



"2015 - Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres"

*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.7.*

DISPOSICIÓN N° **7437**

14 SEP 2015

BUENOS AIRES,

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-005823-15-7 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A. solicita la aprobación de nuevos proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente para el producto MATRIX PEDIÁTRICO / IBUPROFENO, forma farmacéutica y concentración: SUSPENSIÓN ORAL, IBUPROFENO 4 g/100 ml, autorizado por el Certificado N° 40.091.

Que los proyectos presentados se adecuan a la normativa aplicable Ley 16.463, Decreto N° 150/92 y Disposiciones N°: 5904/96, 2349/97 y Circular N° 4/13.

Que a fojas 170 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1.490/92 y 1886/14.

FLA



"2015 - Año del Bicentenario del Congreso de los Pueblos Libres"

*Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN N° 7437

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. - Autorízase los proyectos de rótulos de fojas 142 a 147, prospectos de fojas 112 a 141, e información para el paciente de fojas 161 a 169, desglosando a fojas 142, 145, 112 a 116 y 161 a 163, para la Especialidad Medicinal denominada MATRIX PEDIÁTRICO / IBUPROFENO, forma farmacéutica y concentración: SUSPENSIÓN ORAL, IBUPROFENO 4 g/100 ml, propiedad de la firma GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A., anulando los anteriores.

ARTICULO 2º. - Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 40.091 cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.

ARTICULO 3º. - Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición conjuntamente con los rótulos, prospectos e información para el paciente, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-0047-0000-005823-15-7

DISPOSICIÓN N°

7437

Ing. ROGELIO LOPEZ  
Administrador Nacional  
A.N.M.A.T.

7437

## MATRIX PEDIÁTRICO

IBUPROFENO 4 %  
SUSPENSIÓN ORAL – 90 ML

Venta bajo receta

Industria Argentina

**Fórmula:**

Cada 100 ml de suspensión oral contiene:

Ibuprofeno.....4 g

Excipientes: tween 80 100 mg; benzoato de sodio 300 mg; aspartame 200 mg; acesulfame potásico 100 mg; goma xántica 500 mg; sorbitol 70% 5000 mg; ácido cítrico c.s.p. pH 3,6-4,6; glicerina destilada 2000 mg; colorante rojo allura C.I. 16.035 2 mg; esencia de tutti frutti líquida 0,20 ml; agua purificada c.s.p. 100 ml.

**Acción terapéutica:**

Analgésico. Antipirético. Antiinflamatorio.  
Código ATC: M01AE01

**Indicaciones:**

MATRIX PEDIÁTRICO está indicado para reducir la fiebre en pacientes a partir de los seis meses de edad.  
Aliviar dolores moderados.  
Artritis juvenil.

**Posología:***Reducción de la fiebre*

Para niños de 6 meses a 12 años: la elección de la dosis para bajar la fiebre depende de la temperatura que tenga el paciente. En líneas generales:

MATRIX 4% = 200 mg = 5 ml

Si la temperatura es inferior a 39° C: 0,125 ml cada kg de peso cada 6 a 8 horas (5 mg de ibuprofeno por kg por dosis).

Si la temperatura es igual o mayor a 39° C: 0,25 ml cada kg de peso cada 6 a 8 horas (10 mg de ibuprofeno por kg por dosis).

Como orientación para cada toma considerar:

Peso del niño	Temperatura hasta 39°	Temperatura mayor 39°
20 kg	2,5 ml	5 ml
30 kg	4 ml	7,5 ml

**La reducción de la fiebre se mantiene, generalmente, entre 6 y 8 horas.**

*Analgesia*

Para aliviar el dolor moderado en niños de 6 meses a 12 años, se recomienda una dosis de 10 mg/kg cada 6 a 8 horas.

En todos los casos la dosis máxima diaria recomendada es 40 mg/kg.

