ENTEROFAR Simeticona 100 mg/mL

Suspensión Gotas Orales

Antiflatulento

Vía de Administración: Oral

FÓRMUI A

Cada ml contiene:

Excipientes......c.s

ACCIÓN TERAPÉLITICA

ENTEROFAR contiene en su formulación como principio activo la Simeticona, una mezcla de dimeticones con dióxido de silicio. Químicamente es un polímero lineal de siloxanos metilados.

Es un agente antiflatulento, activo por vía oral que se utiliza para aliviar las molestias abdominales ocasionadas por la presión de un exceso de gases. Actúa en el estómago y en el intestino dispersando y previniendo la formación de burbujas de gases, reduciendo la tensión superficial de las mismas, favoreciendo su eliminación,

La Simeticona es fisiológicamente inerte, no se absorbe en el tracto gastrointestinal, no interfiere con la secreción gástrica o la absorción de nutrientes. Es excretada sin cambios a través de las heces. Por tratarse de una molécula inerte, no se transforma por la flora gastrointestinal. INDICACIONES

Está indicado para disminuir la presencia de gas en el tracto gastrointestinal y los síntomas relacionados a las condiciones funcionales en los cuales la retención de gas podría ser un problema. Dispepsia. Aerofagia, Flatulencia gastrointestinal, Meteorismo, Distensión abdominal, En cólicos infantiles por causa de Aerofagia, Aerocolia, Colon Irritable, Pre y Post- operatorio de cirugía abdominal. En la preparación de estudios radiológicos para disminuir las sombras producidas por los gases. Como coadvuvante de la gastroscopia.

POSOLOGÍA

Según prescripción médica.

La dosis usual recomendada es:

Adultos y adolescentes: 100 mg de Simeticona (20 gotas o 1 mL) tres veces al día después de cada una de las principales comidas. No administrar más de 500 mg de Simeticona (100 gotas o 5 mL) al día. Población pediátrica

Niños menores de 2 años: 20 mg (4 gotas o 0,2 mL) 3 veces al día administrados con el biberón o con otro alimento o líquido.

No administrar más de 200 mg de Simeticona (40 gotas o 2 mL) al día. Niños de 2 a 12 años: 40 mg (8 gotas o 0,4 mL) 3 veces al día. No administrar más de 200 mg de Simeticona (40 gotas o 2 mL) al día. Instrucciones para la correcta administración del medicamento

- · Agite el frasco antes de usarlo.
- · Coloque el frasco en posición invertida y presiónelo suavemente hasta que se dosifique la cantidad deseada.
- · Si los síntomas empeoran o persisten después de 10 días de tratamiento, se deberá evaluar la situación clínica.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la Simeticona o a alguno de los excipientes incluidos en la fórmula. Cuando se conoce o se sospecha de una obstrucción y perforación intestinal. Cuadros gastrointestinales con sospecha de tratamiento quirúrgico, por la posibilidad de enmascarar la sintomatología. REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas asociadas a la Simeticona incluven: reacciones de hipersensibilidad tales como erupción cutánea, picor, edema en la cara o en la lengua o dificultad para respirar. Trastornos gastrointestinales como estreñimiento transitorio moderado, nauseas. Pueden producirse eructos que constituven el mecanismo normal de eliminación de los gases con este tratamiento.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Si los síntomas persisten o si empeoran, o en caso de estreñimiento prolongado, el paciente debe consultar a su médico.

INTERACCIONES

No se conocen efectos adversos en el caso de ingestión simultánea con otros medicamentos.

SOBREDOSIS

No se han notificado casos de sobredosis.

Aún en el caso de que se ingiera una cantidad muy superior a la indicada, es muy poco probable que se produzcan efectos adversos, debido a la falta de absorción por vía oral del medicamento.

TRATAMIENTO

No hay reportes de problemas causados por sobredosis. Pero en caso de que ocurriesen. El tratamiento será sintomático y de soporte. RESTRICCIONES DE USO

La seguridad del uso del fármaco durante el embarazo humano no ha sido establecida, los estudios en el animal de experimentación son insuficientes para establecer la inocuidad del fármaco en relación con la reproducción, el desarrollo del embrión y/o feto, el curso de la gestación o el desarrollo peri y postnatal. Dado que el fármaco no tiene absorción intestinal es poco probable que tenga efectos adversos sobre el feto. Se desconoce si Simeticona y sus metabolitos se excretan en la leche materna. No obstante, no se espera a hava excreción debido a la falta de absorción digestiva de la Simeticona por la madre. PRESENTACIÓN

Caja conteniendo frasco gotero x 15 mL.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30°C.

Manténgase fuera del alcance de los niños Venta Bajo Receta

"En caso de Intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas. sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez v Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".



División de INDUFAR CISA Planta Industrial v distribución: Calle Anahí e/ Zaavedra v Rella Vista - Endo de la Mora Zona Norte - Paraguay E-mail: indufar@indufar.com.pv P. web: www.indufar.com.pv Teléfonos: 682 510 al 13