



Mi Universidad

Cuadro Comparativo

Alejandro García García

Cascada de la fiebre e inflamación

3 parcial

Farmacología

Dr. Alan de Jesús Morales Domínguez

Licenciatura Medicina Humana

3.-A

Comitán de Domínguez, Chiapas a 27 de mayo de 2025

ANTIISTAMÍNICO

Primera Generación					
NOMBRE	INDICACIONES	CONTRAINDICACIONES	MECANISMO DE ACCIÓN	DOSIS	PRESENTACIÓN
Clorfenamina	Rinitis alérgica, rinitis vasomotora, reacciones alérgicas a medicamentos, alimentos y picadura de insectos.	somnolencia. boca, nariz y garganta seca. náuseas. vómitos. pérdida de apetito. estreñimiento.	Acción antagonista-competitiva de la histamina por un mecanismo de bloqueo del receptor H1; como consecuencia este bloqueo la histamina no tiene posibilidad de unión y no se activará	Adultos: 4 mg por vía oral cada 6-8 horas. - Niños de 6 a 12 años: 2 mg (1/2 comprimido) por vía oral cada 6-8 horas. - Niños de 2 a 5 años: 1 mg (1/4 comprimido) por vía oral cada 6-8 horas.	tabletas y cápsulas normales, tabletas de liberación prolongada (acción prolongada) y cápsulas de liberación prolongada, tabletas masticables y líquido
Difenhidramina	Rinitis, urticaria, conjuntivitis, dermatitis atópica	No utilizarse en menores de 3 años y en pacientes que estén bajo tratamiento con inhibidores de la monoaminoxidasa. La hipersensibilidad al clorhidrato de DIFENHIDRAMINA o a cualquiera de los componentes es una contraindicación		1,25 mg/kg/6 h, máximo 50 mg/dosis. Vía oral: 1,25 mg/kg/6 h, máximo 150 mg/día (hasta 300 mg/día según otras fuentes).	tabletas, tabletas de disolución (desintegración) rápida, cápsulas, cápsulas de líquido, tiras solubles, polvo y líquido para administrarse por vía oral.
Hidroxicina	Prurito, ansiedad, tensión	El uso de hidroxizina está contraindicado en pacientes con prolongación del intervalo QT congénito o adquirido o con factores de riesgo predisponentes para la prolongación del mismo: enfermedad cardiovascular preexistente, historia familiar de muerte súbita, alteraciones del balance electrolítico como hipomagnesemia		La dosis máxima diaria en adultos es 100 mg al día.	cápsulas, tabletas, jarabe y suspensión para tomar por vía oral. Usualmente se toma tres o cuatro veces al día.
Segunda Generación					
Loratadina	aliviar temporalmente los síntomas de la fiebre del heno (alergia al polen, al polvo o a otras sustancias presentes en el aire) y otras alergias.	en pacientes que han demostrado hipersensibilidad a los componentes de la fórmula o a otros medicamentos de estructura química similar.	Inhibe casi todas las respuestas del músculo liso a la histamina, y es en particular eficaz para impedir el aumento de la permeabilidad capilar, la formación del edema y el prurito que se presentan en reacciones de hipersensibilidad inmediata.	Adultos y niños mayores de 12 años: 10 mg una vez al día (un comprimido). Niños de 6 a 12 años se dosificarán por peso: Peso corporal superior a 30 kg: 10 mg una vez al día (1 comprimido una vez al día)	es en jarabe (líquido), tabletas y tabletas de desintegración (disolución)
Cetirizina	para el alivio de los síntomas nasales y oculares de la rinitis alérgica estacional y perenne. para el alivio de los síntomas de la urticaria crónica idiopática.	somnolencia. cansancio excesivo. boca seca. dolor de estómago.		La dosis habitual para adultos y niños mayores de 12 años es de 10 mg una vez al día.	es en tableta, tableta masticable, tableta de liberación prolongada y jarabe (líquido)
Ketotifeno	como tratamiento profiláctico oral para el asma bronquial de todo tipo (extrínseca, intrínseca, mixta, nocturna, asma por ejercicio, asma	cefalea (dolor de cabeza) rinorrea (secreción nasal) ardor o picazón en los ojos. secreción en los ojos. ojos secos.		Niños de entre 6 meses a 3 años: 0,05 mg/kg (0,25 ml/kg) dos veces al día. Niños de más de 3 años: 1 mg (5 ml) dos veces al día.	
Bilastina	el tratamiento sintomático de la rinoconjuntivitis alérgica estacional y perenne y de la urticaria	relacionadas con el sistema nervioso, como dolor de cabeza y somnolencia, por lo que habría que tener cuidado si se va a conducir o utilizar maquinaria peligrosa		20 mg/día en dosis única diaria una hora antes o dos horas después de las comidas.	Comprimidos bucodispersables
Rupatadina	alivio de los síntomas asociados a la urticaria (erupción alérgica de la piel) como picor y las ronchas cutáneas (enrojecimiento e hinchazón de la piel).	son astenia, fatiga y somnolencia. También se han descrito sequedad de boca, faringitis, dispepsia, aumento de apetito y rinitis.		Niños de 2 a 11 años (peso igual o superior a 25 kg): 5 ml (5 mg de rupatadina) de solución oral una vez al día	blísters de dosis unitarias conteniendo 20 comprimidos.
Tercera Generación					
Levocetirizina	Levocetirizina está indicada en el tratamiento sintomático de la rinitis alérgica (incluyendo la rinitis alérgica persistente) y urticaria en adultos y niños a partir de 6 años	Hipersensibilidad al principio activo, a cetirizina, a hidroxizina o a cualquier derivado piperazínico o a alguno de los excipientes descritos en la sección 6.1. - Pacientes con enfermedad renal en fase terminal con una Tasa de Filtración Glomerular estimada (TFGe) inferior a 15 ml/min (que requieren tratamiento con diálisis).	son metabolitos activos y/o enantiómeros de los de segunda generación Agentes más potentes con menos efectos Adverso	Niños de 2 a 6 años: 2,5 mg administrados en 2 tomas de 1,25 mg. Niños de 6 a 12 años: 5 mg/24 horas. Adolescentes >12 años: 5 mg, 1 vez al día	Caja con 10, 20 o 30 tabletas. Gotas. Cada mililitro contiene 5 mg de diclorhidrato de levocetirizina.
Desloratadina	aliviar los síntomas de fiebre del heno y alergia, incluyendo estornudos; secreción nasal; así como ojos rojos, picazón, lagrimeo en los ojos.	dolor de cabeza. náuseas. diarrea. mareos. dolor de garganta. boca seca. dolor muscular. cansancio extremo.		Niños de 1 a 5 años de edad: 2,5 ml /24 horas (jarabe). Niños de 6 a 11 años de edad: 5 ml / 24 horas (jarabe) o 2,5 mg/24 h (comprimidos bucodispersables)	una tableta, una solución oral (líquido) y una tableta de desintegración oral para tomar por vía oral.
Fexofenadina	Tema principal 1	Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes		120 mg una vez al día administrados antes de una comida.	1 Caja, 10 Comprimidos, 30 Miligramos 1 Caja, 12 Comprimidos, 30 Miligramos 1 Caja, 15 Comprimidos, 30 Miligramos 1 Caja, 20 Comprimidos, 30 Miligramos

