

Acidrina[®]

NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Acidrina[®] comprimidos

COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido masticable contiene:

Hidróxido de aluminio, 400 mg; Hidróxido de magnesio, 400 mg y Dimeticona (DCI), 30 mg.

FORMA FARMACEUTICA

Comprimidos masticables.

DATOS CLINICOS

Indicaciones terapéuticas

Tratamiento sintomático de las alteraciones de estómago relacionadas con hiperacidez (ardores, indigestión, acidez de estómago) y de la úlcera gástrica y duodenal, así como, en otras enfermedades gastrointestinales en las que se desee un alto grado de neutralización. También indicado en el tratamiento sintomático de los trastornos producidos por aerofagia (tragar aire) y flatulencia (formación de gases).

Posología y forma de administración

La dosis y la frecuencia en la administración dependen tanto del trastorno a tratar, como de la frecuencia y gravedad del dolor, y del grado de alivio obtenido.

Adultos: de 1 a 2 comprimidos masticados o disueltos lentamente en la boca cuatro veces al día. Se tomará de 20 minutos a una hora después de las comidas y otra vez antes de acostarse.

Niños: Para los mayores de seis años la dosis habitual es similar a la de los adultos. En general es recomendable que en niños el médico especifique la dosis en comprimidos.

La dosis y su frecuencia dependen de varios factores. Según estos, el médico puede establecer otra pauta de dosificación.

Si fuera necesario, se puede tomar una dosis suplementaria dos horas después de la precedente, pero sin sobrepasar las seis tomas en períodos de 24 horas.

Modo de empleo

- Los comprimidos se deben masticar perfectamente antes de tragar. Después, tomar un vaso de agua. No tomar con leche.
- Si este medicamento se usa en caso de úlcera péptica, se tomará al cabo de 1 a 3 horas después de las comidas y otra vez antes de acostarse. Así se consigue una máxima duración de acción. En cualquier caso se seguirá estrictamente lo indicado por el médico.

- Si se usa este preparado para aliviar los síntomas de indigestión, no se debe tomar durante más de 2 semanas.
- No tomar la dosis máxima más de dos semanas consecutivas o cuando las molestias aparezcan de nuevo repetidamente, salvo mejor criterio médico.
- En el tratamiento de la úlcera péptica, la terapia debe prolongarse como mínimo durante 4-6 semanas después de que hayan desaparecido todos los síntomas.

Contraindicaciones

- Pacientes con insuficiencia renal grave: puede haber acumulación de los iones aluminio y magnesio en el organismo. Las sales de magnesio, en estos casos, pueden producir depresión del SNC. Se debe interrumpir el tratamiento con los primeros síntomas.
- No utilizar en caso de alcalosis, de hipermagnesemia o cuando pueda haber apendicitis u obstrucción intestinal parcial o completa. No usar en presencia de hemorragia gastrointestinal o rectal sin diagnosticar.

Advertencias y precauciones especiales de empleo

Se administrará con precaución en pacientes con dieta baja en fósforo, diarrea, malabsorción o debilitados graves, ya que las sales de aluminio tienden a formar fosfatos insolubles en el intestino, disminuyendo su absorción y excretándose en las heces. En estos enfermos, y sobre todo con tratamientos prolongados, se puede provocar hipofosfatemia (anorexia, debilidad muscular, malestar general, etc.) y osteomalacia.

Se recomienda realizar determinaciones bimensuales de los niveles plasmáticos de fosfato, especialmente en pacientes sometidos a hemodialisis.

Las sales de aluminio tienden a producir estreñimiento. Las sales de magnesio tienden a causar heces blandas.

Se comunicará al médico la aparición de algún síntoma que indique hemorragia, como hematemesis o melena.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

- No administrar conjuntamente con preparados de tetraciclina, fenotiazinas, digoxina, corticosteroides, isoniazida y sales de hierro. Los antiácidos modifican la absorción o la excreción de estos medicamentos.
- Los antiácidos pueden destruir la cubierta entérica de algunos productos farmacéuticos orales. El fin de este recubrimiento es el de evitar la disolución del medicamento en el estómago.
- En general, la ingestión de este antiácido debe hacerse al menos una hora después de la administración de cualquier otro medicamento.

Embarazo y lactancia

Importante para la mujer

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

No es aconsejable su uso durante la lactancia.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria

Se desconoce que el preparado pueda afectar o disminuir la capacidad de conducir y manejar maquinaria.

Reacciones adversas

Muy raramente pueden aparecer síntomas de diarrea suave, estreñimiento o regurgitaciones, principalmente cuando se emplean las dosis más altas.

Sobredosificación

Ya que su absorción es casi nula, es imposible cualquier intoxicación.

