

NAPROXENO

El naproxeno es un antiinflamatorio no esteroide con propiedades analgésicas y antipiréticas, que pertenece al grupo de medicamentos derivados del ácido propiónico. Está indicado para el tratamiento de los procesos inflamatorios y dolorosos de las articulaciones, músculos, tendones y ligamentos, tales como la artritis reumatoide, osteoartritis, artritis juvenil, artrosis y espondilitis anquilosante. También se lo usa para el tratamiento de los ataques agudos de gota, tendinitis, bursitis, síndromes reumatoides y para los dolores menstruales. El naproxeno actúa inhibiendo la actividad de la enzima ciclooxigenasa, disminuyendo así la formación de los precursores de las prostaglandinas y de los tromboxanos a partir del ácido araquidónico. También inhibe la agregación plaquetaria aunque en menor grado que el resto de los antiinflamatorios no esteroideos. Se presenta en forma de comprimidos y comprimidos recubiertos.



Dosis y Administración:

Adultos:

La dosis usual es de 500 a 1000 mg/día en una o dos tomas, de acuerdo con el criterio médico.

Los comprimidos deberán ingerirse enteros con líquidos. Se recomienda ingerir este medicamento con una cantidad suficiente de líquido y tomarlo preferentemente con las comidas. No se debe tomar nunca con alcohol.

Dolores leves o moderados, dolores postquirúrgicos, musculoesqueléticos, agudos y dismenorrea:

Naproxeno 250 mg: Dosis inicial 2 comprimidos y continuando con 1 comprimido 3 o 4 veces por día.

Naproxeno 500 mg: Dosis inicial 1 comprimido y continuando con 1/2 comprimido 3 o 4 veces por día.

Gota aguda:

Naproxeno 250 mg: Dosis inicial 3 comprimidos juntos, continuando con 1 comprimido cada 8 horas.

Naproxeno 500 mg: Dosis inicial 1 1/2 comprimidos juntos, continuando con 1/4 comprimido cada 8 horas.

Niños:

Artritis reumatoidea juvenil:

La dosis es de 10 mg/Kg/día. No se recomienda su uso para otra indicación en niños menores de 15 años.

Se aconseja no superar los 1,65 mg diarios.

En pacientes mayores:

Se debe ajustar la dosis en aquellos pacientes que tengan una disminución de la eliminación renal.

Reacciones adversas:

El naproxeno en las dosis terapéuticas usuales es bien tolerado en la mayoría de los pacientes. En algunos casos se observaron las siguientes reacciones: náuseas, vómitos, epigastralgia, pirosis, diarrea, cefaleas, mareos, rash cutáneo, somnolencia, alteraciones del sueño y/o disminución de la concentración.

Raramente se pueden presentar hemorragias ocultas o no, úlcera péptica, trastornos de la visión, reacciones anafilácticas, broncoespasmo, elevación de transaminasas e ictericia.

El naproxeno puede ocasionar excepcionalmente colitis hemorrágica, exacerbación de la colitis ulcerosa, anemia hemolítica, leucopenia, trombocitopenia, agranulocitosis, anemia aplásica, disnea o glomerulonefritis.

Precauciones y advertencias:

No administrar naproxeno si el paciente es alérgico a este principio activo, a la aspirina o a otros antiinflamatorios.

Se debe tener en cuenta que algunas presentaciones de naproxeno tienen lactosa o sacarosa como excipientes, por lo tanto no puede ser administrado a las personas con algún tipo de intolerancia a los azúcares.

Se advierte que debe ser tomado con precaución por aquellos pacientes con antecedentes de úlcera gastroduodenal, colitis ulcerosa, enfermedad de Crohn y/o afecciones gastrointestinales para no exacerbar dichas lesiones.

Asimismo es necesario controlar cuidadosamente el volumen de la diuresis y de la función renal en los pacientes con insuficiencia cardíaca, insuficiencia renal crónica, cirrosis hepática o nefróticos, particularmente en aquellos pacientes de edad avanzada.

Se debe usar con precaución en los pacientes que deben restringir el consumo de sodio, especialmente en pacientes con retención de líquidos, hipertensión o insuficiencia cardíaca.

También se debe tener en cuenta que los pacientes que presentan mareos y otras alteraciones del sistema nervioso central no deben conducir vehículos ni operar maquinarias.

No se recomienda el uso de naproxeno en los pacientes diabéticos ni en los ulcerosos.

Se aconseja que ante cualquier cirugía, incluida la dental se debe informar al médico o al odontólogo que está tomando naproxeno.

Dado que el naproxeno disminuye la agregación plaquetaria y prolonga el tiempo de coagulación, se debe tener en cuenta este efecto cuando se determina dicho parámetro.

Se recomienda no administrar naproxeno durante el embarazo, debido al posible riesgo teratogénico. Tampoco se recomienda usar naproxeno durante el período de lactancia dado que pasa a través de la leche materna, aunque en una cantidad muy pequeña.

Este medicamento no debe ser utilizado en los niños.

Interacciones:

La hidantoína, los anticoagulantes y las sulfonilureas administrados simultáneamente con naproxeno pueden aumentar la concentración sanguínea de la droga libre de manera significativa.

El naproxeno interactúa con la furosemida inhibiendo su efecto natriurético.

El tratamiento con metotrexato disminuye la secreción de naproxeno de los túbulos renales.

El probenecid incrementa los niveles plasmáticos y prolonga la vida media del naproxeno.

El tratamiento concomitante de propranolol y otros betabloqueantes con naproxeno, al igual que otros AINES pueden reducir sus efectos antihipertensivos.

El uso de naproxeno puede elevar los niveles plasmáticos del litio.

Contraindicaciones:

No administrar a los pacientes con hipersensibilidad al naproxeno o a cualquiera de los componentes de la fórmula.

Está contraindicado en los pacientes con gastritis aguda o úlcera gastroduodenal activa, insuficiencia hepática y/o renal.

Al igual que otros antiinflamatorios no esteroides, el naproxeno está contraindicado en pacientes asmáticos que han padecido un ataque de asma, urticaria o rinitis. Tampoco se debe administrar en los pacientes con antecedentes de alergia a la aspirina u otros antiinflamatorios no esteroides.

El probenecid alarga la vida media del naproxeno.

No utilizar en el último trimestre del embarazo por posible inhibición de las contracciones uterinas y cierre del ducto arterioso.

Sobredosificación:

Las manifestaciones de sobredosis con naproxeno se caracterizan por somnolencia, acidez, náuseas y vómitos. Ante una eventual sobredosis, concurrir al hospital o centro asistencial más cercano.

NOMBRE	PRINCIPIO ACTIVO	PRESENTACION	LABORATORIO
ALIDASE	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Laboratorios Bernabó
ALIDASE 500	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Laboratorios Bernabó
CONGEX 24	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Buxton
DEBRIL	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Monserat
DOLPARK 220 MG	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Elea
MELGAR 500	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Fada Pharma
MELGAR 500	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Lab Internacional Argentino
MOX 12 HS	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	PharmaDorf
MOX FORTE	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	PharmaDorf
NAPROGEN	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Klonal
NAPRONTAG	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	AstraZeneca
NAPRONTAG 24	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	AstraZeneca
NAPRONTAG GESIC	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	AstraZeneca
NAPROXENO VANNIER	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Vannier
NAPROXPHAR	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Wunder Pharm
NAPRUX	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Valuge
NAPRUX RAPID	<i>Naproxeno</i>	<i>Comprimidos</i>	Valuge

www.cofa.org.ar

