



FACTOR AG® PLUS



ALVERINA CITRATO 60 mg.
SIMETICONA 300 mg.

CÁPSULAS BLANDAS

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

FÓRMULA

Cada cápsula contiene: Alverina citrato 60,000 mg, Simeticona 300,00 mg. Excipientes: cascarilla de gelatina: gelatina 113,9125 mg, glicerina 55,2502 mg, dióxido de titanio 1,8373 mg y agua purificada 19,000 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiespasmódico. Antiflatulento.

INDICACIONES

Tratamiento sintomático de manifestaciones funcionales intestinales, en particular meteorismo.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA

La alverina es un antiespasmódico musculotrópico de tipo papaverínico, con acción sobre el músculo liso de la pared intestinal y de la vía biliar. La simeticona tiene una acción física de modificar la tensión superficial de las burbujas de gas digestivo; esto favorece que se rompan las burbujas de gas digestivo facilitando su eliminación.

FARMACOCINÉTICA

Absorción: La alverina se absorbe en el tracto gastrointestinal y alcanza su concentración plasmática máxima entre una hora y una hora 30 minutos. Es rápidamente convertida en su metabolito farmacológicamente activo y en metabolitos inactivos. La vía principal de eliminación de los metabolitos de la alverina es la excreción renal.

Luego de su administración oral, la simeticona no se absorbe y transcurre por el tracto gastrointestinal sin cambios antes de ser excretada.

POSOLOGÍA

Para adultos una cápsula 2 a 3 veces por día al comienzo de las comidas. En todos los casos la dosis debe ajustarse estrictamente a las indicadas por su médico.

CONTRAINDICACIONES

Íleo paralítico. Obstrucción gastrointestinal. Hipersensibilidad a sus componentes, alverina y simeticona, o a alguno de sus excipientes.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Este medicamento está indicado para su administración en adultos.

E-6002-01 / D6338 / Act.: 10/2023

CASASCO

4

1

Embarazo: si bien no se han descrito efectos nocivos para el feto o el curso del embarazo, su empleo en mujeres embarazadas debe efectuarse considerando la relación riesgo/beneficio.

Lactancia: No existen datos sobre la excreción de alverina en la leche humana si se decide su administración durante la lactancia deberá evaluarse cuidadosamente la relación riesgo-beneficio.

Pediatría: La seguridad y eficacia en niños no ha sido establecida.

Pruebas de laboratorio de funcionalidad del hígado

Se ha reportado un aumento mayor al doble del límite superior normal de la ALT (alanina aminotransferasa) y la AST (aspartato aminotransferasa) en pacientes que reciben tratamiento con alverina/simeticona. Estas elevaciones pueden ser asociadas con una elevación concomitante de la bilirrubina sérica total. En caso de una elevación superior al triple del límite superior normal en las aminotransferasas y aún más en caso de ictericia, se debe discontinuar el tratamiento con alverina/simeticona.

Interacciones medicamentosas: no se han descrito hasta el momento. No existe interacción entre FACTOR AG PLUS y el alcohol.

Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos y uso de maquinaria

FACTOR AG PLUS tiene una influencia menor sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas. Efectos adversos tales como vértigo han sido informados en algunos pacientes. Este tipo de desórdenes pueden afectar la habilidad para conducir y utilizar maquinarias.

REACCIONES ADVERSAS

La incidencia de efectos colaterales asociados a la alverina y simeticona son muy escasos.

Trastornos hepato biliares: hepatitis citolítica; alteraciones clínicas: transaminasas, fosfatasa alcalina y bilirrubina elevadas.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo: angioedema, erupción cutánea, urticaria y prurito.

Trastornos del sistema inmunitario: reacciones de tipo anafiláctico y shock anafiláctico.

Trastornos del oído y laberinto: vértigo.

Trastornos del sistema nervioso: dolor de cabeza.

Trastornos gastrointestinales: náuseas.

SOBREDOSIFICACIÓN

Se han reportado casos de vértigo cuando se toma una dosis superior a la recomendada.

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 / 0800-444-8694.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555.

PRESENTACIÓN

Envases con 30 y 60 cápsulas blandas.

2

3

FORMA DE CONSERVACIÓN

Conservar entre 15°C y 30°C.

Mantener alejado del alcance de los niños.

Fecha de última revisión: septiembre 2023.

Esta especialidad medicinal está libre de gluten.



Dirección Técnica: Dr. Alejandro D. Santarelli - Farmacéutico.
Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud de la Nación.

Certificado N° 47.040

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Av. Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina.

Elaborado en: calle Puente del Inca N° 2450, parcela 35, Polo Industrial de Ezeiza, Localidad de Carlos Spegazzini, Partido de Ezeiza, Provincia de Buenos Aires, Argentina.

