

# Dunox® PRO

Hierro polimaltosado / Ácido fólico

DUNOX® PRO. Hierro polimaltosado / Ácido fólico.

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN. Fórmula:

Cada tableta contiene:

Complejo polimaltosado

férrico.....357.143 mg

equivalente a 100 mg de hierro elemental

Ácido fólico.....800 mcg

Excipiente c.b.p.....1 tableta

INDICACIONES TERAPÉUTICAS. Esta indicado en el

tratamiento de anemias durante el embarazo,

puerperio y lactancia, anemia ferropénica

componente macrocítico, anemia por deficiencia de

hierro, anemia megaloblástica. CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad a cualquiera de los

componentes de la fórmula, hemocromatosis,

hemosiderosis, anemias megaloblásticas cuando

estas cursan con alteración neurológica, úlcera

péptica y gastritis. PRECAUCIONES GENERALES. No

se administre a personas con úlcera péptica o

gastritis. RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL

EMBARAZO Y LA LACTANCIA. Bajo vigilancia médica.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS. Produce

oscurecimiento de la orina y heces. Raras veces

puede presentarse diarrea o estreñimiento transitorio,

náuseas, vómito y pirosis. INTERACCIONES

MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO. El ácido

fólico puede bloquear la acción del metotrexato y

sulfas. DUNOX® PRO tiene la posibilidad de interactuar

con penicilamina, tetraciclina, cloranfenicol y

cimetidina. Cuando se administra hierro junto con

antiácidos, carbonato de calcio, colestiramina y

uricosúricos se disminuye la absorción del hierro.

PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTOS DE

CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y

SOBRE LA FERTILIDAD. El hierro férrico ligado al

oligosacárido polimaltosado no es tóxico. No se ha

reportado acción teratogénica para las sales ferrosas

ni para el complejo polimaltosado férrico. Este último

generalmente está indicado desde el primer

trimestre de embarazo. DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral. La dosis y el período de administración

deben ser indicados por el médico según las

necesidades de cada paciente. Pueden recomendarse

las siguientes dosis: Como medida preventiva: 1

tableta al día. Como tratamiento: 2 tabletas al día.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN

O INGESTA ACCIDENTAL. Por vía oral hasta el

momento no se ha reportado casos de intoxicación

por sobredosis. PRESENTACIONES. Caja con envase

con 30 ó 60 tabletas. LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Literatura exclusiva para médicos. No se deje al

alcance de los niños. Su venta requiere receta

médica. LABORATORIO. ITALMEX, S.A. Calzada de

Tlalpan No. 3218. Col. Santa Úrsula Coapa C.P.

04850, Deleg. Coyoacán, D.F. México. REGISTRO Reg.

No. 007V2012 SSA IV IPP No. 123300415B0083 ®

Marca Registrada

Aviso No. 153300202C4485 SSA.

**Italmex**

P H A R M A