

Prospecto: información para el usuario

triflusal cinsa 300 mg cápsulas duras EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es triflusal cinsa y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar triflusal cinsa
3. Cómo tomar triflusal cinsa
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de triflusal cinsa
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es triflusal cinsa y para qué se utiliza

Triflusal pertenece a un grupo de medicamentos denominados antiagregantes plaquetarios que actúan evitando la formación de coágulos (trombos) que pueden obstruir los vasos sanguíneos.

Este medicamento está indicado en adultos para reducir el riesgo de reaparición de un infarto de miocardio, de una angina de pecho estable o inestable o de un infarto cerebral en pacientes que han padecido previamente alguno de estos procesos.

También está indicado en pacientes que han sido sometidos a una operación de “bypass” coronario.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar triflusal cinsa

No tome triflusal cinsa

- Si es alérgico al triflusal o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- Si tiene una úlcera de estómago o antecedentes de úlcera de estómago complicada.
- Si padece cualquier otro trastorno que cause hemorragias.
- Si es alérgico (hipersensible) a los salicilatos.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar triflusal cinsa.

- Si padece insuficiencia renal o hepática.
- Si está expuesto a riesgo de hemorragia, sea por traumatismo u otras situaciones patológicas o porque toma, durante periodos prolongados de tiempo, antiinflamatorios no esteroideos (medicamentos utilizados para tratar el dolor y/o la inflamación de músculos o articulaciones).
- Si va a someterse a alguna intervención quirúrgica. En este caso el riesgo hemorrágico debe evaluarse y, si fuera necesario, usted tendrá que dejar de tomar triflusal siete días antes de la intervención.

Consulte a su médico, incluso si cualquiera de las circunstancias anteriormente mencionadas le hubieran ocurrido alguna vez.

Niños y adolescentes

La seguridad y eficacia en menores de 18 años no han sido establecidas, por lo tanto no está recomendada su administración a ese grupo de edad.

Otros medicamentos y triflusal cinfa

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

Ciertos medicamentos pueden interactuar con triflusal, en este caso, puede resultar necesario cambiar la dosis o interrumpir el tratamiento.

Es importante que informe a su médico si toma alguno de los siguientes medicamentos: antiinflamatorios no esteroideos, antidiabéticos orales o anticoagulantes orales, ya que pueden intensificarse los efectos de estos medicamentos, incluyendo los de triflusal.

Toma de triflusal cinfa con alimentos y bebidas

Tomando triflusal con las comidas, disminuye la posibilidad de aparición de los efectos adversos digestivos.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas

No se han descrito efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria.

3. Cómo tomar triflusal cinfa

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es de dos cápsulas (600 mg de triflusal) al día, en una toma única o repartida en dos tomas, o de tres cápsulas (900 mg de triflusal) al día, repartida en tres tomas.

No lo suspenda sin que su médico se lo indique.

Forma de administración

Vía oral.

Ingiera la cápsula con una cantidad suficiente de líquido y preferentemente con las comidas.

Si toma más triflusal cinfa del que debe

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Por ingestión de dosis muy elevadas pueden aparecer síntomas de intoxicación por salicilatos (dolor de cabeza, zumbidos, vértigo, náuseas, vómitos, respiración acelerada).

Si olvidó tomar triflusal cinfa

En caso de olvido de una dosis, espere a la siguiente.

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- **Efectos adversos muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes):**
Pesadez de estómago.
- **Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes):**
Dolor de cabeza, dolor del abdomen, náuseas, estreñimiento, vómitos, flatulencia y anorexia. Estos síntomas suelen ser leves y desaparecer al cabo de pocos días incluso sin suspender el tratamiento.
- **Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes):**
Hemorragia gastrointestinal, distensión abdominal, diarrea, sangre en las heces, hemorragia rectal, sangre en la orina, hematomas, púrpura (manchas púrpuras en la piel o membranas mucosas), hemorragia nasal, sangrado de las encías y hemorragia cerebral. Infección de las vías urinarias, picor y erupción de la piel, confusión, vértigo, mareo, convulsiones, zumbido en los oídos, disminución de la capacidad auditiva, alteración del gusto, aumento de la tensión arterial, accidente isquémico transitorio, dificultad para respirar, infección respiratoria de las vías altas (nariz, garganta), anemia, fiebre, síntomas de gripe.
- **Efectos adversos muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 pacientes):**
Reacción alérgica de la piel expuesta a la luz solar.

Comunicación de efectos adversos


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de triflusal cinfa

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 30°C.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda, pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de triflusal cinfa

- El principio activo es triflusal. Cada cápsula dura contiene 300 mg de triflusal.
- Los demás componentes son: la gelatina de la cápsula.

Aspecto del producto y contenido del envase

Cápsulas de gelatina dura transparentes, que contienen un polvo cristalino de color blanco o casi blanco. Se presenta en blísteres de aluminio/PVC-PVDC. Cada envase contiene 30 o 50 cápsulas duras.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Laboratorios Cinfa, S.A.
Carretera Olaz-Chipi, 10. Polígono Industrial Areta
31620 Huarte (Navarra) - España

Responsable de la fabricación

Laboratorios Cinfa, S.A.
Carretera Olaz-Chipi, 10. Polígono Industrial Areta
31620 Huarte (Navarra) - España

o

TOLL MANUFACTURING SERVICES, S.L.

Aragoneses, 2
28108 Alcobendas (Madrid) España

Fecha de la última revisión de este prospecto: Octubre 2021

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>.