FLR

FARMACÉUTICO DIEGO BAUERBERG

DIRECTOR TÉCNICO PODERADO LEGAL  
GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.

Las dosis deben ser administradas de modo de no alterar el patrón de sueño del niño.

*Artritis juvenil*

La dosis recomendada es de 30 a 40 mg por kg de peso por día dividido en 3 a 4 tomas diarias. Los pacientes con formas más moderadas de la enfermedad deben ser administrados con dosis de 20 mg/kg/día.

**Acción farmacológica:**

*Farmacodinamia:* el ibuprofeno es un antiinflamatorio no esteroideo (AINE), que posee actividad antiinflamatoria, analgésica y antipirética. Su mecanismo de acción no está completamente comprendido pero puede estar relacionado con la inhibición de la prostaglandina-sintetasa.

Estudios clínicos con ibuprofeno en pacientes con artritis reumatoidea y osteoartritis han demostrado buena respuesta en el control del dolor y la inflamación. Si bien pareciera que ibuprofeno ocasiona pocos defectos gastrointestinales, estudios gastroscópicos a dosis variables de ibuprofeno mostraron una tendencia a lesiones endoscópicas con mayores dosis.

*Farmacocinética:* ibuprofeno es una mezcla racémica, la actividad clínica se debe al isómero (+)S. En adultos hay una conversión del isómero (-)R lenta e incompleta (60%) al isómero activo, en niños no se ha determinado el grado de conversión. El isómero (+)S actúa como un reservorio circulante para mantener los niveles de droga activa. Se absorbe bien en forma oral. Menos del 1% se excreta en orina sin cambios. Tiene una curva bifásica de tiempo de eliminación con una vida media en plasma de 2 horas.

Ibuprofeno tiene alto porcentaje de unión a proteínas plasmáticas (>99% unido a 20 mg/ml) esta unión es saturable y a concentraciones mayores que 20 mg/ml la unión no sigue en patrón lineal.

La mayoría de la dosis oral administrada se recupera de orina en 24 horas, bajo las formas de metabolitos (25%) y carboxi-propil (37%) del ácido fenilpropiónico. Los porcentajes de ibuprofeno libre y conjugado encontrados en orina, fueron 1% y 14% respectivamente. La droga remanente, fue encontrada en las heces tanto como metabolito o como droga no absorbida.

**Contraindicaciones:**

El ibuprofeno no debe ser administrado en pacientes que hayan demostrado hipersensibilidad al principio activo o individuos con antecedentes de reacción broncoespasmódica a la aspirina u otros antiinflamatorios no esteroideos.

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico y/o farmacéutico antes de usar este medicamento.

**Efectos colaterales y secundarios:**

El tipo de efectos colaterales más frecuentes son los gastrointestinales. El resto son efectos que se absorben en forma esporádica, clasificados en dos grupos según su grado de incidencia.

*Efectos adversos con incidencia de 1% o mayor:*

Sistema cardiovascular: edema, retención de líquidos.

Sistema digestivo: náuseas, dolor epigástrico, diarrea, distensión abdominal, indigestión, náuseas y vómitos, constipación, flatulencia, etc.

Sistema nervioso: dolor de cabeza, nerviosismo.

Piel: rash cutáneo (incluyendo el del tipo maculo papular), prurito.

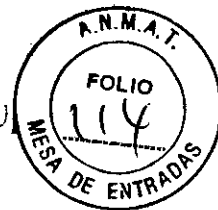
Otros: tinnitus.

*Efectos adversos con incidencia menor de 1%:*

Generales: anafilaxis y reacciones alérgicas.

Sistema cardiovascular: accidente cerebrovascular, hipotensión, falla cardíaca congestiva en pacientes con función cardíaca marginal, presión sanguínea elevada, palpitaciones.

744



Sistema digestivo: úlcera gástrica o duodenal, con sangrado y/o perforación, hemorragia gastrointestinal, pancreatitis, melena, gastritis, duodenitis, esofagitis, hematemesis, síndrome hepatorenal, necrosis hepática, hepatitis, etc.