PROPIEDADES FARMACOLOGICAS

Propiedades farmacodinámicas

Este preparado con hidróxidos de aluminio y de magnesio resulta un potente antiácido de elevada capacidad neutralizante de, al menos, 18,4 mEq.

Las características del preparado permiten que, siguiendo el régimen terapéutico indicado, se obtenga un pH luminal que inhibe la acción de la pepsina gástrica, sin provocar alcalosis, ni "efecto rebote".

Propiedades farmacocinéticas

Este preparado se cataloga como "no sistémico", ya que no se absorbe en cantidades significativas y por lo tanto no ejerce un efecto sistémico. Estos hidróxidos se eliminan principalmente por las heces. Sin embargo, con dosis elevadas, puede producirse un aumento de las concentraciones plasmáticas de aluminio y magnesio, así como un aumento de su eliminación renal.

DATOS FARMACEUTICOS

Relación de excipientes

Sorbitol
Manitol
Palmitoestearato de glicerol
Sílice coloidal
Esencia de menta piperita
Mentol cristalizado
Estearato de magnesio
Sacarina sódica

Período de validez

Tres años

Precauciones especiales de conservación

No es necesario observar condiciones especiales de conservación.

Naturaleza y contenido del recipiente

Blister de PVC/PVDC-aluminio, caja y prospecto.

Contenido del envase: caja con 30 comprimidos masticables sabor a menta.

Nombre o razón social y domicilio permanente o sede social del titular de la autorización

SOLVAY PHARMA, S.A.

Avda. Diagonal, 507

08029 Barcelona

Acidrina^R sobres

NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Acidrina^R sobres

COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada sobre contiene:

Hidróxido de aluminio	400,00 mg
Hidróxido de magnesio	400,00 mg
Dimeticona (DCI)	30,00 mg

FORMA FARMACEUTICA

Granulado suspensión extemporánea

DATOS CLINICOS

Indicaciones terapéuticas

Tratamiento sintomático de las alteraciones de estómago relacionadas con hiperacidez (ardores, indigestión, acidez de estómago) y de la úlcera gástrica y duodenal, así como, en otras enfermedades gastrointestinales en las que se desee un alto grado de neutralización. También indicado en el tratamiento sintomático de los trastornos producidos por aerofagia (tragar aire) y flatulencia (formación de gases).

Posología y forma de administración

La dosis y la frecuencia en la administración dependen tanto del trastorno a tratar, como de la frecuencia y gravedad del dolor, y del grado de alivio obtenido.

Adultos: de 1 a 2 sobres disueltos en medio vaso de agua cuatro veces al día. Se tomará de 20 minutos a una hora después de las comidas y otra vez antes de acostarse.

Niños mayores de 6 años: de 1 a 2 sobres cuatro veces al día. Se tomará de 20 minutos a una hora después de las comidas y otra vez antes de acostarse.

Niños menores de 6 años: en estos casos solo el médico debe especificar a cada paciente la dosis.

La dosis y su frecuencia dependen de varios factores. Según estos, el médico puede establecer otra pauta de dosificación.

Si fuera necesario, se puede tomar una dosis suplementaria dos horas después de la precedente, pero sin sobrepasar las seis tomas en períodos de 24 horas.

Modo de empleo

- Desleir el contenido del sobre perfectamente en medio vaso de agua. No tomar con leche.
- Si este medicamento se usa en caso de úlcera péptica, se tomará al cabo de 1 a 3 horas después de las comidas y otra vez antes de acostarse. Así se consigue una máxima duración de acción. En cualquier caso se seguirá estrictamente lo indicado por el médico.
- Si se usa este preparado para aliviar los síntomas de indigestión, no se debe tomar durante más de 2 semanas.
- No tomar la dosis máxima más de dos semanas consecutivas o cuando las molestias aparezcan de nuevo repetidamente, salvo mejor criterio médico.
- En el tratamiento de la úlcera péptica, la terapia debe prolongarse como mínimo durante 4-6 semanas después de que hayan desaparecido todos los síntomas.

Contraindicaciones

- Pacientes con insuficiencia renal grave: puede haber acumulación de los iones aluminio y magnesio en el organismo. Las sales de magnesio, en estos casos, pueden producir depresión del SNC. Se debe interrumpir el tratamiento con los primeros síntomas.
- No utilizar en caso de alcalosis, de hipermagnesemia o cuando pueda haber apendicitis u obstrucción intestinal parcial o completa. No usar en presencia de hemorragia gastrointestinal o rectal sin diagnosticar.

Advertencias y precauciones especiales de empleo

Se administrará con precaución en pacientes con dieta baja en fósforo, diarrea, malabsorción o debilitados graves, ya que las sales de aluminio tienden a formar fosfatos insolubles en el intestino, disminuyendo su absorción y excretándose en las heces. En estos enfermos, y sobre todo con tratamientos prolongados, se puede provocar hipofosfatemia (anorexia, debilidad muscular, malestar general, etc.) y osteomalacia.