AINES

NOMBRE	ESTRUCTURA QUÍMICA				PRESENTACIONES
	INDICACIONES	CONTRAINDICACIONES	MECANISMO DE ACCIÓN	DOSIS	
Derivados de ácido salicílico					
A. Acetilsalicílico <ul style="list-style-type: none"> Aliviar dolor leve a moderado (cefalea, dolor dental, dolor muscular, etc.) Reducir fiebre (antipirético) Tratar procesos inflamatorios (como artritis) Prevención de eventos cardiovasculares: <ul style="list-style-type: none"> Infarto agudo de miocardio 	<ul style="list-style-type: none"> Úlcera gástrica activa o antecedentes de sangrado gastrointestinal Asma inducida por AINES (hemofilia, púrpura) Uso en niños/as con infecciones virales (riesgo de síndrome de Reye) Insuficiencia hepática o renal grave Embarazo (especialmente en el tercer trimestre) 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe de forma irreversible la enzima ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2). Esto bloquea la síntesis de prostaglandinas, responsables del dolor, fiebre e inflamación. También inhibe la formación de tromboxano A2, reduciendo la agregación plaquetaria (efecto antiplaquetario). 	<p>Las dosis dependen del uso:</p> <ul style="list-style-type: none"> Analgésico/antipirético: 500-1000 mg cada 4-6 horas (máximo 4 g/día) Antiinflamatorio: 2-3 g al día divididos en varias tomas Antiplaquetario: 75-325 mg diarios (típicamente 81 o 100 mg/día) 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas o comprimidos (325 mg, 500 mg, 100 mg, 81 mg) Tabletas masticables (común en prevención cardiovascular) Tabletas efervescentes 	
Etenzamida <ul style="list-style-type: none"> Alivio del dolor leve a moderado: cefalea, dolor muscular, dolor dental Estados febriles Síntomas del resfriado común y gripe, especialmente en formulaciones combinadas 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad a la etenzamida o a alguno de los excipientes Úlcera péptica activa o antecedentes de hemorragia gastrointestinal Trastornos hemorrágicos Insuficiencia hepática o renal grave Embarazo y lactancia (precaución, especialmente en el primer trimestre) Uso en niños menores de 12 años (según formulación) 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibiendo la ciclooxigenasa (COX), bloqueando la síntesis de prostaglandinas. Esto produce efectos analgésicos, antipiréticos y antiinflamatorios. Su acción es similar a la de los AINES, aunque suele tener un perfil más suave. 	<ul style="list-style-type: none"> Adultos: 300-500 mg cada 6-8 horas, sin superar los 2 g por día En combinaciones, suele haber entre 300 mg de etenzamida junto con paracetamol y otros coadyuvantes. 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas o cápsulas (monofármaco o combinadas con paracetamol, cafeína, etc.) Pollo para disolución oral (sobres) Comprimidos efervescentes 	
Salicilamida <ul style="list-style-type: none"> Alivio de dolor leve a moderado: cefalea, dolores musculares, dolor dental, dismenorrea Reducción de la fiebre Parte de medicamentos combinados para el tratamiento de resfriados, gripe o síndrome febril 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad a la salicilamida o a otros salicilatos Úlcera gástrica o duodenal activa Sangrado gastrointestinal reciente Asma inducida por AINES o salicilatos Niños con infecciones virales (riesgo de síndrome de Reye) 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe la enzima ciclooxigenasa (COX), reduciendo la síntesis de prostaglandinas, lo que genera efectos: <ul style="list-style-type: none"> Analgésicos Antipiréticos Levemente antiinflamatorios 	<ul style="list-style-type: none"> Adultos: 300 a 600 mg cada 4 a 6 horas Dosis máxima diaria: 2-3 g 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas o cápsulas, usualmente en combinación (con paracetamol, cafeína, etc.) Pollo para disolución oral 	
Diffunisal <ul style="list-style-type: none"> Alivio del dolor leve a moderado, incluyendo: <ul style="list-style-type: none"> Dolor musculoesquelético Artritis reumatoide Osteoartritis Dolor dental o postoperatorio 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad al difunisal, a otros salicilatos o AINES Úlcera gástrica o duodenal activa Sangrado gastrointestinal reciente Asma inducida por AINES o salicilatos Insuficiencia renal o hepática grave 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe de forma reversible la enzima ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2). Esto bloquea la formación de prostaglandinas, reduciendo: <ul style="list-style-type: none"> Dolor (analgésico) Inflamación (antiinflamatorio) Fiebre (antipirético leve) 	<ul style="list-style-type: none"> Inicial: 1000 mg por vía oral, como dosis única de carga (opcional) Mantenimiento: 250 a 500 mg cada 12 horas Dosis máxima: 1500 mg/día 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas de 250 mg y 500 mg No suele encontrarse en presentación inyectable 	
Derivados de ácido acético					
Diclofenaco <ul style="list-style-type: none"> Dolor e inflamación de origen musculoesquelético: <ul style="list-style-type: none"> Artritis reumatoide Osteoartritis Espondilitis anquilosante Dolor agudo: dental, postoperatorio, traumatismos, cólico renal Dismenorrea primaria Condiciones inflamatorias locales: bursitis, tendinitis 	<ul style="list-style-type: none"> Alergia al diclofenaco o a otros AINES Úlcera péptica activa o sangrado gastrointestinal Asma inducida por AINES Insuficiencia hepática, renal o cardíaca grave Tercer trimestre del embarazo 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe la enzima ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2) de forma reversible Esto reduce la síntesis de prostaglandinas, sustancias responsables del: <ul style="list-style-type: none"> Dolor Inflamación Fiebre 	<ul style="list-style-type: none"> Oral: 50 a 75 mg cada 8-12 horas. Dosis máxima: 150 mg/día Intramuscular (IM): 75 mg una o dos veces al día (máx. 150 mg/día) Tópico: aplicar una fina capa 3-4 veces al día Rectal: 50-100 mg cada 8-12 h Oftálmico (colirio): según prescripción médica, en cirugía ocular o inflamación 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas o comprimidos: 25 mg, 50 mg, 75 mg (convencionales o de liberación prolongada) Ampollas: 75 mg/3 mL (intramuscular) Supositorios rectales: 50 mg, 100 mg Gel o crema tópica: 1% o 2% (para uso externo) Colirio: solución oftálmica al 0.1% 	
