

kaleidOn® AD

Probiótico

Polvo para solución oral

Vía oral

COMPOSICIÓN

L. rhamnosus Rosell®-11 (R0011)50 mg
(equivalente a $\geq 2.4 \times 10^9$ UFC*)

L. helveticus Rosell®-52 (R0052).....2.5 mg
(equivalente a $\geq 0.1 \times 10^9$ UFC*)

Cultivo bacteriano total: 2.5×10^9 UFC*/sobre

Excipientes: maltodextrinac.s.p. 1000 mg

*UFC: Unidades formadoras de colonias

USO RECOMENDADO

Fuente de probióticos que brindan microorganismos vivos como tratamiento coadyuvante para reestablecer la flora intestinal en procesos diarreicos agudos como diarreas infecciosas o diarreas causadas por antibióticos (DAA).

Adultos, adolescentes y niños (mayores de 3 años):

Tomar 1 o 2 sobres al día con las comidas.

MODO DE EMPLEO:



1
Desprenda un sobre de Kaleidon® AD.



2
Con el sobre en posición vertical rasgue la parte superior.



3
Diluya el contenido del sobre en un vaso de agua, leche o jugo, porque no tiene sabor.



4
Agite el polvo dentro del líquido hasta disolver.



5
Beba el contenido inmediatamente, con las comidas principales.



Nota importante
NO se recomienda tomar o disolver el contenido del sobre en bebidas calientes.

PRECAUCIONES

Si padece náuseas, fiebre, vómitos, diarrea con sangre o dolor abdominal intenso, consulte a un médico o profesional de la salud. Si se presentan síntomas de malestar digestivo (por ejemplo, diarrea), empeoran o persisten más de 3 días, suspenda su uso y consulte a un profesional de la salud.

Este producto no debe utilizarse como sustituto de una dieta variada y equilibrada y un estilo de vida saludable.

No superar la dosis recomendada.

INTERACCIONES CON OTROS PRODUCTOS

No se dispone de información.

FERTILIDAD, EMBARAZO Y LACTANCIA

Kaleidon® AD no se recomienda durante el

embarazo ni en mujeres en edad fértil que no usan anticonceptivos.

No se han realizado estudios sobre fertilidad, por lo tanto, informe a su médico si está embarazada o en período de lactancia antes de tomar este producto.

CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

Kaleidon® AD no tiene ninguna influencia conocida sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

ADVERTENCIAS Y EFECTOS ADVERSOS

En casos muy raros, la hipersensibilidad se manifiesta como una reacción alérgica, erupción cutánea o diarrea han sido reportados. En estos casos, se recomienda suspender la administración, con lo cual el inconveniente desaparecerá. No se conocen otros efectos adversos.

Si padece una afección inmunocomprometida (p. Ej. SIDA, VIH, linfoma, si está recibiendo tratamiento con corticosteroides a largo plazo), no use este producto.

SOBREDOSIS

No han sido reportados casos de sobredosis. Se recomienda no superar la dosis recomendada.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Manténgase fuera del alcance de los niños.

Consérvese en el empaque original, a una temperatura inferior a 30 °C.

ASPECTO DEL PRODUCTO Y CONTENIDO DEL ENVASE

Kaleidon® AD es un polvo fino blanco con pequeñas manchas beige.

El polvo se encuentra contenido en sobres laminados empacados en una caja de cartón.

Se presenta en envase de 10 sobres de 1 gramo cada uno.

Si los síntomas persisten consulte a su médico.

No contiene gluten, lactosa ni soya.



Venta libre.

Fabricado por: Lallemand SAS - Francia

Para: Latin Farma, S.A. - Guatemala

Fecha de última revisión de este prospecto: Abril 2021.