

KHABAL®

Ketorolaco trometamina

Comprimidos recubiertos 20 mg - Vía oral
Solución inyectable 60 mg / 2 ml - Vía I.M. - Vía I.V.

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene:

Ketorolaco trometamina 20 mg
Lactosa y otros excipientes, c.s.

Cada ampolla de 2 mL de solución inyectable contiene:

Ketorolaco trometamina 60 mg
Excipientes, c.s.

PROPIEDADES

El ingrediente activo de KHABAL® es ketorolaco trometamol, que pertenece al grupo de medicamentos denominados analgésicos, antiinflamatorios y antipiréticos.

INDICACIONES

KHABAL® se utiliza para el tratamiento a corto plazo del dolor leve o moderado en los siguientes casos:

- Dolor post-quirúrgico
- Dolor post-traumático
- Dolor de origen neoplásico
- Cólico renal o biliar
- Dolor de origen ginecológico
- Dolores reumáticos
- Lumbalgias
- Migrañas

POSOLOGIA

El tratamiento con KHABAL® comprimidos debe iniciarse en el medio hospitalario y la duración total del mismo no podrá exceder de 7 días. En el caso de haberse administrado previamente, en el post-operatorio, ketorolaco inyectable, la duración total del tratamiento con ketorolaco no podrá superar los 7 días.

La dosis oral recomendada de KHABAL® comprimidos es de 1 comprimido (10 mg) cada 4 a 6 horas, de acuerdo con la intensidad del dolor, no debiendo sobrepasar los 4 comprimidos al día (40 mg/día). La duración del tratamiento por vía oral no debe superar los 7 días. Si usted ha recibido ketorolaco por vía parenteral y se le pasa a tratamiento oral, la dosis diaria total combinada de las dos presentaciones oral y parenteral, no superará los 90 mg en el adulto y los 60 mg en el anciano.

Cuando se administra morfina en asociación con ketorolaco, la dosis diaria necesaria de morfina se reduce considerablemente.

Si usted es mayor de 65 años, se recomienda extremar las precauciones y utilizar dosis menores.

No debe utilizar ketorolaco si padece insuficiencia renal moderada o grave. Si tiene una enfermedad de los riñones de menor grado, debe recibir dosis menores de ketorolaco (la mitad de la dosis recomendada, sin superar una dosis diaria total de 60 mg) y se le realizarán determinaciones periódicas de las pruebas de función renal.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad conocida al ketorolaco o algún otro ingrediente de la fórmula.

Antecedentes de úlcera, hemorragia o perforaciones gástricas o intestinales. Asma, angioedema, insuficiencia renal, hipovolemia, deshidratación, si se somete a intervenciones quirúrgicas con alto riesgo de sangrado, en pacientes que toman medicamentos que inhiben la coagulación sanguínea.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Si usted experimenta dolor gastrointestinal, sangrado rectal o vómito, deberá interrumpir de inmediato el tratamiento y comunicarlo a su médico inmediatamente.

Si usted es mayor de 65 años o está debilitado, se deberán extremar las precauciones y utilizar las mínimas dosis eficaces.

Puede existir riesgo de úlcera o sangrado gastrointestinal, si se administra conjuntamente a heparina, antiagregantes plaquetarios, pentoxifilina, corticosteroides, trombolíticos y antidepresivos del tipo inhibidores selectivos de la recepción de serotonina.

REACCIONES ADVERSAS

Algunas veces se han observado las siguientes reacciones adversas:

- Trastornos gastrointestinales: úlcera péptica, perforación o hemorragia gastrointestinal, náuseas, vómitos, diarrea, flatulencia, estreñimiento, dispepsia (trastorno de la digestión), gastritis (inflamación de la mucosa del estómago), dolor abdominal.
- Trastornos del metabolismo y de la nutrición: anorexia (pérdida del apetito), hiperpotasemia (aumento de potasio en sangre) e hiponatremia (disminución de sodio en sangre).
- Trastornos del sistema nervioso y musculoesquelético: somnolencia, mareos.
- Trastornos renales y urinarios: hematuria (sangre en orina) e hiperazoemia (acumulación de nitrógeno en sangre).
- Trastornos cardiovasculares: edema (hinchazón por acumulación de líquidos), hipertensión (tensión arterial alta) e insuficiencia cardíaca, se asocian al tratamiento con anti-inflamatorios no esteroideos.

INTERACCIONES

No se recomienda administrar KHABAL® junto con: otros anti-inflamatorios no esteroideos (incluyendo ácido acetilsalicílico), anticoagulantes, antiagregantes plaquetarios (como ácido acetil-salicílico, ticlopidina o clopidrogel), pentoxifilina, probenecida o litio.

Tenga especial precaución si está siendo tratado con alguno de los siguientes medicamentos: Corticosteroides, trombolíticos (medicamentos administrados para favorecer la eliminación de coágulos en la sangre), antidepresivos, metotrexato, antihipertensivos o furosemida (un diurético, utilizado para aumentar la eliminación de orina).

SOBREDOSIS

Si usted ha tomado más KHABAL® del que debiera, consulte inmediatamente a su médico o a su farmacéutico. Puede aparecer dolor abdominal, náuseas, vómitos, hiperventilación (aumento de la ventilación pulmonar), úlcera gastroduodenal, gastritis erosiva y disfunción renal que remiten al interrumpir la toma del medicamento.

PRESENTACIONES

KHABAL® 20 mg comprimidos recubiertos: Caja con 10 comprimidos.

KHABAL® 60 mg / 2 mL Solución Inyectable: Caja con 1 ampolla y Caja con 100 ampollas.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Consérvese a temperatura inferior a 30° C.

**Producto medicinal mantener fuera del alcance de los niños.
Venta bajo prescripción médica.**



Fabricado por:
Laboratorios Bonin S.A. - Guatemala
Para: **MOBA, S.A. - Guatemala**