Indometacina <ul style="list-style-type: none"> Artritis reumatoide Osteoartritis Espondilitis anquilosante Gota aguda (muy eficaz para reducir inflamación y dolor) Bursitis y tendinitis Dismenorrea primaria Cierre del conducto arterioso persistente (en neonatos prematuros) 	<ul style="list-style-type: none"> Alergia a la indometacina o a otros AINES Úlcera gástrica o duodenal activa Sangrado gastrointestinal Asma inducida por AINES Insuficiencia hepática, renal o cardíaca grave 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe la enzima ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2) de forma reversible Esto reduce la síntesis de prostaglandinas, responsables de: <ul style="list-style-type: none"> Dolor Inflamación Fiebre 	<ul style="list-style-type: none"> Oral: 25 mg 2 o 3 veces al día Mantenimiento: hasta 150-200 mg/día, en dosis divididas Rectal (supositorios): 50-100 mg 1-2 veces al día IV o IM (uso hospitalario): Solo en neonatos para cierre de conducto arterioso persistente 	<ul style="list-style-type: none"> Cápsulas: 25 mg, 50 mg Cápsulas de liberación prolongada: 75 mg Tabletas Supositorios: 50 mg, 100 mg Solución inyectable (IV): uso hospitalario neonatal Gel o crema tópica (menos frecuente) 	
Aceclofenaco <ul style="list-style-type: none"> Osteoartritis Artritis reumatoide Espondilitis anquilosante Lumbalgia y otras formas de dolor musculoesquelético 	<ul style="list-style-type: none"> Alergia a la indometacina o a otros AINES Úlcera gástrica o duodenal activa Hemorragia gastrointestinal Historia de asma, urticaria o reacciones alérgicas por AINES Insuficiencia hepática, renal o cardíaca grave 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe la enzima ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2), disminuyendo la síntesis de prostaglandinas Esto reduce: <ul style="list-style-type: none"> Inflamación Dolor Fiebre (aunque su efecto antipirético es limitado) 	<ul style="list-style-type: none"> Oral: 100 mg cada 12 horas (200 mg/día) Se recomienda tomar con alimentos para minimizar efectos gastrointestinales 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas: 100 mg (común) Tabletas recubiertas o de liberación modificada 	
Ketorolaco <ul style="list-style-type: none"> Dolor agudo moderado a severo, como: <ul style="list-style-type: none"> Dolor postoperatorio Dolor dental Dolor musculoesquelético Cólico renal 	<ul style="list-style-type: none"> Úlcera péptica activa o antecedentes de hemorragia gastrointestinal Insuficiencia renal o hepática grave Insuficiencia cardíaca congestiva Pacientes con riesgo de sangrado (por ejemplo, trastornos de coagulación o anticoagulación activa) 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe de forma reversible la enzima ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2) Disminuye la síntesis de prostaglandinas, reduciendo: <ul style="list-style-type: none"> Dolor Inflamación Fiebre Tiene un potente efecto analgésico, con leve acción antipirética y antiinflamatoria (efecto limitado) 	<p>Vía oral:</p> <ul style="list-style-type: none"> 10 mg cada 4-6 horas, según necesidad Dosis máxima diaria: 40 mg/día Duración máxima de uso: 5 días (por riesgo de efectos adversos) <p>Vía intramuscular (IM) o intravenosa (IV):</p> <ul style="list-style-type: none"> 30-60 mg inicial, luego 15-30 mg cada 6 horas Máximo: 120 mg/día (ajustar en ancianos o pacientes con insuficiencia renal leve) <p>Oftálmica:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1 gota 4 veces al día (según indicación) 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas: 10 mg Solución inyectable (IV/IM): 30 mg/mL, 60 mg/2 mL Cotas oftálmicas: 0.4% y 0.5% En algunos países: spray nasal (para dolor moderado) 	
Derivados de ácido propionico					
Ibuprofeno <ul style="list-style-type: none"> Dolor leve a moderado, como: <ul style="list-style-type: none"> Cefalea Dolor dental Dolor muscular Dolor postoperatorio Dismenorrea Fiebre Procesos inflamatorios, como: Artritis reumatoide 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad al ibuprofeno u otros AINES Úlcera péptica activa o antecedentes de sangrado gastrointestinal Insuficiencia renal, hepática o cardíaca grave Asma inducida por AINES Embarazo en el tercer trimestre 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe reversiblemente las enzimas COX-1 y COX-2 Esto bloquea la síntesis de prostaglandinas, reduciendo: <ul style="list-style-type: none"> Dolor (analgésico) Inflamación (antiinflamatorio) Fiebre (antipirético) 	<p>Adultos:</p> <ul style="list-style-type: none"> Analgésico/antipirético: 200-400 mg cada 6-8 horas Antiinflamatorio: 600-800 mg cada 8 horas (según indicación médica) Dosis máxima diaria: 2400 mg/día (idealmente ≤ 1200 mg/día en automedicación) <p>Niños:</p> <ul style="list-style-type: none"> 5-10 mg/kg/dosis cada 6-8 horas Dosis máxima pediátrica: 40 mg/kg/día 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas o cápsulas: 200 mg, 400 mg, 600 mg, 800 mg Suspensión oral: 100 mg/5 mL o 200 mg/5 mL (uso pediátrico) Cotas orales: 20-40 mg/mL (lactantes) Comprimidos masticables (para niños mayores) Gel o crema tópica: para dolor localizado 	
Ketoprofeno <ul style="list-style-type: none"> Dolor agudo leve a moderado, como: <ul style="list-style-type: none"> Dolor dental Dolor postoperatorio Dolor musculoesquelético Dismenorrea Enfermedades inflamatorias crónicas 	<p>No debe usarse en pacientes con:</p> <ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad al ketoprofeno u otros AINES Úlcera gástrica activa o antecedentes de sangrado gastrointestinal Asma inducida por AINES o salicilatos Insuficiencia hepática, renal o cardíaca grave 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe reversiblemente las enzimas COX-1 y COX-2, lo que reduce la síntesis de prostaglandinas Esto disminuye: <ul style="list-style-type: none"> Dolor (efecto analgésico) Inflamación (efecto antiinflamatorio) Fiebre (efecto antipirético) 	<p>Adultos (oral):</p> <ul style="list-style-type: none"> Dolor leve a moderado / fiebre: 50-100 mg cada 6-8 horas Artritis / dolor crónico: 150-200 mg/día divididos en 2 o 3 dosis Dosis máxima diaria: 300 mg <p>Intramuscular o intravenosa (uso hospitalario):</p> <ul style="list-style-type: none"> 100 mg cada 12 horas (máximo 200 mg/día) <p>Vía tópica:</p> <ul style="list-style-type: none"> Aplicar 2-3 veces al día sobre la zona afectada 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas / cápsulas: 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg Solución inyectable: 100 mg/2 mL Gel / crema tópica: 2.5% o 5% Supositorios (algunas presentaciones): 100 mg 	