Sistema hematológico: neutropenia, agranulocitosis, anemia aplásica, anemia hemolítica, trombocitopenia con o sin púrpura, eosinofilia, disminución de hemoglobina y hematocrito, pancitopenia.

Sistema nervioso: depresión, insomnio, confusión, debilidad emocional, somnolencia, convulsiones, meningitis aséptica con fiebre y coma.

Sistema respiratorio: broncoespasmo, disnea, apnea.

Piel: erupciones vesiculobulbares, urticaria, eritemas multiformes, síndrome Steven Johnson, alopecia, dermatitis exfoliativa, síndrome de Lyell, reacciones de fotosensibilidad.

Sentidos especiales: pérdida de audición, ambliopía (visión borrosa o disminuida, cambios en la visión del color).

Sistema urogenital: falla renal aguda en pacientes con problemas renales preexistentes, necrosis renal papilar, necrosis tubular, glomerulitis, clearance de creatinina disminuido.

Misceláneas: ojos y boca seca, úlceras gingivales, rinitis.

Efectos alérgicos: síndrome de lupus eritematoso, enfermedad sérica, vasculitis de Henoch-Scholein, angioedema.

Sistema cardiovascular: arritmias.

Sistema hematológico: episodios de sangrado.

Sistema metabólico/endocrino: ginecomastia, reacción hipoglucémica, acidosis.

Sistema nervioso: parestesias, alucinaciones, anormalidades del sueño, pseudotumor cerebral.

Sentidos especiales: conjuntivitis, diplopía, neuritis óptica, cataratas.

#### Advertencias:

Riesgo de toxicidad gastrointestinal (ulceración, sangrado, perforación).

Aunque son comunes los trastornos menores del sistema gastrointestinal superior, tales como la dispepsia y ocurren generalmente al comienzo de la terapia, el médico debería permanecer alerta aún en ausencia de síntomas, ante la eventual aparición de úlceras y sangrado en pacientes con terapia crónica. También se debería informar a los pacientes acerca de los signos y/o síntomas de la toxicidad gastrointestinal y qué pasos seguir si ocurriese.

No se han identificado mayores riesgos asociados a la edad, sexo, etc que los ya conocidos, como por ejemplo, alcoholismo, pacientes fumadores, etc.

Reacciones alérgicas: pueden ocurrir aún en pacientes que ya han sido tratados con ibuprofeno. Se debe tener mayor cuidado en pacientes con reacciones broncoespásticas (asma por ejemplo), pólipos nasales o aquellos con historia de angioedema.

En caso de reacciones anafilactoides se deberá buscar un auxilio de emergencia.

Insuficiencia renal avanzada: se debe tener monitoreo exhaustivo de la función renal en casos de insuficiencia renal avanzada, aunque se aconseja no iniciar tratamiento con ibuprofeno en estos casos.

#### Precauciones:

Efectos renales: debe observarse especial cuidado en pacientes con deshidratación considerable. Es recomendable rehidratar y luego comenzar la administración de ibuprofeno.

Al igual que con otros antiinflamatorios no esteroides, en tratamientos prolongados se han producido nefritis agudas con hematuria, proteinuria y, ocasionalmente, síndrome nefrótico. El ibuprofeno es eliminado primariamente por los riñones, debiendo monitorearse a pacientes que presenten disfunciones renales para individualizar la dosis correspondiente.

## PROYECTO DE PROSPECTO

7437



**Retención de líquidos:** se han observado casos de retención de líquidos y edema en pacientes tratados con ibuprofeno, debiendo utilizarse con precaución en pacientes con antecedentes de descompensación cardíaca o hipertensión.