Se recomienda realizar determinaciones bimensuales de los niveles plasmáticos de fosfato, especialmente en pacientes sometidos a hemodialisis.

Las sales de aluminio tienden a producir estreñimiento. Las sales de magnesio tienden a causar heces blandas.

Se comunicará al médico la aparición de algún síntoma que indique hemorragia, como hematemesis o melena.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

- No administrar conjuntamente con preparados de tetraciclina, fenotiazinas, digoxina, corticosteroides, isoniazida y sales de hierro. Los antiácidos modifican la absorción o la excreción de estos medicamentos.
- Los antiácidos pueden destruir la cubierta entérica de algunos productos farmacéuticos orales. El fin de este recubrimiento es el de evitar la disolución del medicamento en el estómago.
- En general, la ingestión de este antiácido debe hacerse al menos una hora después de la administración de cualquier otro medicamento.

Embarazo y lactancia

Importante para la mujer

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

No es aconsejable su uso durante la lactancia.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria

Se desconoce que el preparado pueda afectar o disminuir la capacidad de conducir y manejar maquinaria.

Reacciones adversas

Muy raramente pueden aparecer síntomas de diarrea suave, estreñimiento o regurgitaciones, principalmente cuando se emplean las dosis más altas.

Sobredosificación

Ya que su absorción es casi nula, es imposible cualquier intoxicación.

PROPIEDADES FARMACOLOGICAS

Propiedades farmacodinámicas

Este preparado con hidróxidos de aluminio y de magnesio resulta un potente antiácido de elevada capacidad neutralizante de, al menos, 18,4 mEq.

Las características del preparado permiten que, siguiendo el régimen terapéutico indicado, se obtenga un pH luminal que inhibe la acción de la pepsina gástrica, sin provocar alcalosis, ni "efecto rebote".

Propiedades farmacocinéticas

Este preparado se cataloga como "no sistémico", ya que no se absorbe en cantidades significativas y por lo tanto no ejerce un efecto sistémico. Estos hidróxidos se eliminan principalmente por las heces. Sin embargo, con dosis elevadas, puede producirse un aumento de las concentraciones plasmáticas de aluminio y magnesio, así como un aumento de su eliminación renal.

DATOS FARMACEUTICOS

Relación de excipientes

Manitol
Sacarina cálcica
Polivinilpirrolidona
Polisorbato 80
Anhídrido silícico coloidal
Mentol
Esencia de menta
Esencia de coco

Período de validez

Cinco años

Precauciones especiales de conservación

No es necesario observar condiciones especiales de conservación.

Naturaleza y contenido del recipiente

Sobres de aluminio, caja y prospecto.

Contenido del envase: caja con 30 sobres sabor a menta.

Nombre o razón social y domicilio permanente o sede social del titular de la autorización

SOLVAY PHARMA, S.A.

Avda. Diagonal, 507

08029 Barcelona

Acidrina^R suspensión

NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Acidrina^R suspensión

COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada 5 ml de suspensión contienen:

Hidróxido de aluminio	400,00 mg
Hidróxido de magnesio	400,00 mg
Dimeticona (DCI)	30,00 mg

FORMA FARMACEUTICA

Suspensión

DATOS CLINICOS

Indicaciones terapéuticas

Tratamiento sintomático de las alteraciones de estómago relacionadas con hiperacidez (ardores, indigestión, acidez de estómago) y de la úlcera gástrica y duodenal, así como, en otras enfermedades gastrointestinales en las que se desee un alto grado de neutralización. También indicado en el tratamiento sintomático de los trastornos producidos por aerofagia (tragar aire) y flatulencia (formación de gases).

Posología y forma de administración

La dosis y la frecuencia en la administración dependen tanto del trastorno a tratar, como de la frecuencia y gravedad del dolor, y del grado de alivio obtenido.

Adultos: de 5 ml a 10 ml cuatro veces al día. Se tomará de 20 minutos a una hora después de las comidas y otra vez antes de acostarse.

Niños mayores de 6 años: de 5 ml a 10 ml cuatro veces al día. Se tomará de 20 minutos a una hora después de las comidas y otra vez antes de acostarse.

Niños menores de 6 años: en estos casos solo el médico debe especificar a cada paciente la dosis.

La dosis y su frecuencia dependen de varios factores. Según estos, el médico puede establecer otra pauta de dosificación.

Si fuera necesario, se puede tomar una dosis suplementaria dos horas después de la precedente, pero sin sobrepasar las seis tomas en períodos de 24 horas.