Naproxeno <ul style="list-style-type: none"> Dolor leve a moderado, incluyendo: <ul style="list-style-type: none"> Dolor muscular y articular Dolor dental Dolor postoperatorio Dismenorrea (dolor menstrual) 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad al naproxeno u otros AINES Úlcera péptica activa o antecedentes de hemorragia gastrointestinal Insuficiencia renal, hepática o cardíaca grave Asma inducida por AINES Embarazo (especialmente en el tercer trimestre) 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe reversiblemente las enzimas ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2) Esto reduce la síntesis de prostaglandinas, lo que produce: <ul style="list-style-type: none"> Inflamación Reducción de la inflamación (antiinflamatorio) Bajada de la fiebre (antipirético) 	<p>Adultos:</p> <ul style="list-style-type: none"> Dolor leve a moderado / fiebre: 250-500 mg cada 12 horas Dosis inicial en dolor agudo: hasta 750-1000 mg Dismenorrea: 500 mg al inicio, seguido de 250 mg cada 6-8 horas Dosis máxima diaria: 1000-1250 mg/día 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas: 250 mg, 500 mg Tabletas de liberación prolongada: 750 mg Suspensión oral: 125 mg/5 mL (uso pediátrico) Cápsulas Comprimidos efervescentes 	
Dexketoprofeno <ul style="list-style-type: none"> Dolor muscular y articular Dolor dental Dolor postoperatorio Dismenorrea (dolor menstrual) Dolor lumbar o cervical 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad al dexketoprofeno, ketoprofeno u otros AINES Úlcera péptica activa o antecedentes de hemorragia digestiva Asma inducida por AINES Insuficiencia cardíaca, renal o hepática grave 	<p>El dexketoprofeno es el enantiómero activo del ketoprofeno:</p> <ul style="list-style-type: none"> Inhibe de manera reversible las enzimas COX-1 y COX-2 Reduce la producción de prostaglandinas, las principales mediadoras del: <ul style="list-style-type: none"> Dolor Inflamación 	<p>Adultos (oral):</p> <ul style="list-style-type: none"> 25 mg cada 8 horas, según necesidad Intervalo mínimo entre dosis: 8 horas Dosis máxima diaria: 75 mg 	<ul style="list-style-type: none"> Comprimidos recubiertos: 25 mg Solución inyectable (IV o IM): 25 mg/mL Granulado para solución oral (sobres): 25 mg 	
Dexibuprofeno <ul style="list-style-type: none"> Dolor leve a moderado, como: <ul style="list-style-type: none"> Dolor dental Dolor postoperatorio Dolor muscular o articular Dismenorrea (dolor menstrual) 	<ul style="list-style-type: none"> Dolor leve a moderado, como: <ul style="list-style-type: none"> Dolor dental Dolor postoperatorio Dolor muscular o articular Dismenorrea (dolor menstrual) 	<ul style="list-style-type: none"> Es el enantiómero S(-) activo del ibuprofeno, responsable de su efecto terapéutico Inhibe de forma reversible las enzimas COX-1 y COX-2 Reduce la producción de prostaglandinas, lo que disminuye: <ul style="list-style-type: none"> Dolor (efecto analgésico) Inflamación (efecto antiinflamatorio) Fiebre (efecto antipirético) 	<p>Adultos:</p> <ul style="list-style-type: none"> Dolor o fiebre: 200-400 mg cada 6-8 horas, según necesidad Dosis máxima diaria: 1200 mg/día Dolor menstrual o inflamatorio: Iniciar con 300-400 mg cada 8 horas <p>Niños (sólo en formulación pediátrica):</p> <ul style="list-style-type: none"> A partir de los 6 años: 6-10 mg/kg/dosis cada 6-8 horas Máximo: 30 mg/kg/día 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas recubiertas: 200 mg, 300 mg, 400 mg Suspensión oral: 100 mg/5 mL o 200 mg/5 mL (uso pediátrico) Cotas pediátricas: 40 mg/mL (en algunos países) 	
Oxicams					
Piroxicam <ul style="list-style-type: none"> Artritis reumatoide Osteoartritis Espondilitis anquilosante Dolor musculoesquelético agudo Lumbalgia, ciática 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad al piroxicam u otros AINES Úlcera gástrica o duodenal activa o antecedentes de sangrado digestivo Historia de asma, urticaria o reacciones alérgicas por AINES Insuficiencia renal, hepática o cardíaca grave Trastornos de coagulación o tratamiento con anticoagulantes 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe la ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2) de forma no selectiva Disminuye la síntesis de prostaglandinas, responsables del: <ul style="list-style-type: none"> Dolor Inflamación Fiebre 	<p>Adultos (oral o IM):</p> <ul style="list-style-type: none"> 20 mg una vez al día O bien, 10 mg cada 12 horas si hay intolerancia gastrointestinal En afecciones agudas: puede iniciarse con 40 mg/día durante 2 días, luego reducir Dosis máxima diaria: 20 mg (uso prolongado) 	<ul style="list-style-type: none"> Cápsulas / tabletas: 10 mg y 20 mg Tabletas dispersables: 20 mg Gel tópico: 0.5% (en algunos países) Inyectable IM: 20 mg/mL (uso limitado a corto plazo) 	
Tenoxicam <ul style="list-style-type: none"> Artritis reumatoide Osteoartritis (artrosis) Espondilitis anquilosante Dolor musculoesquelético agudo 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad al tenoxicam, a otros AINES o al ácido acetilsalicílico Úlcera gástrica o duodenal activa Hemorragia gastrointestinal o antecedentes de perforación digestiva Insuficiencia hepática, renal o cardíaca grave Historia de asma o reacciones alérgicas graves por AINES 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe de manera no selectiva las enzimas ciclooxigenasa COX-1 y COX-2 Esto reduce la síntesis de prostaglandinas, que participan en: <ul style="list-style-type: none"> Inflamación Dolor Fiebre 	<p>Adultos (oral o parenteral):</p> <ul style="list-style-type: none"> Dosis estándar: 20 mg una vez al día, preferentemente con las comidas Tratamiento inicial (crisis aguda): Puede mantenerse por unos días a 20 mg/día, luego reducir si es posible Dosis máxima recomendada: 20 mg/día 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas / comprimidos: 20 mg Pollo liofilizado (para inyección IM/IV): 20 mg (uso hospitalario) 	