**Efectos hematológicos:** el ibuprofeno puede inhibir la agregación plaquetaria pero su efecto es menor y durante menos tiempo que el de la aspirina. Por este motivo puede prolongar los tiempos de sangrado en sujetos normales. Es necesario tener precaución en pacientes con problemas hemostáticos y de coagulación, como así también en pacientes tratados con anticoagulantes.

**Efectos hepáticos:** se ha reportado casos de reacciones hepáticas incluyendo ictericia y hepatitis. Aunque estas manifestaciones son muy raras, si las mismas persisten o empeoran debe suspenderse el tratamiento. Como con otros antiinflamatorios no esteroides, en un 15% de pacientes puede observarse un aumento de niveles en algunos exámenes hepáticos. Tratamiento con dosis de 3200 mg de ibuprofeno diarios pueden producir un descenso de la hemoglobina que puede exceder 1 g. Si no hay signos de sangrado este descenso no es clínicamente importante.

**Meningitis aséptica:** en muy raras ocasiones se ha reportado meningitis aséptica con fiebre y coma en pacientes tratados con ibuprofeno: sin embargo, es posible que ocurra con pacientes afectados de lupus eritematoso sistémico y relacionado con enfermedades del tejido conectivo.

**Otros:** la actividad farmacológica de ibuprofeno implica disminuir la fiebre y la inflamación, por lo que puede interferir en el diagnóstico de condiciones subyacentes.

Se han detectado casos de visión borrosa o disminución de la misma y cambios en la percepción de los colores. Si estos síntomas se presentan, el paciente debe discontinuar el tratamiento y efectuar exámenes oftalmológicos que incluyan: estudios de campo visuales centrales y test de visión del color.

### **Interacciones medicamentosas:**

**Anticoagulantes cumarínicos:** aunque no esté demostrado que el ibuprofeno afecte el tiempo de protrombina u otros factores, el médico debe tener precaución al disminuir MATRIX PEDIÁTRICO a pacientes tratados con dichos anticoagulantes.

**Aspirina:** la administración simultánea de aspirina con otros agentes antiinflamatorios no esteroides, como el ibuprofeno, presenta una disminución de la actividad antiinflamatoria y de la concentración sanguínea de estos últimos. Estudios de biodisponibilidad con una simple dosis de aspirina e ibuprofeno han presentado un efecto de la aspirina sobre las concentraciones de ibuprofeno.

**Metrotexato:** la secreción celular del metrotexato es reducida por el ibuprofeno produciendo acumulación de dicha droga y aumento de sus efectos tóxicos.

**Antagonistas H2:** estudios realizados con administración simultánea de cimetidina o ranitidina no presentan efectos importantes en las concentraciones séricas del ibuprofeno.

**Furosemida:** el ibuprofeno puede reducir el efecto diurético de la furosemida y otras tiazidas por lo que es preciso ajustar su dosificación durante el tratamiento con MATRIX PEDIÁTRICO.

**Litio:** en un estudio con voluntarios humanos, el ibuprofeno elevó la concentración plasmática del litio y disminuyó sus clearance renal. Por lo tanto, en caso de administración concomitante los pacientes deben ser controlados cuidadosamente para evitar la toxicidad debida al litio.

### **Embarazo y lactancia:**

Estudios realizados en animales con dosis algo menores que las máximas para un adulto no evidenciaron anomalías fetales. Sin embargo, no habiendo estudios controlados estrictamente sobre mujeres embarazadas, no se recomienda el uso del ibuprofeno durante el embarazo, salvo en caso de extrema necesidad.

7LR

## PROYECTO DE PROSPECTO

7437



Los estudios disponibles demuestran que no se detecta ibuprofeno en la leche materna pero, por precaución, no se recomienda su uso durante la lactancia por los efectos que eventualmente podría producir en el neonato.

