

SUCRABONAGEL®

Sin
azúcar

Endulzado
con sucralosa

CLASE FARMACOLÓGICA.

Sucralfato. Código ATC: A02BX02.
Siliconas. Código ATC: A03AX13.

COMPOSICIÓN.

Cada 10 mL de suspensión contiene:
Sucralfato 2 g
Simeicona 200 mg
Excipientes: sucralosa, parabenos, glicerina, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Suspensión

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiulceroso, gastroprotector, antiflatulento.

PROPIEDADES.

Sucralfato es un antiulceroso no sistémico, citoprotector de la mucosa gastroduodenal, al estar en contacto con la mucosa, forma un gel que se adhiere a las proteínas del área lesionada, ofreciendo una efectiva protección contra el HCl y la pepsina. Adicionalmente, inhibe la producción de pepsina y sales biliares. La presencia de sucralfato sobre la lesión ulcerada disminuye la retrodifusión del ácido, protegiendo la mucosa, incrementa la producción del factor de crecimiento epidérmico y de los fibroblastos, favoreciendo la regeneración epitelial con la consecuente cicatrización del nicho ulcerado.

Simeicona es un agente antiflatulento activo, alivia las molestias abdominales ocasionadas por exceso de gases.

SUCRABONAGEL® está endulzado con sucralosa, que es un derivado natural del azúcar aprobado por la FDA y la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA), su consumo no aporta calorías y puede ser utilizado de forma segura.

INDICACIONES.

Tratamiento de esofagitis por reflujo, gastritis, gastritis aguda erosiva (principalmente aquella producida por AINEs), profilaxis de hemorragia gastrointestinal, reflujo gastroesofágico o duodeno gástrico, tratamiento y profilaxis de úlcera gástrica o duodenal y en aquellos trastornos gástricos que produzcan exceso de gases (flatulencia, meteorismo, aerofagia, distensión).

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media se aconseja 10 mL cada 12 horas, media hora antes de ingerir los alimentos o dos horas después.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Rara vez estreñimiento, constipación, náuseas, diarrea, boca seca, dolor de espalda y erupciones.

SOBREDOSIS.

Los síntomas de sobredosis pueden incluir indigestión, náuseas, vómitos, dolor abdominal que en caso de presentarse debe tratarse de forma sintomática.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad a cualquier componente de la fórmula.

EMBARAZO Y LA LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Sucralfato puede disminuir la absorción de tetraciclina, tobramicina, colistina, anfotericina B, fenitoína, sulpirida, digoxina, ranitidina, ketoconazol, teofilina de liberación retardada, ácido quenodeoxicólico, ácido uricoxólico y levotiroxina. Administrar 2 horas después en tratamiento concomitante con fluoroquinolonas (norfloxacina, ofloxacina).

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Sucralfato puede producir un aumento en el aporte de aluminio al organismo, si se administra conjuntamente con otros preparados que contienen aluminio, tales como antiácidos. Debe administrarse con extrema precaución y por cortos períodos de tiempo en pacientes con insuficiencia renal o en diálisis por la posibilidad de acumulación de aluminio y toxicidad. Simeicona puede producir un oscurecimiento temporario de las heces, que no tiene relevancia patológica. Por contener glicerina puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea. Por contener parabenos puede causar urticaria y broncoespasmo.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en su envase original.
Mantener fuera del alcance de los niños. No contiene azúcar.
Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contactenos a través de nuestras líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

Para información complementaria y regionalizada visite nuestra página web: www.breskotpharma.com

PRESENTACIONES.

Estuche x 1 frasco x 200 mL



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. 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.

