



Gador

FACTOR A-G® SIMETICONA

FACTOR A-G 40 - FACTOR A-G 200 - FACTOR A-G PEDIÁTRICO

Venta libre en condiciones reglamentarias
Comprimidos - Comprimidos recubiertos - Solución (gotas)
Industria uruguaya

COMPOSICIÓN

Cada comprimido de FACTOR A-G® 40 mg. contiene:

Simeticona..... 40 mg.
Excipientes..... c.s.
Contiene lactosa.

Cada comprimido recubierto de FACTOR A-G® 200 mg. contiene:

Simeticona..... 200 mg.
Excipientes..... c.s.
Contiene sacarina.

Cada ml de FACTOR A-G® pediátrico contiene:

Simeticona..... 40 mg.
Vehículo..... c.s.
Contiene sucralosa.

INDICACIONES

FACTOR A-G® comprimidos está indicado para el alivio sintomático de los gases en adultos y adolescentes a partir de 12 años.

FACTOR A-G® Pediátrico gotas está indicado para el alivio sintomático de los gases en niños y lactantes.

POSOLOGÍA

FACTOR A-G® comprimidos 40 mg:

2 comprimidos 3 veces al día.

No exceder los 480 mg de simeticona al día.

FACTOR A-G® comprimidos recubiertos 200 mg:

1 comprimido recubierto como máximo 2 veces al día.

No exceder los 480 mg de simeticona al día.

FACTOR A-G® Pediátrico:

Niños menores de 2 años: 20 mg (8 gotas ó 0,5 ml) 3 veces al día, administrados con el biberón o con otro alimento o líquido.

No administrar más de 200 mg de simeticona (80 gotas ó 5 ml) al día.

Niños de 2 a 12 años: 40 mg (15 gotas ó 1 ml) 3 veces al día.

No administrar más de 200 mg de simeticona (80 gotas ó 5 ml) al día.

FORMA DE ADMINISTRACIÓN

Los comprimidos deben ingerirse enteros, sin masticar, con líquido suficiente (agua), durante o después de las comidas principales.

Si los síntomas empeoran o persisten después de 10 días de tratamiento se deberá consultar con el médico para evaluar la situación clínica.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

Perforación y obstrucción intestinal conocida o sospechada.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Si los síntomas empeoran, o si persisten después de 10 días, o en caso de estreñimiento prolongado, se deberá evaluar la situación clínica.

Población pediátrica

La simeticona no está recomendada para el tratamiento de los cólicos del lactante debido a la limitada información disponible.

Advertencias sobre excipientes

FACTOR A-G® Pediátrico contiene sucralosa y sorbitol, puede producir caries en los dientes.

El sorbitol es una fuente de fructuosa. Si padece intolerancia a ciertos azúcares, o se les ha diagnosticado intolerancia hereditaria a la fructuosa (IHF), una enfermedad genética rara, en la que el paciente no puede descomponer la fructuosa, consulte con su médico antes de tomar este medicamento.

El sorbitol puede provocar malestar gastrointestinal y un ligero efecto laxante.

FACTOR A-G® comprimidos 40 mg contiene lactosa, los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, deficiencia total de lactasa o problemas de absorción de glucosa o galactosa no deben tomar este medicamento.

FACTOR A-G® comprimidos recubiertos 200 mg contiene sacarina.



Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

No hay datos disponibles relativos al uso de este medicamento en embarazadas.

No hay evidencia de perjuicio en embarazadas, debido a la falta de absorción de la simeticona por la madre.

Lactancia

Se desconoce si la simeticona es excretada en la leche materna; no hay suficiente información sobre la excreción de simeticona en la leche materna, ni en animales ni en humanos. No obstante, no se espera que haya excreción debido a la falta de absorción digestiva de la simeticona por la madre.

Dado que la simeticona no se absorbe a través del tracto gastrointestinal, este medicamento puede ser empleado en embarazadas y en mujeres que estén en período de lactancia.

Fertilidad

No se dispone de datos en humanos.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de FACTOR A-G® sobre la capacidad de conducir y utilizar máquinas es nula.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

No se han realizado estudios de interacciones.

La levotiroxina puede unirse a la simeticona. La absorción de levotiroxina puede verse afectada si al mismo tiempo se administra la simeticona en pacientes tratados de trastornos de tiroides, por lo que la administración de preparados con levotiroxina y preparados con simeticona debe separarse al menos 4 horas.

REACCIONES ADVERSAS

Durante el periodo de utilización de simeticona, se han notificado las siguientes reacciones adversas cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud:

Trastornos gastrointestinales: estreñimiento transitorio moderado y náuseas.

Pueden producirse eructos que constituyen el mecanismo normal de eliminación de los gases con este tratamiento.

Trastornos del sistema inmunológico: reacciones de hipersensibilidad tales como erupción cutánea, picor, edema en la cara o en la lengua o dificultad para respirar.

SOBREDOSIFICACIÓN

No se han notificado casos de sobredosis.

Aún en el caso de que se ingiera una cantidad muy superior a la indicada, es muy poco probable que se produzcan efectos adversos, debido a la falta de absorción por vía oral del medicamento.

En caso de sobredosis accidental o deliberada, el tratamiento es sintomático de los síntomas que pudieran aparecer. No hay procedimiento especial recomendado.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con el Centro de Toxicología (CIAT), tel. 1722.

PRESENTACIONES

FACTOR A-G® 40 mg. Envases conteniendo 20 comprimidos.

FACTOR A-G® 200 mg. Envases conteniendo 10 y 20 comprimidos recubiertos.

FACTOR A-G® Pediátrico. Frasco gotero con 50 ml.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar a temperatura ambiente, entre 15 y 30° C, en lugar seco.

NO DEJE MEDICAMENTOS AL ALCANCE DE LOS NIÑOS.



Gador

Al cuidado de la vida

32030-011

Laboratorio Gador S.A. N° 342

La Paz 2257 - Montevideo

Tel. 2401 64 44 - Email: uy-info@gador.com

D.T. Quím. Farm. Christian Díaz

Elaborado bajo licencia de Laboratorios CASASCO S.A.I.C. Argentina.

Reg. M.S.P. N° 18499, 27037 y 27097 - Ley 15443