### **Sobredosificación:**

Se han reportado casos de sobredosificación utilizando concentraciones que varían desde 1,2 g en niños hasta 16 g en adultos. Los síntomas han sido: vértigo, nistagmus, apnea, inconciencia e hipotensión. Los pacientes se han recuperado sin secuelas aparentes y no se han reportado muertes por sobredosificación con ibuprofeno ingerida como única droga y en una sola dosis. No se reconoce un antídoto específico y debe realizarse vaciado estomacal mediante lavaje o induciendo el vómito.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

**Unidad Toxicológica del Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez**

**Tel.: (011) 4962 6666 / 2247**

**Centro Nacional de Intoxicaciones Policlínico Prof. A. Posadas**

**Tel.: (011) 4654 6648**

**Centro Toxicológico de la Facultad de Medicina (UBA)**

**Tel.: (011) 4961 8447**

### **Conservación:**

Mantener a una temperatura entre 15° C y 30° C, lejos del calor y la luz solar directa.

### **Presentación:**

1, 12, 40 y 100 unidades con 60, 70, 90, 100 y 120 ml, siendo las de 12, 40 y 100 unidades de uso hospitalario exclusivo.

**MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS ALEJADOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.**

**GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.** - Parque Industrial Suárez, Av. Juan Manuel de Rosas 2969, José León Suárez, San Martín, Provincia de Buenos Aires.

**Director Técnico: Diego Bauerberg - Farmacéutico.**

### **¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?**

En este caso comuníquese con GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A. al teléfono 0800-444-3666, [www.genommalab.com.ar](http://www.genommalab.com.ar), o bien llame al teléfono ANMAT Responde 0800-333-1234

Lote:

Vencimiento:

FARMACEUTICA DIEGO BAUERBERG  
MIS 13857  
DIRECTOR TECNICO/APODERADO LEGAL  
GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.

74K

PROYECTO DE RÓTULO

MATRIX PEDIÁTRICO

7437



**IBUPROFENO 4 %  
SUSPENSIÓN ORAL – 90 ML**

Venta bajo receta

Industria Argentina

**FÓRMULA:** Cada 100 ml de suspensión oral contiene: Ibuprofeno 4 g.  
Excipientes: tween 80; benzoato de sodio; aspartame; acesulfame potásico; goma xántica; sorbitol 70%; ácido cítrico; glicerina destilada; colorante rojo allura C.I. 16.035; esencia tutti frutti líquida; agua purificada c.s.p. 100 ml.

**POSOLOGÍA:** Ver prospecto interno.

**CONSERVACIÓN:** Mantener a una temperatura entre 15° C y 30° C, lejos del calor y la luz solar directa.

**MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS ALEJADOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

**GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.** - Parque Industrial Suárez, Av. Juan Manuel de Rosas 2969, José León Suárez, San Martín, Provincia de Buenos Aires.

**Director Técnico: Diego Bauerberg - Farmacéutico.**

**¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?**

En este caso comuníquese con GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A. al teléfono 0800-444-3666, [www.genommalab.com.ar](http://www.genommalab.com.ar), o bien llame al teléfono ANMAT Responde 0800-333-1234

Lote:

Vencimiento:

Nº DE TROQUEL

FARMACÉUTICO  DIEGO BAUERBERG  
DIRECTOR TÉCNICO APODERADO LEGAL  
GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.

7/11



PROYECTO DE ETIQUETA

MATRIX PEDIÁTRICO

7437



**IBUPROFENO 4 %  
SUSPENSIÓN ORAL - 90 ML**

Venta bajo receta

Industria Argentina

**FÓRMULA:** Cada 100 ml de suspensión oral contiene: Ibuprofeno 4 g.

Excipientes: tween 80; benzoato de sodio; aspartame; acesulfame potásico; goma xántica; sorbitol 70%; ácido cítrico; glicerina destilada; colorante rojo allura C.I. 16.035; esencia tutti frutti líquida; agua purificada c.s.p. 100 ml.