Meloxicam <ul style="list-style-type: none"> Osteoartritis (artrosis) Artritis reumatoide Espondilitis anquilosante Dolor musculoesquelético agudo 	<ul style="list-style-type: none"> Historia de asma, urticaria o reacciones alérgicas inducidas por AINES Úlcera péptica activa o hemorragia digestiva Insuficiencia renal, hepática o cardíaca grave 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe preferentemente la enzima COX-2, reduciendo la síntesis de prostaglandinas Esto provoca una disminución de: <ul style="list-style-type: none"> Dolor Inflamación Fiebre 	<ul style="list-style-type: none"> Osteoartritis / dolor articular crónico: 7.5-15 mg una vez al día, por vía oral Artritis reumatoide / espondilitis anquilosante: 15 mg/día (ajustar a 7.5 mg si hay riesgo gastrointestinal) Dolor agudo o postoperatorio: 7.5-15 mg/día (por corto plazo) Dosis máxima diaria: 15 mg 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas: 7.5 mg, 15 mg Suspensión oral: 7.5 mg/5 mL (uso pediátrico) Inyectable (IM): 15 mg/1.5 mL (uso hospitalario) 	
Lornoxicam <ul style="list-style-type: none"> Osteoartritis (artrosis) Artritis reumatoide Espondilitis anquilosante 	<ul style="list-style-type: none"> Historia de asma, rinitis o urticaria inducida por AINES Úlcera péptica activa o antecedentes de hemorragia gastrointestinal Insuficiencia hepática, renal o cardíaca grave Trastornos hemorrágicos o tratamiento con anticoagulantes Embarazo (especialmente en el tercer trimestre) y lactancia Menores de 18 años (no recomendado) 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe la ciclooxigenasa (COX-1 y COX-2) de forma no selectiva Disminuye la síntesis de prostaglandinas, que son responsables del: <ul style="list-style-type: none"> Dolor Inflamación Fiebre 	<ul style="list-style-type: none"> Dolor agudo: 8 mg cada 12 horas Dosis máxima diaria: 16 mg Artritis / dolor crónico: 8-16 mg al día, divididos en 1-2 tomas Inyectable (uso hospitalario): 8 mg IM o IV cada 12 horas, máximo 16 mg/día 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas: 4 mg y 8 mg Pollo para solución inyectable (IM o IV): 8 mg Tabletas dispersables 	
COXIBS					
Etoricoxib <ul style="list-style-type: none"> Osteoartritis (artrosis) Artritis reumatoide Espondilitis anquilosante Gota aguda Dolor agudo postoperatorio Cirugía dental o ginecológica 	<ul style="list-style-type: none"> Insuficiencia hepática o renal grave Enfermedad cardiovascular significativa Hipertensión no controlada Insuficiencia cardíaca moderada o grave Enfermedad arterial coronaria o cerebrovascular Embarazo y lactancia Niños y adolescentes menores de 16 años 	<ul style="list-style-type: none"> Es un inhibidor altamente selectivo de la COX-2, con mínima acción sobre la COX-1 Inhibe la síntesis de prostaglandinas, reduciendo: <ul style="list-style-type: none"> Inflamación Dolor Fiebre 	<p>Adultos:</p> <ul style="list-style-type: none"> Osteoartritis: 30-60 mg una vez al día Artritis reumatoide / espondilitis anquilosante: 90 mg una vez al día Cota aguda: 120 mg una vez al día (máximo 8 días) 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas recubiertas: 30 mg, 60 mg, 90 mg, 120 mg 	
Parecoxib <ul style="list-style-type: none"> El parecoxib está indicado en el tratamiento a corto plazo del: <ul style="list-style-type: none"> Dolor agudo postoperatorio (tras cirugía ortopédica, dental, ginecológica, abdominal, etc.) Dolor moderado a severo, cuando la administración oral no es adecuada 	<ul style="list-style-type: none"> Alergia al parecoxib, valdecoxib o a otros AINES inhibidores de COX-2 Reacciones alérgicas previas a AINES (asma, urticaria, angioedema) Pacientes con enfermedad cardiovascular conocida (infarto, angina, accidente cerebrovascular, insuficiencia cardíaca) 	<ul style="list-style-type: none"> El parecoxib es un profármaco: se convierte rápidamente en valdecoxib, su metabolito activo Inhibe de forma selectiva la enzima COX-2, lo que: <ul style="list-style-type: none"> Disminuye la producción de prostaglandinas Reduce el dolor, la inflamación y la fiebre 	<ul style="list-style-type: none"> Dosis inicial recomendada: 40 mg por vía intravenosa (IV) o intramuscular (IM) una sola vez Posteriormente: 20-40 mg cada 12 horas, si es necesario, según respuesta clínica Dosis máxima diaria: 80 mg 	<ul style="list-style-type: none"> Vial para inyección IV/IM: 40 mg liofilizado (en polvo para reconstituir con solución salina o agua estéril) 	
Celecoxib <ul style="list-style-type: none"> Osteoartritis (artrosis) Artritis reumatoide Espondilitis anquilosante Dismenorrea primaria 	<ul style="list-style-type: none"> Antecedentes de asma, urticaria o reacciones alérgicas por AINES Enfermedad cardiovascular activa (infarto, angina, accidente cerebrovascular, insuficiencia cardíaca) Insuficiencia hepática o renal grave Embarazo en el tercer trimestre Lactancia Niños menores de 2 años (solo se utiliza en artritis idiopática juvenil en mayores de 2 años, bajo indicación médica) 	<ul style="list-style-type: none"> Inhibe de forma selectiva la enzima COX-2 Reduce la síntesis de prostaglandinas, disminuyendo: <ul style="list-style-type: none"> Inflamación Dolor Fiebre 	<ul style="list-style-type: none"> Osteoartritis: 200 mg al día (como 1 dosis de 200 mg o 100 mg cada 12 h) Artritis reumatoide: 100-200 mg cada 12 h (máximo 400 mg/día) Espondilitis anquilosante: 200-400 mg/día Dolor agudo / dismenorrea primaria: Inicial: 400 mg Seguido de 200 mg si es necesario en el mismo día Mantenimiento: 200 mg cada 12 h por pocos días 	<ul style="list-style-type: none"> Cápsulas orales: <ul style="list-style-type: none"> 100 mg 200 mg 400 mg 	
Selectivos					
Muy selectivos COX-1					
Ketorolaco	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1
Flurbiprofeno	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1
Poco selectivos COX-1					
Indometacina	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1
Ibuprofeno	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1
Ketoprofeno	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1
AAS	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1
Naproxeno	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1
Muy selectivos COX-2					
Etoricoxib	Tema principal 1	Tema principal 1	Tema principal 1		

