



# Sucramal<sup>®</sup>

Sucralfato 1 g

Sobres - Vía oral

## Composición

Cada sobre contiene:

Sucralfato ..... 1.000 g

Sorbitol ..... 4.9677 g

Sacarina ..... 0.008 g

Otros excipientes, c.s.

## Propiedades

Se ha demostrado que entre los factores causales de úlcera gástrica y duodenal, el ácido clorhídrico y la pepsina tienen un rol de gran importancia. Se cuenta con numerosos preparados para controlar la acción de tales factores y de una serie de sustancias inhibidoras de la pepsina, experimentándose recientemente con los ésteres polisacáridos del ácido sulfúrico, confirmándose sus propiedades antipepsínicas.

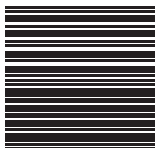
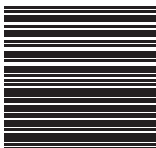
SUCRAMAL<sup>®</sup> es un medio terapéutico nuevo para la úlcera gastroduodenal, con actividad antipepsínica además de actividades antiácidas y protectoras de la mucosa gástrica.

Carece de efectos anticoagulantes, frecuentemente reportados en los polisacáridos.

La experimentación clínica ha podido demostrar la eficacia de SUCRAMAL<sup>®</sup> en el tratamiento de úlcera gástrica, duodenal, esofagitis por reflujo y formas inflamatorias de mucosa gastroduodenal.

## Indicaciones

Úlcera gástrica, úlcera duodenal, gastritis aguda y crónica, gastroduodenitis, pirosis, estados irritativos de la mucosa gástrica consecuente a la administración de medicamentos (salicilatos, corticosteroides, etc.).



377305

Format: 100 x 160 mm



Process Black C

Pag 01



### **Posología**

Un sobre 3 o 4 veces al día, según criterio del médico, con el estómago vacío antes de las comidas y al acostarse.

### **Modo de empleo**

Sobres: agregue el contenido de un sobre en medio vaso con agua y mezcle. Se formará una suspensión de color blanco, la cual debe ingerirse inmediatamente.

### **Contraindicaciones**

Hipersensibilidad individual conocida.

### **Efectos colaterales**

El empleo continuo puede causar en ocasiones constipación y disturbios gastrointestinales.

### **Advertencias**

No administrar en embarazo y lactancia, salvo bajo prescripción médica.

No administrar antiácidos 30 minutos antes o después de tomar SUCRAMAL®.

### **Precauciones**

Este producto deberá ser utilizado con precaución en pacientes con insuficiencia renal. Este medicamento contiene sorbitol. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben tomar este medicamento.

### **Interacciones**

La biodisponibilidad de ciertos fármacos puede reducirse con la administración concomitante de SUCRAMAL®. Los estudios en animales han demostrado este efecto con tetraciclina, fenitoína, cimetidina y digoxina. El restablecimiento de la biodisponibilidad de estos agentes puede lograrse con la separación de la administración de estos medicamentos y de SUCRAMAL® en dos horas.

### **Condiciones de almacenamiento**

Consérvese a temperatura inferior a 30 °C.

### **Presentación**

Caja con 30 y 120 sobres conteniendo 1 g de sucralfato.

**Venta bajo receta médica:** Guatemala, Honduras, Nicaragua, Costa Rica, Panamá y República Dominicana.

**Venta libre:** El Salvador.

**Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.**

Fabricado por: Laboratorios Menarini, S.A. - España

Para: Latín Farma, S.A. - Guatemala

377305



**377305**

Format: 100 x 160 mm



Process Black C

Pag 02