

Digesplen®

METOCLOPRAMIDA HCl

NORMALIZADOR DIGESTIVO ANTIEMETICO

COMPRIMIDOS
SOLUCION INYECTABLE
SOLUCION GOTAS
V.A.: ORAL - I.M./I.V.

FORMULAS COMPRIMIDOS

Cada comprimido contiene:
Metoclopramida HCl 10 mg
Excipientes c.s.p. 1 comprimido

SOLUCION INYECTABLE

Cada ampolla x 2 mL contiene
Metoclopramida HCl 10 mg
Excipientes c.s.p. 2 mL

SOLUCION GOTAS

Cada 1 mL contiene:
Metoclopramida HCl 4 mg
Excipientes c.s.p. 1 mL

ACCION TERAPEUTICA

Normalizador digestivo - Antiemético.

PROPIEDADES

Posee acción antiemética en una serie de estados incluidos los vómitos del embarazo y los post-operatorios.

INDICACIONES

DIGESPLEN, está indicado en las dispepsias gástricas, distensión abdominal, plenitud post-prandial, ardor epigástrico, náuseas, pirois, regurgitación esofágica, incluyendo las gastritis crónicas, afecciones biliares con repercusión gastroduodenal, estudios radiológicos del tubo digestivo, reflujo duodenogástrico, gastroparesis diabéticas, hipo, neumonitis aspirativa, drogas antituberculosas, drogas antiinflamatorias, vómitos en el operatorio (preventivo de los vómitos, vómitos infantiles, lactantes y niños menores).

En Odontología: especialmente en pacientes que presentan hiperhemesia por manipuleo bucal.

CONTRAINDICACIONES

Alergia al fármaco. Extrapiramidalismo medicamentoso. Insuficiencia renal grave.

Hemorragia digestiva, obstrucción mecánica. Feocromocitoma, Hepatopatía crónica descompensada.

REACCIONES ADVERSAS; EFECTOS COLATERALES

Puede aparecer somnolencia, lasitud, síndrome extra piramidal. (Sobre todo en niños y jóvenes), tensión mamaria, ginecomastia, impotencia, trastornos menstruales, hiperprolactinemia, diarreas. En ancianos disquinesia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

El uso simultáneo con alcohol puede aumentar los efectos depresores del S.N.C. Los medicamentos que contienen opiáceos pueden antagonizar los efectos de la Metoclopramida, sobre la motilidad gastrointestinal. Acelera el vaciado gástrico de la Levodopa, aumentando de esta forma el grado de absorción desde el intestino delgado y acelera la absorción de Mexiletina.

MECANISMO DE ACCION Y FARMACOCINETICA

La Metoclopramida cuya acción estimulante motora se ejerce especialmente sobre el estómago, aumenta el peristaltismo gástrico y acelera el tránsito en el intestino delgado, pero no en el colon, de manera que se produce una rápida evacuación gástrica, pero no diarrea. Se une a las proteínas plasmáticas (13 a 22%), se metaboliza en el hígado, tiene vida media de 4 a 6 horas, se elimina por vía renal, 85% de la dosis oral aparece en la orina como fármaco inalterado y como sulfatos glucorónidos conjugados.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Se deberá tener precaución si se ingieren bebidas alcohólicas u otros depresores del S.N.C. Como también si aparecen somnolencia durante la medicación. En los ancianos es más común la aparición de efectos extrapiramidales. Se deberá analizar la relación riesgo- beneficio durante el período de lactancia ya que se excreta en la leche materna.

RESTRICCIONES DE USO

La Metoclopramida ha sido ampliamente utilizada durante el embarazo para aliviar tanto la hiperemesis gravídica, reflujo gastroesofágico y las gastroparesias que pueden presentarse durante el embarazo. El consenso general recomienda su uso durante el segundo y tercer trimestre del embarazo y como con la gran mayoría de los medicamentos no contraindicados durante el embarazo, su prescripción durante el primer trimestre queda a juicio del médico tratante tomando en cuenta la severidad del caso, los beneficios potenciales y el probable riesgo que pudiera haber para el producto. La metoclopramida se elimina en pequeñas dosis en la leche materna.

POSOLOGIAS Y MODO DE USO

Salvo prescripción facultativa.

COMPRIMIDOS

1 comprimido cada 6 horas.

SOLUCION INYECTABLE

1 ampolla I.M. o I.V., cada 6 horas.

SOLUCION GOTAS

Lactantes: 8 a 10 gotas cada 6 u 8 horas.

Lactante Mayor: 10 a 20 gotas cada 6 a 8 horas

Niños de 5 a 10 años: 20 a 30 gotas cada 6 u 8 horas.

SOBREDOSIS

Ante una ingestión masiva accidental, puede producir necrosis hepática. Se efectuará un lavado gástrico y se administrará N-Acetilcisteína por vía intravenosa. En caso de sobredosis o intoxicación accidental, llamar al Centro de Toxicología de Emergencias Médicas. Teléfono: 220.418/9.

PRESENTACIONES

Caja conteniendo 20 comprimidos.

Caja conteniendo 5 ampollas x 2 mL.

HOSPITALAR: Caja conteniendo 100 ampollas x 2 mL

Caja conteniendo frasco gotero x 15 mL.

HOSPITALAR: Caja conteniendo 100 frascos goteros x 15 mL.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P.y B.S. Certif. Nº 07787-06-EF - Comprimidos
Certif. Nº 07828-05-EF - Solución Inyectable
Certif. Nº 05662-04-EF - Solución Gotas

Mantener a temperatura ambiente, entre 15°C y 30°C.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Regente: Q. F. Doriela Díaz Girett - Reg. Nº 5459

Venta bajo receta

Industria Paraguaya



Elaborado por GUAYAKI S.A.

Ofic. Administ.: Av. Brasilía Nº 1895
Tel.: 291-339

Planta Industrial: Futsal 88 Nº 2416
Tel.: 290-822

Asunción - Paraguay