ANTILEUCOTRIENOS

NOMBRE	INDICACIONES	CONTRAINDICACIONES	MECANISMO DE ACCIÓN	DOSIS	PRESENTACIONES
Antagonistas de los receptores de cisteinil leucotrienos (CysLT)					
Montelukast	<p>Asma bronquial crónica Prevenición del broncoespasmo inducido por ejercicio. Rinitis alérgica estacional y perenne (alivio de síntomas nasales y oculares). Asma inducida por alérgenos o por frío (complementario a corticoides inhalados).</p>	<p>Hipersensibilidad (alergia) a Montelukast o a alguno de sus componentes.</p> <ul style="list-style-type: none"> Incluye reacciones como urticaria, angioedema o anafilaxia. Niños menores de 6 meses. No se recomienda por falta de estudios suficientes. <p>Precaución en pacientes con trastornos hepáticos severos.</p> <p>Síndrome de Churg-Strauss (vasculitis eosinofílica).</p> <ul style="list-style-type: none"> Puede aparecer al reducir corticoides sistémicos y comenzar Montelukast. <p>Advertencias neuropsiquiátricas.</p> <ul style="list-style-type: none"> Se han reportado efectos como insomnio, irritabilidad, ansiedad, pesadillas 	<p>Es un antagonista selectivo de los receptores CysLT1 de leucotrienos.</p> <ul style="list-style-type: none"> Los leucotrienos son sustancias inflamatorias derivadas del ácido araquidónico. Participan en la bronco-constricción, edema, hipersecreción de moco y reclutamiento de eosinófilos en enfermedades respiratorias. Montelukast bloquea estos receptores, reduciendo: <ul style="list-style-type: none"> Inflamación de vías respiratorias Síntomas de asma y rinitis Respuesta broncoconstrictora al ejercicio o a alérgenos 	<ul style="list-style-type: none"> Adultos y adolescentes ≥15 años: 10 mg por la noche Niños de 6 a 14 años: 5 mg (comprimido masticable) por la noche Niños de 2 a 5 años: 4 mg (comprimido masticable) por la noche Lactantes de 6 a 23 meses: 4 mg (granulado oral) por la noche 	<p>Comprimidos recubiertos:</p> <ul style="list-style-type: none"> 10 mg <p>Para adultos y adolescentes. Comprimidos masticables:</p> <ul style="list-style-type: none"> 4 mg y 5 mg Para niños. <p>Granulado oral:</p> <ul style="list-style-type: none"> 4 mg en sobres <p>• Para lactantes y niños pequeños.</p>
Zafirlukast	<p>Asma bronquial crónica</p> <ul style="list-style-type: none"> Tratamiento profiláctico y de mantenimiento. Mejora los síntomas y la función pulmonar. Reduce el uso de broncodilatadores de rescate. <p>Prevenición del broncoespasmo inducido por ejercicio</p>	<ol style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad a Zafirlukast o a cualquiera de sus componentes. Pacientes con insuficiencia hepática moderada a grave. <ul style="list-style-type: none"> Zafirlukast se metaboliza en el hígado y puede causar hepatotoxicidad. Precaución en pacientes con antecedentes de trastornos hepáticos. Interacciones medicamentosas importantes: <ul style="list-style-type: none"> Puede interactuar con warfarina, aumentando el riesgo de sangrado. 	<p>Zafirlukast es un antagonista selectivo de los receptores CysLT1 de leucotrienos.</p> <ul style="list-style-type: none"> Inhibe los efectos de los leucotrienos D4 y E4 en las vías respiratorias. Esto resulta en: <ul style="list-style-type: none"> Disminución de la inflamación bronquial. Reducción del broncoespasmo. Menor secreción mucosa. Disminución de la respuesta alérgica en asma 	<p>•Adultos y adolescentes ≥12 años: 20 mg dos veces al día (cada 12 horas, con el estómago vacío).</p>	<p>Comprimidos recubiertos: 20 mg</p>
Inhibidores de la 5-lipooxigenasa					
Zileuton	<p>Tratamiento profiláctico y crónico del asma persistente leve a moderada en adultos y adolescentes mayores de 12 años. Mejora los síntomas respiratorios, reduce la necesidad de broncodilatadores de rescate y ayuda a mantener el control del asma.</p>	<p>Hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de sus excipientes.</p> <ul style="list-style-type: none"> Enfermedad hepática activa o elevaciones persistentes de las enzimas hepáticas (ALT ≥ 3 veces el límite superior normal). Pacientes con antecedentes de hepatotoxicidad inducida por fármacos. Interacciones importantes con medicamentos como: <ul style="list-style-type: none"> Teofilina: aumento de toxicidad. Warfarina: alteraciones en INR. Propranolol: aumento de sus niveles plasmáticos. 	<p>Esta enzima convierte el ácido araquidónico en leucotrienos (LTC4, LTD4, LTE4, LTB4), potentes mediadores inflamatorios implicados en:</p> <ul style="list-style-type: none"> Broncoconstricción Inflamación de las vías respiratorias Quimiotaxis de eosinófilos Producción de moco <p>Al inhibir la 5-LOX, Zileutón bloquea la producción total de leucotrienos, a diferencia de Montelukast o Zafirlukast, que solo bloquean sus receptores.</p>	<p>Tema principal 1</p>	<p>Zyflo (comprimidos de liberación inmediata):</p> <ul style="list-style-type: none"> 600 mg <p>Zyflo CR (comprimidos de liberación prolongada):</p> <ul style="list-style-type: none"> 1200 mg