**POSOLOGÍA:** Ver prospecto interno.

**CONSERVACIÓN:** Mantener a una temperatura entre 15° C y 30° C, lejos del calor y la luz solar directa.

**MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS ALEJADOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.

**GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.** - Parque Industrial Suárez, Av. Juan Manuel de Rosas 2969, José León Suárez, San Martín, Provincia de Buenos Aires.

**Director Técnico: Diego Bauerberg - Farmacéutico.**

**¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?**

En este caso comuníquese con GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A. al teléfono 0800-444-3666, [www.genommalab.com.ar](http://www.genommalab.com.ar), o bien llame al teléfono ANMAT Responde 0800-333-1234

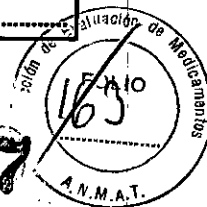
FARMACÉUTICO DIEGO BAUERBERG  
DIRECTOR APODERADO LEGAL  
GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.

7437

**MATRIX PEDIÁTRICO**

**IBUPROFENO 4 %  
SUSPENSIÓN ORAL – 90 ML**

7437



Venta bajo receta

Industria Argentina

**Fórmula:**

Cada 100 ml de suspensión oral contiene:

Ibuprofeno.....4 g

Excipientes: tween 80 100 mg; benzoato de sodio 300 mg; aspartame 200 mg; acesulfame potásico 100 mg; goma xántica 500 mg; sorbitol 70% 5000 mg; ácido cítrico c.s.p. pH 3,6-4,6; glicerina destilada 2000 mg; colorante rojo allura C.I. 16.035 2 mg; esencia de tutti frutti líquida 0,20 ml; agua purificada c.s.p. 100 ml.

**Acción terapéutica:**

Analgésico. Antipirético. Antiinflamatorio.

**¿Para qué se utiliza MATRIX PEDIÁTRICO?:**

MATRIX PEDIÁTRICO está indicado para reducir la fiebre en pacientes a partir de los seis meses de edad.

Aliviar dolores moderados.

Artritis juvenil.

**¿Cómo tomar MATRIX PEDIÁTRICO?:**

*Reducción de la fiebre*

Para niños de 6 meses a 12 años: la elección de la dosis para bajar la fiebre depende de la temperatura que tenga el paciente. En líneas generales:

MATRIX 4% = 200 mg = 5 ml

Si la temperatura es inferior a 39° C: 0,125 ml cada kg de peso cada 6 a 8 horas (5 mg de ibuprofeno por kg por dosis).

Si la temperatura es igual o mayor a 39° C: 0,25 ml cada kg de peso cada 6 a 8 horas (10 mg de ibuprofeno por kg por dosis).

Como orientación para cada toma considerar:

Peso del niño	Temperatura hasta 39°	Temperatura mayor 39°
20 kg	2,5 ml	5 ml
30 kg	4 ml	7,5 ml

**La reducción de la fiebre se mantiene, generalmente, entre 6 y 8 horas.**

*Analgesia*

Para aliviar el dolor moderado en niños de 6 meses a 12 años, se recomienda una dosis de 10 mg/kg cada 6 a 8 horas.

En todos los casos la dosis máxima diaria recomendada es 40 mg/kg.

Las dosis deben ser administradas de modo de no alterar el patrón de sueño del niño.

742

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

A.N.M.A.T.

REFOLIADO N°

162



### *Artritis juvenil*

La dosis recomendada es de 30 a 40 mg por kg de peso por día dividido en 3 a 4 tomas diarias. Los pacientes con formas más moderadas de la enfermedad deben ser administrados con dosis de 20 mg/kg/día.

### **¿Qué cuidados debo tener antes de tomar MATRIX PEDIÁTRICO?:**

El ibuprofeno no debe ser administrado en pacientes que hayan demostrado alergia al principio activo o individuos con antecedentes de reacción alérgica a la aspirina u otros antiinflamatorios no esteroideos.

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico y/o farmacéutico antes de usar este medicamento.

