del tracto digestivo (enfermedad de Crohn), estomatitis ulcerativa, gastritis / disminución de la hemoglobina y el hematocrito, aumento de la aspartato aminotransferasa, aumento de la fosfatasa alcalina en sangre, aumento de la creatina fosfoquinasa en sangre, aumento del número de plaquetas (células de coagulación de la sangre).

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas): sueños anormales / daño del tejido renal (particularmente en uso a largo plazo) / nivel alto de ácido úrico en la sangre (hiperuricemia) / sensación anormal de la piel (hormigueo).

Muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas): trastornos de la formación de sangre (agranulocitosis, anemia, anemia aplastix, anemia hemolítica, leucopenia, neutropenia, pancitopenia y trombocitopenia). Los primeros signos son:

fiebre, dolor de garganta, úlceras superficiales en la boca, síntomas parecidos a los de la gripe, agotamiento severo, sangrado inexplicable, hematomas y hemorragias nasales / neuritis óptica y somnolencia, meningitis aséptica en pacientes con trastornos existentes (como lupus eritematoso sistémico y enfermedad mixta del tejido conectivo), los síntomas incluyen rigidez en el cuello, dolor de cabeza, náuseas, vómitos, fiebre o pérdida de conciencia / alteraciones visuales; en este caso, debe dejar de usar este medicamento y consultar a un médico / pérdida de audición, zumbido en los oídos, sensación de dar vueltas (vértigo), confusión, reacciones psicóticas, alucinaciones, depresión / fatiga, malestar general ./ aumento de la sudoración, sensibilidad a la luz, dermatosis exfoliativas / erupción con manchas rojas en la piel (púrpura) / pérdida de cabello / presión arterial alta, vasculitis / inflamación del esófago, inflamación del páncreas, formación de estructuras intestinales similares a un diafragma / problemas hepáticos, disfunción, daño hepático (particularmente en uso a largo plazo), insuficiencia hepática, hepatitis aguda, coloración amarillenta de la piel y/o el blanco de los ojos, también llamada ictericia; en sobredosis de paracetamol puede causar insuficiencia hepática aguda, insuficiencia hepática, necrosis hepática y daño hepático / nefrotoxicidad en varias formas, incluyendo nefritis intersticial. síndrome nefrótico e insuficiencia renal aguda y crónica / latidos cardíacos rápidos o irregulares, también llamados palpitaciones, taquicardia, arritmia y otras arritmias cardíacas, insuficiencia cardíaca (que causa dificultad para respirar, hinchazón), infarto de miocardio.

No conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles): la piel se vuelve sensible a la luz.

Los medicamentos como paracetamol/ibuprofeno pueden estar asociados con un pequeño aumento del riesgo de ataque al corazón ("infarto de miocardio") o accidente cerebrovascular.

Comunicación de efectos adversos: Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

PRECAUCIONES: Kitadol duo debe ser utilizada con precaución en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a otros antiinflamatorios como ácido acetilsalicílico. No se recomienda utilizar durante el embarazo sin indicación médica. Este producto contiene tartrazina, precaución en pacientes alérgicos a este colorante.

Paracetamol es un medicamento que se encuentra solo o en combinación con otros principios activos, en productos destinados al tratamiento de resfrío, tos, alergia, entre otros. Algunos de estos productos pueden venderse libremente y otros requieren receta médica. Paracetamol puede causar, aunque con poca frecuencia, reacciones graves a la piel, que pueden manifestarse con enrojecimiento, erupción cutánea, ampollas y daños en la superficie de la piel. Si usted desarrolla erupción cutánea u otra reacción a la piel mientras usa paracetamol, deje de tomarlo y acuda al médico inmediatamente.

Si ya ha tenido reacciones a la piel con paracetamol, no tome medicamentos que lo contengan.

Paracetamol puede causar, en dosis superiores a las habituales, graves daños al hígado, que se pueden manifestar con síntomas como fatiga inusual, anorexia, náuseas y/o vómitos, dolor abdominal, ictericia (coloración amarilla de piel y/o de la zona blanca de los ojos), orina oscura o deposiciones blanquecinas.

