

HEMOFAR

Hierro Glicinato Quelato 30 mg/mL

Suspensión Gotas Orales

Antianémico

Vía de Administración: Oral

FÓRMULA

Cada 1 mL contiene:

Hierro Glicinato Quelato

(equivalente a Hierro elemental).....30 mg

Excipientes.....C.S.

INDICACIONES

Estados carenciales de Hierro.

POSOLOGÍA

Salvo mejor indicación del médico, la dosis promedio recomendada es:

- **Prematuros, lactantes y niños hasta 4 años de edad:** 5 gotas/Kg/día.

- **Niños mayores de 4 años:** 10 gotas/Kg/día.

La dosis diaria recomendada puede ser modificada según el criterio del médico tratante, ajustándola a la gravedad del caso.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes, hemocromatosis y otros síndromes de sobrecarga férrica, anemias no ferropénicas. Estenosis esofágica.

REACCIONES ADVERSAS

Con frecuencia muy rara pueden presentarse molestias abdominales, ardor de estómago, vómitos, diarrea, estreñimiento, y heces oscuras, exantema.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Utilizar con precaución en caso de afecciones agudas del tracto digestivo. Es frecuente la aparición de heces de coloración verde oscura o negras cuando se toman preparados orales de hierro. Esto es debido a la presencia de hierro no absorbido y es inofensivo.

La administración de Hierro por vía oral no debe realizarse al mismo tiempo que por vía parenteral.

La administración de Hemofar a pacientes sometidos a transfusiones de sangre repetidas, exige una estrecha vigilancia médica, por la posible sobrecarga de Hierro.

Los preparados de hierro pueden provocar intoxicaciones sobre todo en niños. Se debe tener especial precaución si está tomando otro aporte complementario de hierro en la dieta y/o sales de hierro. Debe administrarse con precaución a pacientes con anemia hemolítica, hemoglobinopatías, mielodisplasia y en alteraciones en la absorción o almacenamiento de hierro.

Fertilidad, embarazo y lactancia: No se han observado riesgos conocidos.

Advertencia sobre excipientes: Este medicamento contiene menos de 23 mg de sodio (1mmol) por dosis diaria; esto es, esencialmente "exento de sodio".

Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene Metilparabeno sódico y Propilparabeno sódico.

Este medicamento contiene 300 mg de sorbitol en cada mL. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa (IHF) no deben tomar/recibir este medicamento.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: La influencia de Hemofar sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

INTERACCIONES

Hierro (sales) (vía parenteral): riesgo de colapso y shock atribuido a la rápida liberación de complejos de hierro y saturación de transferrina.

Las sales de hierro pueden interferir con la absorción digestiva de las tetraciclinas y viceversa, quinolonas (ciprofloxacino, norfloxacino, ofloxacino, levofloxacino), penicilinas, metildopa, tiroxina.

In vitro, los medicamentos que contienen hierro forman quelatos con los bifosfonatos. Cuando las sales de hierro se administran simultáneamente con bifosfonatos, la absorción de estos últimos puede resultar disminuida.

Las sales de hierro administradas por vía oral inhiben la absorción y la circulación enterohepática de doxiciclina.

La administración concomitante de sales de hierro con agentes antiinflamatorios no esteroideos puede intensificar el efecto irritante en la mucosa gastrointestinal.

La administración simultánea de sulfato de hierro y levodopa en voluntarios sanos reduce la biodisponibilidad de la levodopa en un 50%.

El uso concomitante con antiácidos y calcio reduce la absorción del hierro.

El ácido ascórbico aumenta la absorción del hierro.

En los pacientes que toman cloranfenicol, la respuesta a la terapia con hierro puede verse retardada.

No debe administrarse hierro junto con agentes quelantes (tales como EDTA sódico).

SOBREDOSIS Y TRATAMIENTO

Los síntomas de intoxicación pueden aparecer tras dosis de 20 mg de Fe²⁺ por kg de peso corporal o superiores. Efectos tóxicos más graves pueden presentarse con dosis de 60 mg de Fe²⁺ por kg de peso corporal o superiores. Las intoxicaciones con dosis de 200 a 400 mg de Fe²⁺ por kg de peso corporal pueden causar la muerte si no se instaura un tratamiento. En niños, dosis tan bajas como 400 mg de Fe²⁺ por kg de peso corporal pueden dar lugar a estados potencialmente mortales. Cuando se produce una sobredosis, se debe tratar con rapidez mediante un lavado gástrico o provocando el vómito, y, si se considera apropiado se pueden administrar agentes quelantes de hierro tales como la deferoxamina.

CONSERVACIÓN

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C).

PRESENTACIONES

Caja conteniendo frasco gotero x 15 mL.

Caja conteniendo frasco gotero x 30 mL.

Caja conteniendo 100 frascos goteros x 15 mL. (Presentación Hospitalaria).

Caja conteniendo 100 frascos goteros x 30 mL. (Presentación Hospitalaria).

"AGITAR ANTES DE CADA TOMA"

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 y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".



Regente: Quím. Farm. Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

Fabricado por:

LABORATORIOS INDUFAR

División de **INDUFAR CISA**

Planta Industrial y distribución;

Calle Anahí e/ Zaavedra y

Bella Vista - Fndo. de la Mora

Zona Norte - Paraguay

E-mail: indufar@indufar.com.py

P. web: www.indufar.com.py

Teléfonos: 682 510 al 13