Antiinflamatorios Esteroides

Nombre	INDICACIONES	CONTRA INDICACIONES	MECANISMOS DE ACCIÓN	DOSI	PRESENTACIÓN
<u>Mineralocorticoides</u>					
fludrocortisona	<ul style="list-style-type: none"> Insuficiencia suprarrenal primaria (Enfermedad de Addison), generalmente junto con glucocorticoides. Hiperplasia suprarrenal congénita (HSC) con pérdida de sal. Tratamiento de hipotensión ortostática crónica en algunos casos. 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad a la fludrocortisona o a cualquiera de sus componentes. Infecciones micóticas sistémicas. Hipertensión severa no controlada. Insuficiencia cardíaca congestiva descompensada. Úlcera péptica activa. Glaucoma o tuberculosis activa sin tratamiento adecuado. 	La fludrocortisona es un mineralocorticoide sintético con potente actividad sobre la retención de sodio y excreción de potasio, similar a la aldosterona. Actúa a nivel del túbulo distal renal aumentando la reabsorción de sodio y agua y la excreción de potasio e hidrógeno, ayudando a mantener el equilibrio hidroelectrolítico y la presión arterial.	<ul style="list-style-type: none"> Insuficiencia suprarrenal: Adultos: 0.05 a 0.2 mg por vía oral al día. Dosis ajustada según respuesta clínica y niveles de electrolitos. Hipotensión ortostática: 0.1 mg al día, ajustando según respuesta y efectos secundarios (puede llegar hasta 0.3 mg/día en algunos casos). 	Tabletas de 0.1 mg (100 mcg). Ej.: Florinef u otras marcas genéricas.
<u>Glucocorticoides</u>					
Cortisona e hidrocortisona	<ul style="list-style-type: none"> Insuficiencia suprarrenal (como en la enfermedad de Addison) Enfermedades inflamatorias (artritis, bursitis) Enfermedades alérgicas (asma, dermatitis) Enfermedades autoinmunes (lupus, colitis ulcerosa) Reacciones alérgicas graves 	<ul style="list-style-type: none"> Infecciones sistémicas sin tratamiento adecuado Tuberculosis activa sin tratamiento Herpes ocular Hipersensibilidad a los corticosteroides 	Es un glucocorticoide natural. Actúa: <ul style="list-style-type: none"> Reduciendo la inflamación Suprimiendo el sistema inmunológico Aumentando los niveles de glucosa y afectando el metabolismo proteico y lipídico 	<ul style="list-style-type: none"> Oral (adultos): 20-240 mg/día en dosis divididas Intravenosa (crisis suprarrenal/shock): 100-500 mg cada 6 horas según la gravedad 	Tabletas (10 mg, 20 mg) Ampollas inyectables (100 mg, 500 mg) Cremas y ungüentos al 0.5%, 1%, 2.5%
Dexametasona	<ul style="list-style-type: none"> Enfermedades inflamatorias severas (artritis reumatoide, lupus, vasculitis) Alergias severas (asma, anafilaxia) Edema cerebral (por tumores, traumatismos) Náuseas y vómitos inducidos por quimioterapia Insuficiencia suprarrenal (en casos agudos) COVID-19 (casos graves con requerimiento de oxígeno o ventilación) 	<ul style="list-style-type: none"> Infecciones fúngicas sistémicas sin tratamiento Hipersensibilidad a la dexametasona o a otros corticosteroides Úlcera péptica activa Osteoporosis severa 	<ul style="list-style-type: none"> La dexametasona es un glucocorticoide sintético de larga duración y alta potencia. Inhíbe la producción de prostaglandinas, leucotrienos y citoquinas. Suprime la respuesta inflamatoria e inmunológica. Reduce la permeabilidad vascular y estabiliza las membranas lisosomales. No posee actividad mineralocorticoide significativa. 	Oral o IV/IM (adultos): 0.5-10 mg/día, en una sola dosis o dividida. (En edema cerebral: hasta 16-24 mg/día inicialmente) Niños: 0.02-0.3 mg/kg/día según la indicación COVID-19 grave: 6 mg una vez al día por hasta 10 días (oral o IV)	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas: 0.5 mg, 0.75 mg, 1 mg, 4 mg, 6 mg Inyectable (IV/IM): 4 mg/mL, 10 mg/mL Solución oral: 0.5 mg/5 mL Gotas oftálmicas o óticas: 0.1%