En caso de presentar alguno de estos síntomas, suspenda el uso del medicamento y acuda al médico. Es importante mantener este medicamento lejos del alcance de los niños y de personas con tendencias suicidas y acudir por ayuda médica inmediatamente si se ha ingerido una cantidad significativamente superior a la habitual (el doble de la dosis diaria normal o más).

DOSIS: El médico debe indicar la posología y el tipo de tratamiento en su caso particular: no obstante la dosis usual recomendada es:

En mayores de 18 años: 1 a 2 comprimidos, 3 a 4 veces al día en 24 horas, sin sobrepasar los 8 comprimidos en un día, y dependiendo de la intensidad del dolor o la fiebre.

En dismenorrea: 4 a 6 comprimidos al día.

No se debe administrar más de 4 g diarios de paracetamol.

MODO DE EMPLEO: Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Administrar por vía oral, en lo posible con leche o con los alimentos para prevenir molestias gástricas.

Uso en edad avanzada: No se requieren modificaciones especiales de dosis. Existe un mayor riesgo de reacciones adversas de consecuencias graves. Se debe utilizar la dosis más baja posible durante el menor tiempo posible.

Es posible que sea necesario reducir su dosis a un máximo de 4 comprimidos al día si: tiene problemas renales / tiene problemas hepáticos / pesa menos de 50 kg / sufre de desnutrición crónica / bebe alcohol regularmente (alcoholismo crónico). / no está lo suficientemente hidratado.

Si algo de lo anterior le aplica, hable con su médico antes de tomar paracetamol/ibuprofeno.

Solo para vía oral y para uso a corto plazo.

No tome este medicamento durante más de 3 días.

Si sus síntomas empeoran o persisten, consulte a su médico.

Se debe usar la dosis eficaz más baja durante el menor tiempo necesario para el alivio de los síntomas.

Si tiene una infección, consulte a un médico inmediatamente si los síntomas (como fiebre y dolor) persisten o empeoran.

Si toma más Kitadol duo del que debe: Si ha tomado más paracetamol/ibuprofeno del que debe, o si un niño ha ingerido el medicamento de forma accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o acuda al hospital más cercano para

informarse sobre el riesgo y pedir consejo sobre las medidas que se deben tomar.

Los síntomas pueden incluir náuseas, dolor de estómago, vómitos (pueden ser vetas de sangre), hemorragia gastrointestinal, dolor de cabeza, zumbido en los oídos, confusión y movimiento ocular tembloroso (nistagmo) o, más raramente, diarrea. Además, a dosis altas, vértigo, visión borrosa, tensión arterial baja, excitación, desorientación, coma, hiperpotasemia (nivel elevado de potasio en sangre), aumento del tiempo de protrombina(INR, insuficiencia renal aguda, daño hepático, depresión respiratoria, cianosis y exacerbación de asma en asmáticos, somnolencia, dolor torácico, palpitaciones, pérdida del conocimiento, convulsiones (principalmente en niños), debilidad y mareos, sangre en la orina, sensación de frío en el cuerpo y problemas respiratorios.

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico.

Hable con un médico inmediatamente si ha tomado demasiado medicamento, incluso si se encuentra bien. El motivo es que una cantidad excesiva de paracetamol puede provocar daño hepático grave tardío, que puede ser mortal. Incluso si no hay signos de incomodidad o envenenamiento, es posible que necesite atención médica urgente. El daño hepático se puede volver irreversible en caso de una intervención tardía. Para evitar el daño hepático, es esencial obtener tratamiento médico lo antes posible.

Si olvidó tomar Kitadol duo: No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Si olvida tomar una dosis, tómela tan pronto como se acuerde y luego tome la siguiente dosis al menos 6 horas después.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

SOBREDOSIS: En caso de sospecha de sobredosis o aparición de síntomas como: letargo, somnolencia, hemorragia digestiva, convulsiones o bien vómito intenso, dolor e inflamación de la zona hepática: trasladar al p

No repita el tratamiento sin indicación médica.

No recomiende este medicamento a otra persona.

LABORATORIO CHILE S.A. — Santiago — Chile — www.laboratoriochile.cl