HEPAGOL®



PRINCIPIO ACTIVO:

Cada cápsula contiene:

Silimarina 80% 174.76 mg 189 mg 8% exceso Equivalente a 140 mg de Silimarina

Tiamina 11 mg 10% exceso

Piridoxina clorhidrato 11 mg 10% exceso

Riboflavina base 11 mg 10 % exceso

Cianocobalamina 11 mcg 10 % exceso

Nicotinamina 22 mg 10 % exceso

Pantotenato de calcio 11 mg 10% exceso

Excipientes: Lactosa; Estearato de magnesio.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

GRUPO FARMACOTERAPÉUTICO: Terapia hepática, lipotrópicos. Clasificación ATC: A05B

ANTES DE EMPEZAR A TOMAR HEPAGOL 140 MG CÁPSULAS:

- Si es alérgico al principio activo, silimarina, o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento No tome HEPAGOL 140 MG CÁPSULAS.
- Antes de iniciar el tratamiento con HEPAGOL 140 MG CÁPSULAS comunicar al médico especialmente si tiene diabetes o se está tomando medicinas que pueden alterar el nivel de azúcar en la sangre.

PROPIEDADES FARMACODINAMIA Y FARMACOCINÉTICAS:

Farmacodinamia (mecanismo de acción)

- Silimarina inhibe la oxidación y el catabolismo de los lípidos en las membranas del hepatocito (membrana celular y membrana de las mitocondrias y otras organelas), evitando la formación de peróxidos.
- Las vitaminas del complejo B constituyen una unidad funcional en el metabolismo intermedio. Influyen sobre la función enzimática en el metabolismo de la albumina y de los hidratos de carbono. Poseen también una acción coadyuvante hepática, acelerando la recuperación del parénquima hepático dañado y facilitando la función desintoxicante del hígado.

Farmacocinética

- Luego de la administración oral de Silimarina sólo se detectan bajas concentraciones plasmáticas de su elemento constitutivo principal, la silibinina. La vida media de eliminación biliar es alrededor de 4 horas y se estima que el tiempo de permanencia de la sustancia en el organismo se eleva a alrededor de 8 horas.
- Las vitaminas del complejo B son absorbidas casi en su totalidad en el intestino grueso. Generalmente se unen a la albúmina o alguna otra proteína plasmática para su distribución, o son rápidamente distribuidas y transformadas en los tejidos. La excreción se puede llevar a cabo por vía urinaria, fecal, y/o biliar.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Coadyuvante en toxicosis exógenas y endógenas (alimentarias, medicamentosas, profesionales, etc.). Coadyuvante en el tratamiento de las hepatopatías cirrógenas. Síndrome de insuficiencia hepática.

Hepatitis y hepatosis agudas, subagudas y crónicas.

Lesiones de origen tóxico-metabólico, especialmente aquellos que se caracterizan por una intensa peroxidación (como por ejemplo las provocadas por la ingesta crónica del alcohol y de medicamentos hepatotóxicos): esteatosis hepática, hepatitis alcohólica, cirrosis hepática.

DOSIFICACIÓN Y VÍA DE ADMISITRACIÓN:

VÍA: Oral

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Adultos

La dosis recomendada por vía oral es de 1 cápsula (150 mg) tres veces al día, después de las principales comidas.

El período de tratamiento se establece de 4 a 6 semanas y como dosis de mantenimiento 1 cápsula 2 veces al dia, salvo distinto criterio médico.

Uso en niños y adolescentes

No existen datos disponibles en este grupo de edad.

Uso en ancianos

No se han descrito problemas específicos en este grupo de edad.

Forma de administración

Ingerir las cápsulas con un poco de líquido después de las principales comidas.

Si olvidó tomar Hepagol 140 mg cápsulas

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si interrumpe el tratamiento con Hepagol 140 mg cápsulas

Consulte a su médico.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula.

PRECAUCIONES DE USO

La utilización de este medicamento durante largos períodos de tiempo, debe ser controlada por el médico. Consulte a su médico o farmacéutico antes de emperzar a tomar HEPAGOL 140 MG CÁPSULAS.

ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Embarazo:

Dado que no se dispone de estudios en mujeres embarazadas, este medicamento sólo se utilizará durante el embarazo cuando a estricto criterio médico el beneficio justifique los riesgos potenciales.

Lactancia

Se desconoce si la silimarina pasa a la leche materna, por lo que sólo se utilizará durante la lactancia cuando a estricto criterio médico el beneficio justifique los riesgos potenciales.

Geriatría

No se han descrito problemas específicos en este grupo de edad.

Las dosis utilizadas son similares a las del adulto.

Efectos sobre la capacidad de conducir y utilizar máquinas:

La influencia de HEPAGOL sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula.

Interacciones medicamentosas: Ninguna interacción farmacológica. La influencia de la Silimarina sobre la función hepática debe ser tomada en cuenta cuando se administra concomitantemente con otras drogas.

Acción a tomar en caso de Sobredosis

No se conocen las manifestaciones clínicas de la sobredosis de Silimarina. Luego de la cuidadosa evaluación clínica del paciente, de la valoración del tiempo transcurrido desde la ingesta o administración, de la cantidad de tóxicos ingeridos y descartando la contraindicación de ciertos procedimientos el profesional decidirá la realización o no del tratamiento general de rescate: evacuación gástrica, administración de carbón activado. Control clínico y tratamiento sintomático. No se han descrito antidotos específicos.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano.

REACCIONES ADVERSAS

Los efectos adversos de Hepagol son, en general, leves y transitorios.

Las reacciones adversas más características son:

- Trastornos gastrointestinales.
- Dolor abdominal y gastrointestinal, estreñimiento, vómitos, diarrea, náuseas.
- Trastornos del sistema inmunológico.
- Reacción alérgica, reacción anafiláctica
- Reacciones de hipersensibilidad con sus correspondientes manifestaciones clínicas y de laboratorio que incluyen síndrome asmático, reacciones leves a moderadas que afectan a la piel, tracto respiratorio, gastrointestinal y/o sistema cardiovascular. Los síntomas pueden incluir erupción, urticaria, edema facial, prurito, sibilancias, rubor, dificultad cardiorespiratoria y reacciones graves incluyendo shock anafiláctico.
- Si tuviera lugar una reacción alérgica, hay que interrumpir el tratamiento y consultar un profesional sanitario.
- Trastornos del sistema nervioso.
- Dolor de cabeza.
- Trastornos renales y urinarios.
- Cromaturia: Puede notarse que la orina se decolora para adquirir un color amarillo anaranjado.
 Esta decoloración es inocua y se deba a la vitamina B2 del medicamento.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

PRESENTACIÓN COMERCIAL:

Caja x 2 ristras x 10 cápsulas c/u + prospecto

RECOMENDACIONES:

Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños.

VENTA LIBRE



