

BONFIEST PLUS

**Ácido Acetilsalicílico 0,650 g / Cafeína Anhidra 0,065 g /
Bicarbonato de Sodio 2,51 g**

Polvo Efervescente

COMPOSICIÓN: Cada sobre de 5,1 g de BONFIEST PLUS contiene 0,65 g de Ácido Acetilsalicílico; 0,065 g de Cafeína Anhidra y 2,51 g de Bicarbonato de Sodio; excipientes, c.s.

EXCIPIENTES: Ácido Tartárico, Citrato de Sodio, Sacarina Sódica, sabor Lima - Limón.

CONTENIDO:

Presentación comercial:

Sobre x 5.1g + Inserto

Caja x 2, 3, 4, 6, 8 10, 12, 16, 18, 20, 32 sobres x 5.1 g c/u + Inserto

Presentación muestra médica:

Sobre x 5.1g + Inserto

Caja x 2, 3, 4 sobres x 5.1 g c/u + Inserto

GRUPO FARMACOTERAPÉUTICO: Acetilsalicílico ácido, asociaciones excl. Psicodélicos.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: Antiácido. Coadyuvante en el tratamiento de trastornos dispepticos agudos generados por exceso en bebidas y comidas, analgésico y antipirético.

ANTES DE EMPEZAR EL MEDICAMENTO TENGA EN CUENTA LO SIGUIENTE

No tome Bonfiest Plus:

- Si es alérgico a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si padece de alcalosis metabólica o respiratoria, hipocalcemia o hipoclorhidria.
- Si tiene tendencia a formación de edemas (retención de líquidos).
- Si tiene apendicitis o sus síntomas (nauseas, vómitos, calambres, dolor abdominal).
- Si tiene obstrucción intestinal (bloqueo parcial o total del intestino que produce una interrupción del paso del contenido del intestino a través del mismo).
- Si padece o ha padecido asma, con o sin pólipos nasales, después de haber tomado Ácido Acetilsalicílico.

- Si ha presentado reacciones alérgicas de tipo asmático (dificultad para respirar, ahogo, broncoespasmo y en algunos casos tos o pitidos al respirar) al tomar antiinflamatorios, Ácido Acetilsalicílico, otros analgésicos.
- Si padece o ha padecido úlcera gastroduodenal aguda o molestias gástricas de repetición.
- Si tiene antecedentes de hemorragia o perforación gástrica tras el tratamiento con Ácido Acetilsalicílico u otros antiinflamatorios no esteroideos.
- Si padece hemofilia u otros problemas de coagulación sanguínea que le predispone a padecer hemorragias internas.
- Si padece una enfermedad grave del riñón y/o del hígado (insuficiencia renal y/o hepática grave).
- Si está en tratamiento con fármacos para la coagulación (anticoagulantes orales).
- Si padece de una enfermedad grave del corazón.
- Si está en tratamiento con metotrexato.
- Si tiene menos de 16 años, salvo expresa indicación médica, ya que el uso de Ácido Acetilsalicílico está relacionado con la aparición del Síndrome de Reye, enfermedad poco frecuente pero grave.
- Si se encuentra en su tercer trimestre del embarazo.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los salicilatos o a otros AINEs. Broncoespasmo, rinitis aguda, pólipos nasales y edema angioneurótico. Úlcera péptica, sangrado gastrointestinal y antecedente de enfermedad ácido péptica. Disfunción hepática severa y moderada. Insuficiencia renal grave (depuración de creatinina <30 mL/min). Tercer trimestre de embarazo y lactancia. No administrar durante el embarazo y lactancia en niños menores de 12 años que presenten enfermedades virales agudas.

PRECAUCIONES

Evitar el consumo simultáneo de bebidas alcohólicas y cualquier analgésico incluyendo el ácido acetyl salicílico. Hipersensibilidad a los salicilatos o a otros AINES. Broncoespasmo, rinitis aguda, pólipos nasales y edema angioneurótico, úlcera péptica, sangrado gastrointestinal y antecedente de enfermedad ácido péptica.

ADVERTENCIAS

Pacientes en tratamiento con anticoagulantes o que tengan una cirugía en 7 días. Restringir la dosis a máximo dos sobres al día a pacientes con

dieta hiposódica. Se recomienda que se debe iniciar el tratamiento con las dosis más bajas. Evítese tomar este producto simultáneamente con el consumo excesivo de alcohol. No tome este producto con otros productos que contengan Ácido Acetilsalicílico debido a que se puede facilitar el desarrollo de una gastritis. Si los síntomas persisten consulte a su médico.

INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS: No se debe utilizar el Ácido Acetilsalicílico en pacientes que hayan recibido mifepristone, debido a que aumenta considerablemente el riesgo de sangrado. El uso concomitante de Ácido Acetilsalicílico con abciximab, anagrelide, cilostazol, clopidogrel, dipiridamol, eptifibatide, prasugrel, ticlopidina, tirofibán y ketorolaco puede aumentar el riesgo de sangrado por sinergismo farmacológico. El Ácido Acetilsalicílico incrementa los niveles de metotrexate y el pemetrexed al disminuir la depuración renal de estos. En pacientes que hayan sido vacunados contra varicela, rubeola, sarampión y paperas, no deben recibir Ácido Acetilsalicílico hasta que hayan pasado seis semanas desde el día de la inmunización, debido al riesgo de presentar Síndrome de Reye.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

EMBARAZO: Categoría D: Existe evidencia de riesgo fetal humano, basados en información de reacciones adversas de estudios o experiencias de investigación clínica o de postcomercialización en humanos. Está contraindicado en el embarazo o cuando se supone existencia.

LACTANCIA: Categoría N: Hasta el momento de la elaboración de este texto, la FDA no ha clasificado esta asociación de fármacos, por tanto no se recomienda su uso durante este periodo.

POBLACIÓN PEDIÁTRICA: No existen suficientes estudios con un tamaño de muestra apropiado, ni con la metodología adecuada, que permitan establecer la seguridad y la eficacia de esta asociación de fármacos para menores de doce años.

POBLACIÓN GERIÁTRICA: En pacientes ancianos, evite el uso crónico de dosis superiores a 325 mg al día, a menos que las alternativas no sean efectivas y el paciente pueda tomar un agente gastroprotector (es decir, inhibidor de la bomba de protones) debido al mayor riesgo de sangrado gastrointestinal y úlcera péptica

PACIENTES CON DISFUNCIÓN RENAL: No se recomienda la administración de esta asociación de fármacos a pacientes que presenten alteración de la función renal.

PACIENTES CON DISFUNCIÓN HEPÁTICA: No se recomienda la administración de esta asociación de fármacos a pacientes que presenten cualquier alteración de la función hepática.

EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD PARA CONDUCIR Y UTILIZAR MÁQUINAS: No se han descrito

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIFICACIÓN: Adultos: 1 a 2 sobres disueltos en agua, cada 6 u 8 horas (tres a cuatro sobres/día, si la primera dosis es de 2 sobres). Consúmase inmediatamente después de reconstituirlo. No exceder la dosis recomendada. Si los síntomas persisten consulte a su médico.

CONDICIÓN DE VENTA: Venta libre.

SOBREDOSIFICACIÓN: La dosis letal aguda de los salicilatos varia según la preparación ingerida. La muerte se ha reportado en adultos que han ingerido de 10 a 30 gr de ácido salicílico. La sobredosis de salicilatos resulta se ha reportado poca o ninguna toxicidad en individuos que han consumido menos de 150 mg/Kg, toxicidad leve o moderada se ha reportado en ingestas que van de 150 a 300 mg/Kg, toxicidad severa se ha reportado en ingestas que van de los 300 a 500 mg/Kg, y la dosis potencialmente letal se ha reportado en ingestas mayores a los 500 mg/Kg.

Las principales manifestaciones fisiológicas de la intoxicación por salicilatos son alteraciones ácido-básicas y electrolíticas, deshidratación, hiperpirexia, e hiperglicemia o hipoglicemia; el tratamiento de la intoxicación aguda por salicilatos debe ser tratada inmediatamente brindando soporte intensivo, el tratamiento se debe enfocar en remover el salicilato del tracto gastrointestinal, prevenir la absorción del restante, corrección de fluidos, electrolitos y de la alteración ácido básica, también establecer medidas para aumentar la eliminación del salicilato.

La intoxicación por Cafeína es rara. Dolor abdominal, delirio, insomnio, aumento de la diuresis, deshidratación y fiebre, síntomas mas serios de sobredosis incluyen arritmias cardiacas y convulsiones tónico-clónicas. En adultos la dosis de 18 a 50 gr puede resultar fatal. El tratamiento debe

incluir lavado gástrico, puede incluir carbón activado y medidas de soporte avanzadas. La dosis diaria máxima de Bicarbonato de Sodio es 200 mEq en personas menores de 60 años y en mayores de esa edad es de 100 mEq, debido a que puede generar alcalosis metabólica y sobrecarga de sodio.

EVENTOS ADVERSOS: Puede presentarse distensión gástrica y flatulencia. Cuando se administra en grandes dosis a pacientes con insuficiencia renal, puede causar alcalosis metabólica.

Cualquier inquietud consulte a su médico.

CONSERVAR A TEMPERATURA NO MAYOR A 30 °C. MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. VENTA LIBRE. SI LOS SÍNTOMAS PERSISTEN, CONSULTE A SU MÉDICO.

Fabricado por **Tecnofar TQ S.A.S.**, con domicilio en km 24 vía Cali Santander de Quilichao, en la Y Villa Rica, lote 8 B zona franca, Parque Sur. Villa Rica - Colombia.

Comercializado por **Tecnoquímicas S.A.**, Cali – Colombia.

Importado y distribuido por **Tecnoquímicas del Ecuador S.A.**, Guayaquil – Ecuador.

Colombia: Reg. San. No. INVIMA 2005 M-0004285.

Ecuador: Reg. San. No.

® Marca Registrada.

Cualquier inquietud comuníquese con la línea 1800 523339.

V2.1 11/dic/2020