Modo de empleo

- Agitar la suspensión justo antes de usarla. No tomar con leche.
- Si este medicamento se usa en caso de úlcera péptica, se tomará al cabo de 1 a 3 horas después de las comidas y otra vez antes de acostarse. Así se consigue una máxima duración de acción. En cualquier caso se seguirá estrictamente lo indicado por el médico.
- Si se usa este preparado para aliviar los síntomas de indigestión, no se debe tomar durante más de 2 semanas.
- No tomar la dosis máxima más de dos semanas consecutivas o cuando las molestias aparezcan de nuevo repetidamente, salvo mejor criterio médico.
- En el tratamiento de la úlcera péptica, la terapia debe prolongarse como mínimo durante 4-6 semanas después de que hayan desaparecido todos los síntomas.

Contraindicaciones

- Pacientes con insuficiencia renal grave: puede haber acumulación de los iones aluminio y magnesio en el organismo. Las sales de magnesio, en estos casos, pueden producir depresión del SNC. Se debe interrumpir el tratamiento con los primeros síntomas.
- No utilizar en caso de alcalosis, de hipermagnesemia o cuando pueda haber apendicitis u obstrucción intestinal parcial o completa. No usar en presencia de hemorragia gastrointestinal o rectal sin diagnosticar.

Advertencias y precauciones especiales de empleo

Se administrará con precaución en pacientes con dieta baja en fósforo, diarrea, malabsorción o debilitados graves, ya que las sales de aluminio tienden a formar fosfatos insolubles en el intestino, disminuyendo su absorción y excretándose en las heces. En estos enfermos, y sobre todo con tratamientos prolongados, se puede provocar hipofosfatemia (anorexia, debilidad muscular, malestar general, etc.) y osteomalacia.

Se recomienda realizar determinaciones bimensuales de los niveles plasmáticos de fosfato, especialmente en pacientes sometidos a hemodialisis.

Las sales de aluminio tienden a producir estreñimiento. Las sales de magnesio tienden a causar heces blandas.

Se comunicará al médico la aparición de algún síntoma que indique hemorragia, como hematemesis o melena.

Por contener etanol como excipiente puede ser causa de riesgo en pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia y en mujeres embarazadas y niños.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

- No administrar conjuntamente con preparados de tetraciclina, fenotiazinas, digoxina, corticosteroides, isoniazida y sales de hierro. Los antiácidos modifican la absorción o la excreción de estos medicamentos.
- Los antiácidos pueden destruir la cubierta entérica de algunos productos farmacéuticos orales. El fin de este recubrimiento es el de evitar la disolución del medicamento en el estómago.
- En general, la ingestión de este antiácido debe hacerse al menos una hora después de la administración de cualquier otro medicamento.

Embarazo y lactancia

Importante para la mujer

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

No es aconsejable su uso durante la lactancia.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria

Se desconoce que el preparado pueda afectar o disminuir la capacidad de conducir y manejar maquinaria.

Reacciones adversas

Muy raramente pueden aparecer síntomas de diarrea suave, estreñimiento o regurgitaciones, principalmente cuando se emplean las dosis más altas.

Sobredosificación

Ya que su absorción es casi nula, es imposible cualquier intoxicación.

PROPIEDADES FARMACOLOGICAS

Propiedades farmacodinámicas

Este preparado con hidróxidos de aluminio y de magnesio resulta un potente antiácido de elevada capacidad neutralizante de, al menos, 18,4 mEq.

Las características del preparado permiten que, siguiendo el régimen terapéutico indicado, se obtenga un pH luminal que inhibe la acción de la pepsina gástrica, sin provocar alcalosis, ni "efecto rebote".

Propiedades farmacocinéticas

Este preparado se cataloga como "no sistémico", ya que no se absorbe en cantidades significativas y por lo tanto no ejerce un efecto sistémico. Estos hidróxidos se eliminan principalmente por las heces. Sin embargo, con dosis elevadas, puede producirse un aumento de las concentraciones plasmáticas de aluminio y magnesio, así como un aumento de su eliminación renal.

DATOS FARMACEUTICOS

Relación de excipientes

Goma xántica
Sorbitol solución 70%
Polisorbato 80
Glicerina
p-hidroxibenzoato de metilo
p-hidroxibenzoato de propilo
Sacarina cálcica
Mentol
Esencia de menta
Esencia de coco
Alcohol 96%
Agua

Período de validez

Cinco años

Precauciones especiales de conservación

No es necesario observar condiciones especiales de conservación.

Naturaleza y contenido del recipiente

Frasco de vidrio, caja y prospecto.
Contenido del envase: frasco de 200 ml con sabor a menta.

Nombre o razón social y domicilio permanente o sede social del titular de la autorización:

SOLVAY PHARMA, S.A.
Avda. Diagonal, 507
08029 Barcelona