

20 mg Comprimidos con Cubierta Entérica 40 mg Comprimidos con Cubierta Entérica



FÓRMULA: Cada comprimido con cubierta entérica de 20 mg contiene: Pantoprazol 20 mg, excipientes c.s. Cada comprimido con cubierta entérica de 40 mg contiene: Pantoprazol 40 mg, excipientes c.s.

INDICACIONES: Tratamiento de la úlcera duodenal, úlcera gástrica benigna, esofagitis por reflujo, Síndrome de Zollinger-Ellison. Tratamiento del reflujo gastroesofágico de leve a moderado, hernia hiatal, terapia de mantenimiento de la esofagitis de reflujo, terapia de mantenimiento de la úlcera péptica refractaria por Helicobacter Pylori, dispepsia funcional.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

POSOLOGÍA: Adultos y ancianos: 20 mg a 40 mg una vez al día. Dosis máxima: 80 mg una vez al día.

MODO DE USO: Administrar antes del desayuno.

ADVERTENCIAS: Producto de uso delicado que debe ser administrado bajo vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia, a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable. En caso de ser imprescindible su uso por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase temporalmente la lactancia materna mientras dure el tratamiento. Manténgase fuera del alcance de los niños. La administración de este producto a dosis tóxica y por tiempo prolongado (mayor a 6 meses), ha producido en animales de experimentación un incremento en la incidencia de neoplasias gástricas y/o hepáticas. Un diagnóstico de diarrea asociada a Clostridium difficile debe ser considerado para pacientes en tratamiento con inhibidores de la bomba de protones que presenten diarrea persistente, dolor abdominal y fiebre.

PRECAUCIONES: Pacientes con disfunción hepática. Descartar la posibilidad de malignidad en pacientes con úlcera gástrica, debido a que el tratamiento puede enmascarar los síntomas de carcinoma gástrico. Durante el tratamiento con medicamentos antisecretores gástricos, la gastrina sérica aumenta en respuesta a la disminución en la secreción del ácido gástrico. También el Cromogranin A (CgA) aumenta debido a la disminución de la acidez gástrica. El aumento en el nivel de CgA puede interferir con las pruebas de investigación de tumores neuroendocrinos. Para evitar esta interferencia, el tratamiento con inhibidores de la bomba de protones debe ser suspendido temporalmente cinco días antes de las mediciones de CgA. antes de las mediciones de CgA.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. Pacientes con insuficiencia hepática

REACCIONES ADVERSAS: Cefalea, vértigo, dolor abdominal, diarrea, emesis, náuseas, prurito, rash, hipercolesterolemia, aumento de las transaminasas séricas e hipergastrinemia.

INTERACCIONES: Fármacos que se metabolizan a través del sistema enzimático citocromo P450. Digoxina.

PRESENTACIÓN: Estuche conteniendo 14, 28 Comprimidos de 20 mg, EF No. 41.339/15. Estuche conteniendo 14, 28 comprimidos de 40 mg, E.F. No. 41.338/15.

FARMACÉUTICO PATROCINANTE: Dra. María Alcira Rivero Prieto.

Producto de Especialidades DOLLDER, C.A.
RIF.: J-00117472-9. Caracas - República Bolivariana de Venezuela.
Para mayor información comunicarse con la Dirección Médica de Especialidades Dollder, C.A.
Teléfonos: (0212) 400.54.00 ó al 0800 DOLLDER / 0800 3655337

TIRO

FECHA: 17 - 09 - 15 CORRECCIÓN: 30-09-15

TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm

COLOR: Negro