### **Efectos colaterales y secundarios:**

El tipo de efectos colaterales más frecuentes son los gastrointestinales.

*Efectos adversos más comunes:*

Sistema cardiovascular: edema, retención de líquidos.

Sistema digestivo: náuseas, diarrea, indigestión, vómitos, constipación, flatulencia

Sistema nervioso: dolor de cabeza, nerviosismo.

Piel: Sarpullido, picazón, alergia.

### **¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando MATRIX PEDIÁTRICO?:**

Anticoagulantes cumarínicos: aunque no esté demostrado que el ibuprofeno afecte el tiempo de protrombina u otros factores el médico debe tener precaución al disminuir MATRIX PEDIÁTRICO a pacientes tratados con dichos anticoagulantes.

Aspirina: la administración simultánea de aspirina con otros antiinflamatorios, como el ibuprofeno, presenta una disminución de la actividad antiinflamatoria y de la concentración sanguínea de estos últimos.

Litio: El ibuprofeno puede elevar la concentración plasmática del litio y disminuir su clearance renal. Por lo tanto, en caso de administración conjunta los pacientes deben ser controlados cuidadosamente para evitar la toxicidad debida al litio.

Metrotexato: la secreción celular del metrotexato es reducida por el ibuprofeno produciendo acumulación de dicha droga y aumento de sus efectos tóxicos.

Antagonistas H2: estudios realizados con administración simultánea de cimetidina o ranitidina no presentan efectos importantes en las concentraciones séricas del ibuprofeno.

Furosemida: el ibuprofeno puede reducir el efecto diurético de la furosemida y otras tiazidas por lo que es preciso ajustar su dosificación durante el tratamiento con MATRIX PEDIÁTRICO.

### **Embarazo y lactancia:**

No se recomienda el uso del ibuprofeno durante el embarazo y lactancia.

### **¿Qué hacer si tomé más MATRIX PEDIÁTRICO del indicado?:**

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

**Unidad Toxicológica del Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez**

**Tel.: (011) 4962 6666 / 2247**

**Centro Nacional de Intoxicaciones Policlínico Prof. A. Posadas**

**Tel.: (011) 4654 6648**

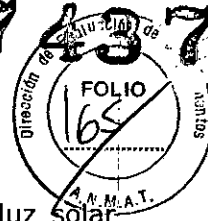
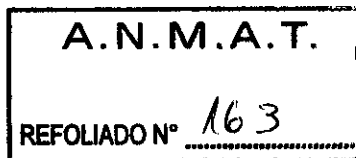
**Centro Toxicológico de la Facultad de Medicina (UBA)**

**Tel.: (011) 4961 8447**

FARMACIA LABORATORIOS ARGENTINA S.A.  
DIRECTOR:  
GERENTE LABORATORIOS ARGENTINA S.A.

7612

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE



### **Conservación:**

Mantener a una temperatura entre 15° C y 30° C, lejos del calor y la luz solar directa.

### **Presentación:**

1, 12, 40 y 100 unidades con 60, 70, 90, 100 y 120 ml, siendo las de 12, 40 y 100 unidades de uso hospitalario exclusivo.

**MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS ALEJADOS DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin nueva receta médica.**

**GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.** - Parque Industrial Suárez, Av. Juan Manuel de Rosas 2969, José León Suárez, San Martín, Provincia de Buenos Aires.

**Director Técnico: Diego Bauerberg - Farmacéutico.**

### **¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?**

En este caso comuníquese con GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A. al teléfono 0800-444-3666, [www.genommalab.com.ar](http://www.genommalab.com.ar), o bien llame al teléfono ANMAT Responde 0800-333-1234

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:  
<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234.

Lote:

Vencimiento:

FARMACÉUTICO DIEGO BAUERBERG

DIRECTOR TÉCNICO Y ASESORADO LEGAL  
GENOMMA LABORATORIES ARGENTINA S.A.

762