ASEGURAMIENTO DE CALIDAD - FICHA TECNICA



Nombre Genèrico: DIACEREINA

Nombre Comercial: DIACEREINA 50 MG CAPSULAS

Concentraciòn: 50 mg/Cápsulas

Titular del Registro Sanitario: GENFAR S.A.

Fabricante: FAREVA VILLA RICA S.A.S.

DATOS DEL PRINCIPIO ACTIVO

Nombre Quimico Especifico:

Contraindicaciones:

9,10-Dihydro-4,5-dihydroxy-9,10-dioxo-2-anthroic acid diacetate

Formula Molecular: C19H12O8

Peso Molecular: 368.3 g/mol

No de CAS: 13739-02-1

DATOS DEL PRODUCTO TERMINADO

Indicaciones: COADYUVANTE EN EL MANEJO DE LA OSTEOARTROSIS.

HIPERSENSIBILIDAD A LA DIACEREÍNA, A SUSTANCIAS DE ESTRUCTURA SIMILAR O A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES. ENFERMEDAD

INFLAMATORIA INTESTINAL, COMO COLITIS ULCEROSA O ENFERMEDAD DE

CROHN. OBSTRUCCIÓN O PSEUDOS-OBSTRUCCIÓN INTESTINAL. INSUFICIENCIA RENAL O HEPÁTICA GRAVES. NIÑOS. EMBARAZO Y

LACTANCIA. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: LOS ANTIÁCIDOS DERIVADOS DE MAGNESIO, ALUMINIO Y CALCIO PUEDEN DISMINUIR LA ABSORCIÓN DIGESTIVA DE DIACEREÍNA; EN EL CASO DE ADMINISTRACIÓN

CONCOMITANTE, DEBE DEJARSE UN INTERVALO DE TIEMPO COMO MÍNIMO DE DOS HORAS ENTRE LA TOMA DE CUALQUIERA DE ESTOS PREPARADOS Y

DIACEREÍNA. USE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES MAYORES DE 65 AÑOS. NO DEBE UTILIZARSE EN PACIENTES CON ENFERMEDAD HEPÁTICA O

ANTECEDENTES DE ENFERMEDAD HEPÁTICA. EL TRATAMIENTO DEBE INICIARSE CON 50 MG/ DÍA DURANTE LAS PRIMERAS 2-4 SEMANAS DE

TRATAMIENTO, INCREMENTÁNDOSE POSTERIORMENTE A 100 MG/ DÍA. -SE RECOMIENDA SUSPENDER LA TERAPIA CON DIACEREINA EN LOS PACIENTES

QUE PRESENTEN DIARREA Y/ O ALTERACIONES DE LAS ENZIMAS HEPÁTICAS. SE DEBE VIGILAR LA FUNCIÓN HEPÁTICA.". ESTE

MEDICAMENTO CONTIENE LACTOSA. LOS PACIENTES CON INTOLERANCIA HEREDITARIA A LA GALACTOSA, DEFICIENCIA LACTASA DE LAPP O MALA

ABSORCIÓN GLUCOSA-GALACTOSA NO DEBEN TOMAR ESTE MEDICAMENTO.

Condiciones de Almacenamiento: MANTENGASE EN LUGAR SECO A TEMPERATURAS INFERIORES A 30°C

Registro Sanitario: INVIMA 2022M-0017955-R1

Modalidad del Registro Sanitario: FABRICAR Y VENDER

Vigencia del Registro Sanitario: 5/01/2028

Còdigo ATC: M01AX21

ASEGURAMIENTO DE CALIDAD - FICHA TECNICA



CAJA POR 30 CÁPSULAS EN BLISTER PVC/PVDC BLANCO Y ALUMINIO EN 3 Presentación Comercial:

BLISTER POR 10 CÁPSULAS CADA UNO.

020113125-01 Còdigo CUM:

Vida Util: 2 Años

Condición de Venta: CON FORMULA FACULTATIVA

7702605110063 Còdigo de Barras:

Elaborado por: Balmiro A. Canedo Barraza

Fecha: 9/02/2023