

BAREX-S

POLIETILENGLICOL 3350

Polvo para administración oral

INDUSTRIA ARGENTINA - VENTA BAJO RECETA

FÓRMULA

Cada sobre contiene: Polietilenglicol 3350: 3,86 g; Sulfato de sodio anhidro 365,14 mg; Bicarbonato de sodio 108 mg; Cloruro de sodio 93,86 mg; Cloruro de potasio 47,89 mg; Saborizante ananá 31,05 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Laxante osmótico.

Código ATC: A06A D65.

INDICACIONES

BAREX-S está indicado en el tratamiento sintomático de la constipación del adulto.

FARMACOLOGÍA

El polietilenglicol es un laxante osmótico; actúa en la luz intestinal sin absorberse, aumentando el volumen de su contenido a expensas del agua atraída por el medicamento. Así, ejerce su acción produciendo deposiciones blandas y más frecuentes.

FARMACOCINÉTICA

Absorción: La absorción a partir del tracto gastrointestinal es despreciable.

Tiempo de acción: 30-60 minutos.

Eliminación: Excreción renal despreciable (< 0,1%).

POSOLOGÍA

Administrar 1 ó 2 sobres por día, disueltos en un vaso de agua, preferentemente por la mañana. Cada sobre contiene 4,5 g de polvo.

El efecto terapéutico se manifiesta entre las 24 y 48 horas posteriores a su administración.

La dosis se podrá aumentar o disminuir según la respuesta del paciente con el fin de regularizar el tránsito intestinal y lograr una deposición diaria promedio.

MODO DE ADMINISTRACIÓN

Colocar el contenido de los sobres prescriptos en un vaso. Agregar agua y mezclar.

CONTRAINDICACIONES

No administrar este medicamento en caso de dolores abdominales, colopatías orgánicas inflamatorias, síndromes oclusivos o subocclusivos.

Debido a que se han descrito reacciones alérgicas al polietilenglicol, el uso de este producto en individuos con sensibilidad conocida al mismo está contraindicado.

ADVERTENCIAS

Este medicamento puede ser prescripto a pacientes diabéticos o con dietas exentas de galactosa; no aporta calorías.

Se han reportado casos de colitis isquémica post comercialización,

incluso severos, en pacientes tratados con Polietilenglicol-Macroglol para la preparación intestinal. El Polietilenglicol-Macroglol debería utilizarse con precaución en pacientes con factores de riesgo conocidos para colitis isquémica o en el caso de un uso concomitante con laxantes estimulantes (como Bisacodilo o Picosulfato de sodio). Los pacientes que se presenten con dolor abdominal súbito, sangrado rectal u otros síntomas de colitis isquémica, deben ser evaluados inmediatamente.

No debe administrarse durante más de 8 a 10 días. Se desaconseja la utilización de laxantes por tiempo prolongado.

PRECAUCIONES

El tratamiento medicamentoso de la constipación es una medida adyuvante al tratamiento higienicodietético (p.e. aumento de fibras en la dieta y ejercicio físico).

Embarazo: BAREX sólo debe ser administrado a pacientes embarazadas en casos de clara necesidad.

Lactancia: no se sabe si la solución electrolítica de polietilenglicol se distribuye en la leche materna. No obstante, no se han documentado problemas en humanos.

Pediatría: no se ha establecido la seguridad y efectividad en niños.

Interacciones medicamentosas: los medicamentos administrados hasta una hora antes de comenzar la ingestión de BAREX pueden sufrir modificaciones en su absorción o ser limpiados del tracto gastrointestinal y, por lo tanto, no ser absorbidos.

REACCIONES ADVERSAS

El tratamiento es generalmente bien tolerado.

Puede producir malestar o dolor abdominal, particularmente en pacientes con colon irritable. En caso de dosis muy alta puede producirse diarrea.

SOBREDOSIFICACIÓN

En caso de sobredosificación y aparición de diarrea, interrumpir la administración del medicamento. La diarrea cede en las 24 a 48 horas posteriores y puede reiniciarse el tratamiento con una dosis menor.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:

- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247.

- Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

PRESENTACIÓN

Envases conteniendo 24, 30 y 50 sobres con 4,5 g de polvo.

Conservar en su envase original, en lugar seco y fresco (15°C - 30°C).

Mantener fuera del alcance de los niños.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado n.º 41.732.

Directora Técnica: Sandra Carina Rismondó,

Farmacéutica.

Fecha de última revisión: Mayo 2021



Medicamento libre
de Gluten
MAP 2040-7

**LABORATORIO
DOMINGUEZ S.A.**

Avda. La Plata 2552, Buenos Aires