

BAREX UNIPEG

POLIETILENGLICOL 3350

Polvo para administración oral

INDUSTRIA ARGENTINA

VENTA BAJO RECETA

FORMULA

Cada sobre monodosis contiene:
Principio activo: Polietilenglicol 3350 17 g
La solución reconstituida es hiperosmótica.

ACCION TERAPEUTICA

Laxante osmótico.
Código ATC: A06A D15.

INDICACIONES

Prevención y tratamiento sintomático de la constipación ocasional.

FARMACOLOGÍA

El polietilenglicol es un agente osmótico que disminuye la absorción del agua ingerida en el tracto gastrointestinal, hidratando y ablandando las heces y promoviendo el peristaltismo. El polietilenglicol no es fermentado por la microflora colónica a hidrógeno o metano, en las heces humanas. No parece tener efecto sobre la absorción activa o la secreción de glucosa o electrolitos. No hay evidencias de taquiflaxia.

FARMACOCINETICA

Absorción: El polietilenglicol 3350 no es absorbido a partir del tracto gastrointestinal.

Eliminación: Excreción renal despreciable.

POSOLOGIA

La dosis habitual es de 17 g de polvo (contenido de un sobre) por día, disuelta en un vaso de agua, jugo, soda, café o té, (aproximadamente 240 mL), preferentemente por la mañana.

Habitualmente el efecto terapéutico se manifiesta entre las 24 y 48 hs. posteriores a su administración pero puede tardar hasta 4 días para que el polietilenglicol 3350 produzca una evacuación intestinal. Debe ser usado durante 2 semanas o menos, de acuerdo a lo indicado por el médico.

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.

Si se produce diarrea se debe interrumpir la administración de este medicamento.

MODO DE ADMINISTRACIÓN

Cada sobre contiene una dosis.

Colocar la dosis de polvo prescrita en un vaso que contenga aproximadamente 240 mL (1 vaso) de agua, soda, jugo, café o té. Mezclar bien para disolver el polvo. Tomarlo de inmediato.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en pacientes con dolor abdominal, síndromes oclusivos o subocclusivos, íleo, retención gástrica, perforación intestinal, colopatías inflamatorias y megacolon tóxico.

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 producto debe ser usado con precaución en pacientes con colitis ulcerosa severa.

Este medicamento puede ser prescrito 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-Macrogol para la preparación intestinal. El Polietilenglicol-Macrogol 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 2 semanas, para el tratamiento de la constipación. Se desaconseja la utilización de laxantes por tiempo prolongado.

Los pacientes con síntomas que sugieran obstrucción intestinal (náuseas, vómitos, dolor abdominal o distensión) deben ser evaluados para descartar esta condición antes de iniciar el tratamiento con este medicamento.

PRECAUCIONES

Cuando un paciente presenta constipación debe ser evaluado para detectar condiciones metabólicas, endocrinas y neurogénicas asociadas y debe investigarse si está recibiendo otros medicamen-

tos. Dicha evaluación diagnóstica deberá incluir un estudio del colon.

El tratamiento medicamentoso de la constipación es una medida adyuvante al tratamiento higiénico-dietético (por ejemplo aumento de fibras en la dieta y ejercicio físico).

Carcinogénesis, mutagénesis, alteración de la fertilidad: No se han realizado estudios a largo plazo de carcinogenicidad, estudios de toxicidad genética ni estudios de toxicidad reproductiva.

Embarazo - Reproducción: No se han realizado estudios en animales ni en humanos. Tampoco se sabe si puede producir daño fetal cuando se administra a mujeres embarazadas o si puede afectar la capacidad reproductiva. Por lo tanto, sólo debe ser administrado a pacientes embarazadas en caso 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. No deben administrarse laxantes a niños menores de 6 años a menos que hayan sido prescritos por un médico. Habitualmente los niños no son capaces de describir sus síntomas de manera precisa por lo que el uso de laxantes debe estar precedido por un diagnóstico adecuado evitando así las complicaciones debidas a una condición pre-existente (por ej., apendicitis) o la aparición de efectos colaterales más severos.

Geriatría: No hay evidencias para consideraciones especiales cuando se administra polietilenglicol a pacientes ancianos. No obstante se ha verificado una alta incidencia de diarrea en pacientes externos cuando se les administra la dosis recomendada de 17 g. Debe interrumpirse la administración del producto si se produce diarrea.

Interacciones medicamentosas: Los medicamentos administrados hasta una hora antes de comenzar la ingestión de Barex Unipeg pueden sufrir modificaciones en su absorción o ser limpiados del tracto gastrointestinal y, por lo tanto, no ser absorbidos. No se han demostrado interacciones específicas con drogas.

REACCIONES ADVERSAS

Las reacciones adversas más frecuentes son náuseas y sensación de plenitud. Ocasionalmente se producen cólicos abdominales, flatulencia, vómitos e irritación anal.

Estas reacciones adversas son transitorias. También se han informado casos aislados de rash, rinorrea y dermatitis, por hipersensibilidad.

Dosis altas pueden producir diarrea y una frecuencia excesiva de deposiciones, particularmente en los ancianos. Los pacientes que toman otros medicamentos que contienen polietilenglicol, ocasionalmente, han desarrollado urticaria sugestiva de reacciones alérgicas.

SOBREDOSIFICACION

No se han reportado casos de sobredosis accidental.

La sobredosificación en el uso para constipación puede producir diarrea, sed, confusión y crisis convulsivas. En este caso suspender la toma del medicamento y administrar agua libremente. La diarrea cede en las 24 a 48 hs. posteriores y puede reiniciarse el tratamiento con una dosis menor.

La LD50 oral es mayor de 50 g/Kg en ratón, rata y conejos.

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.

PRESENTACION

Envases conteniendo 7, 12, 24, 30 y 50 sobres de 17 g de polvo para administración oral, siendo el último para uso exclusivo de hospitales.

CONSERVAR EN LUGAR SECO Y FRESCO a no más de 30° C. MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 53.727.

Directora Técnica: Sandra Carina Rismondo, Farmacéutica.

Fecha de última revisión: 12-06-2021



Medicamento libre
de Gluten

MAP 2067-5

D LABORATORIO
DOMINGUEZ S.A.

Avda. La Plata 2552, Buenos Aires