Prednisona	<ul style="list-style-type: none"> Enfermedades inflamatorias: artritis reumatoide, lupus eritematoso sistémico, polimialgia reumática Enfermedades autoinmunes: vasculitis, enfermedad inflamatoria intestinal (Crohn, colitis ulcerosa) Alergias severas: asma bronquial, dermatitis atópica, urticaria Insuficiencia suprarrenal (como terapia de reemplazo) Tratamiento de ciertos cánceres: leucemias, linfomas Rechazo de trasplantes (como inmunosupresor) 	<ul style="list-style-type: none"> Infecciones fúngicas sistémicas no tratadas Hipersensibilidad al fármaco Úlcera gástrica activa Osteoporosis severa Diabetes mellitus descompensada 	<ul style="list-style-type: none"> La prednisona es un glucocorticoide sintético que se convierte en prednisolona (su forma activa) en el hígado. Inhíbe mediadores inflamatorios (prostaglandinas, citoquinas). Suprime la función inmune (inhíbe linfocitos T y B). Reduce la permeabilidad vascular y estabiliza membranas celulares. Tiene potente efecto antiinflamatorio y moderado efecto inmunosupresor. Posee mínima actividad mineralocorticoide (menos retención de sodio comparado con hidrocortisona). 	<ul style="list-style-type: none"> Adultos (oral): 5-60 mg/día en una sola toma o dividida (típico: 10-20 mg/día) Dosis altas: hasta 1 mg/kg/día en enfermedades graves Niños: 0.1-2 mg/kg/día dependiendo del diagnóstico 	<ul style="list-style-type: none"> Tabletas: 1 mg, 5 mg, 10 mg, 20 mg, 50 mg Jarabe o suspensión oral: 5 mg/5 mL Tabletas masticables o dispersables: (en formulaciones pediátricas)
Desoximetasona	<ul style="list-style-type: none"> Dermatitis atópica Psoriasis Dermatitis seborreica Eccema crónico Lichen planus Reacciones alérgicas cutáneas 	<ul style="list-style-type: none"> Hipersensibilidad a la desoximetasona o a otros corticosteroides tópicos Infecciones cutáneas virales (herpes, varicela), bacterianas o micóticas sin tratamiento concomitante Lesiones cutáneas tuberculosas o sifilíticas Rosácea, acné vulgar o dermatitis perioral 	<ul style="list-style-type: none"> La desoximetasona es un glucocorticoide tópico de alta potencia. Reduce la inflamación al inhibir: La liberación de mediadores inflamatorios (prostaglandinas, leucotrienos) La migración de células inflamatorias (como los leucocitos) Estabiliza membranas lisosomales y capilares en la piel, reduciendo el enrojecimiento, edema y prurito. 	<ul style="list-style-type: none"> Adultos y niños mayores de 2 años: Aplicar una capa delgada sobre la zona afectada una o dos veces al día. No se recomienda el uso por más de 2 semanas continuas sin reevaluación médica. Dosis máxima sugerida: no más de 50 g/ semana. 	<ul style="list-style-type: none"> Crema tópica al 0.25% Ungüento al 0.25%
<u>Andrógenos Suprarrenales</u>					
Dehidroepiandrosterona (DHEA)	<ul style="list-style-type: none"> Insuficiencia suprarrenal (suplementación en mujeres con déficit de andrógenos). Síndrome de fatiga crónica (en estudio). Lupus eritematoso sistémico (LES) (coadyuvante en mujeres con LES leve a moderado). Infertilidad por baja reserva ovárica (uso experimental). 	<ul style="list-style-type: none"> Cáncer hormonodependiente (mama, próstata). Embarazo y lactancia. Enfermedades hepáticas graves. Hiperandrogenismo severo o antecedentes de virilización. Hipersensibilidad al principio activo. 	La DHEA es una hormona esteroidea endógena producida principalmente por las glándulas suprarrenales. Es precursora de los andrógenos (testosterona) y estrógenos. Su acción depende de su conversión en estos esteroides sexuales. Actúa sobre múltiples tejidos promoviendo efectos anabólicos, neuroprotectores, inmunomoduladores y posiblemente mejorando el estado de ánimo, la energía y la función sexual.	<ul style="list-style-type: none"> Insuficiencia suprarrenal (mujeres): 25-50 mg/día vía oral. Lupus eritematoso sistémico: 200 mg/día (uso controlado). Síndrome de fatiga crónica o infertilidad: 25-75 mg/día (bajo seguimiento médico) 	Cápsulas o tabletas de 25 mg, 50 mg y 100 mg.

