

# MAXIBONAGEL®

Sin <sup>azúcar</sup>

## CLASE FARMACOLÓGICA.

Magaldrato y antiflatulentos. Código ATC: A02AF01

## COMPOSICIÓN.

Cada 10 mL de suspensión de MAXIBONAGEL® contiene:

Magaldrato 1.080 mg

Simeticona 200 mg

Excipientes: Sorbitol, parabenos, glicerina, otros c.s.

## FORMA FARMACÉUTICA.

Suspensión.

## VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiácido - Antiflatulento.

## PROPIEDADES.

MAXIBONAGEL® neutraliza la secreción ácida gástrica en un pH entre 3 y 5 atrapando el 100% de la pepsina, inactivando la proteólisis, favoreciendo la remisión de las lesiones de la mucosa gástrica y el alivio rápido de los síntomas de la acidez.

A diferencia de los antiácidos convencionales, que con el tiempo se oxidan y pierden la capacidad de neutralizar ácidos, magaldrato no se oxida y mantiene su capacidad de neutralización.

Simeticona posee una poderosa acción antiflatulenta, reduciendo la tensión superficial de las burbujas de gas en el aparato digestivo, facilitando su efectiva eliminación.

## INDICACIONES.

MAXIBONAGEL® está indicado en cuadros, que cursan con hiperacidez gástrica, en el tratamiento y profilaxis de úlcera péptica gastroduodenal, gastritis, esofagitis por reflujo, flatulencia, distensión abdominal, hernia hiatal.

Por no tener azúcar está indicado en pacientes diabéticos y con intolerancia a ciertos azúcares.

## POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Adultos y mayores de 12 años: 10 mL después de las comidas, ante la aparición de los síntomas y antes de acostarse. No exceder un máximo de 100 mL en 24 horas.

Niños de 6 a 12 años: 5 mL después de las comidas, ante la aparición de los síntomas y antes de acostarse. No exceder un máximo de 50 mL en 24 horas.

No utilizar la dosis máxima por un periodo mayor a 2 semanas.

## EFFECTOS SECUNDARIOS.

Con el uso prolongado o dosis grandes, puede ocasionar el síndrome de depleción de fósforo.

## EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y lactancia, salvo criterio médico.

## CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

## SOBREDOSIS.

No se han descrito casos de sobredosis a las dosis recomendadas.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Puede alterar la absorción de tetraciclinas, indometacina, benzodiazepinas, digumolol, digoxina, warfarina, cimetidina. Administrar con 2 o 3 horas de diferencia.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Por contener sorbitol, glicerina y parabenos puede provocar cefalea, molestias gastrointestinales e hipersensibilidad. Utilizar con precaución en pacientes con insuficiencia renal y diálisis crónica. Pacientes que sufren constipación crónica.

## LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C.

Mantener fuera del alcance de los niños.

No usar después de la fecha de vencimiento.

Consulte con su médico si no advierte mejoría.

Venta libre.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contactenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web:

[www.breskotpharma.com](http://www.breskotpharma.com)

## PRESENTACIÓN.

Frasco x 200 mL



SCIENCE. LIFE. HOPE.

**GMP**  
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia. Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras. Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519

**Somos una empresa socialmente comprometida, que promueve el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.**

