BAREX SABORIZADO

Polietilenglicol 3350 Electrolitos

Industria Argentina

Venta bajo receta

Cada bidón de 4 litros contiene: Polietilenglicol 3350 240 g; Cloruro de sodio 5.84 g; Cloruro de potasio 2.98 g; Bicarbonato de sodio 6.72 g; Sulfato de sodio anhidro 22.72 g; Saborizante ananá 1.93 d.

Cuando se reconstituye con agua, la solución final contiene: 125 mEq/l de sodio, 10 mEq/l de potasio, 20 mEq/l de bicarbonato, 80 mEq/l de sulfato, 35 mEq/l de cloruro y 18 mEq/l de polietilendicol 3350.

La solución reconstituida es isosmótica.

ACCION TERAPÉUTICA

Laxante osmótico.

INDICACIONES

Barex está indicado en la preparación del colon previa a estudios endoscópicos, radiológicos y cirugía colorrectal.

ACCION FARMACOLÓGICA

El lavado del intestino se logra por una sobrecarga líquida con la solución de polietilenglico! y electrolitos osmóticamente balanceada que induce deposiciones líquidas en un período de tiempo corto. La concentración de electrolitos en la solución hace que no se produzca absorción ni secreción de iones; por lo tanto no se producen cambios significativos en el balance de agua ni de electrolitos.

FARMACOCINÉTICA

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

Tiempo de acción: 30 - 60 minutos.

Eliminación: Excreción renal despreciable (< 0.1 %).

POSOLOGÍA - MODO DE ADMINISTRACIÓN

Barex puede ser administrado oralmente o por sonda nasogástrica. Los pacientes deben estar en ayunas desde por lo menos dos horas previas a la administración. Antes del examen debe esperarse una hora desde la aparición de heces líquidas claras, para completar la evacuación intestinal. Luego de la administración de Barex no debe permitirse la ingesta de ningún alimento excepto líquidos claros.

La dosis oral recomendada para adultos es de 1 litro por hora. El lavado se completa cuando la eliminación fecal es clara. Habitualmente el lavado se completa luego de la ingestión de 3-4 litros.

La administración de Barex por sonda nasogástrica debe hacerse a una velocidad de 20 – 30 mL por minuto (1.2 – 1.8 litros/hora).

En Pediatría se recomienda administrar por via oral o por goteo nasogástrico continuo, 25 a 40 mL/Kg/hora, hasta que las deposiciones sean claras y sin materia sólida.

MODO DE ADMINISTRACIÓN: Agregar al envase agua potable hasta la marca de 4 litros señalada en el mismo. Volver a colocar la tapa y ajustarla bien.

Mezclar o agitar bien durante no menos de 2 minutos, hasta que todos los ingredientes se hayan disuelto.

No debe agregarse a la solución ningún ingrediente adicional.

Mantener la solución reconstituida en la heladera.

Usar dentro de las 48 horas.

CONTRAINDICACIONES

Barex está contraindicado en pacientes con ileo, retención gástrica, obstrucción gastrointestinal, perforación intestinal y megacolon tóxico.

Debido a que se han descripto reacciones alérgicas al polietilenglicol, el uso de este producto en individuos con

COMPLETE CON AGUA POTABLE HASTA I A LINEA DE 4 LITROS

sensibilidad conocida al mismo, está contraindicado

ADVERTENCIAS

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

Se han reportado casos de colitis isquémica post comercialización, incluso severos, en pacientes tratados con Polietilengilot-Macrogol para la preparación intestinal. El Polietilengilot-Macrogol deberá utilizarse con precaución en pacientes con factores de riesgo conocidos para colitis squémica 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 sibilto, sangrado rectal u otros sintomas de colitis isquémica, deben ser evaluados immediatamente.

Los pacientes con alteraciones del reflejo nauseoso, los pacientes inconscientes y aquellos proclives a la regurgitación o aspiración, deberán ser observados durante la administración de BAREX, especialmente si es administrado por via de una sonda nasogástrica. Si se sospecha obstrucción gastrointestinal o perforación, ileo parallitico, colitis tóxica o megacolon tóxico deben realizarse estudios apropiados para eliminar estas condiciones antes de la administración de BAREX. Se desaconseia la utilización de laxantes por un tempo prolonación.

PRECAUCIONES

Embarazo: BAREX 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.

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.

EFECTOS ADVERSOS

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

vomitos e irritación anal. Estas reacciones adversas son transitorias. También se han informado casos aislados de rash, rinorrea y dermatítis, por hinersensibilidad.

SOBREDOSIFICACIÓN

No se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

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.
CONSERVAR BIEN TAPADO, EN LUGAR SECO Y FRESCO
(15°C-30°C) MANTENER LA SOLUCIÓN RECONSTITUIDA EN LA
HELADERA . USARLA DENTRO DE LAS 48 HS. DESECHAR LA
SOLUCIÓN SORRANTE.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

PRESENTACIÓN

Envase conteniendo polvo para preparar 4 litros de solución para administración oral.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nº 41.732.

LABORATORIO DOMINGUEZ S.A.

Av. La Plata 2552, (1437) C.A.B.A., Argentina. Directora Técnica: Sandra Carina Rismondo. Farmacéutica.

Fecha de la última revisión: Marzo 2021.



