Fecha de actualización: 01 de marzo de 2025

Grupo Nº 8: Gastroenterología

ACEITE DE RICINO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN	Estreñimiento.	Oral.
	Cada envase contiene: Aceite de ricino.	Vaciamiento de colon como preparación prequirúrgica o para	Adultos: 15 a 70 mL en una sola toma.
010.000.1273.00	Envase con 70 mL.	realización de estudios de imagen en abdomen.	Niños mayores de dos años: 5 a 35 mL.

Generalidades

Estimula la actividad intestinal motora por acción directa del músculo liso y estimulación del plexo nervioso intramural.

Riesgo en el Embarazo A

Efectos adversos

Náusea, diarrea, cólico intestinal, eructos, reacciones alérgicas.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, síndrome de abdomen agudo, impacto fecal, diarrea, colitis ulcerosa crónica inespecífica, oclusión intestinal, apendicitis.

Interacciones

Disminuye la absorción de medicamentos que se administran por vía oral. Con otro tipo de laxantes aumentan sus efectos adversos.

ALUMINIO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Trastornos de	Oral.
		hipersecreción gástrica.	
	Cada tableta contiene:		Adultos:
	Hidróxido de aluminio 200 mg.	Hiperfosfatemia en	200 a 600 mg una hora después de los
	_	insuficiencia renal crónica.	alimentos y al acostarse.
010.000.1221.00	Envase con 50 tabletas.		
	SUSPENSIÓN ORAL		Hiperfosfatemia: De 400 mg a 2 g cada 6, 8
			ó 12 horas.
	Cada 100 mL contienen:		
	Hidróxido de aluminio 7 g.		Niños:
			50 a 150 mg/kg de peso corporal/día,
010.000.1222.00	Envase con 240 mL y dosificador (350		administrar la dosis dividida cada 6 horas.
	mg/5 mL).		

Generalidades

Neutraliza el ácido y protege la mucosa gástrica; aumenta el tono del esfínter esofágico. Disminuye la absorción intestinal de fosfatos.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Estreñimiento, náusea, vómito, impacto fecal, flatulencia, hipofosfatemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, obstrucción intestinal.

Precauciones: Insuficiencia renal. Administrar el antiácido 2 horas antes ó 2 horas después de la ingestión de otros medicamentos.

Interacciones

Disminuye la absorción de digoxina, atenolol, benzodiazepinas, captopril, corticosteroides, fluoroquinolonas, antihistamínicos H2 hidantoínas, sales de hierro, ketoconazol, penicilamina, fenotiacinas, salicilatos, tetraciclinas y ticlopidina. Incrementa la absorción de metoprolol, levodopa, quinidina, sulfonilureas y ácido valproico.

ALUMINIO Y MAGNESIO

, O	10010		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA MASTICABLE	Trastornos de hipersecreción gástrica.	Oral.
	Cada tableta masticable contiene:	···p ···· ··· ··· ··· ··· ··· ··· ···	Adultos:
	Hidróxido de aluminio 200 mg.	Dispepsia.	
	Hidróxido de magnesio 200 mg. o trisilicato de magnesio: 447.3 mg		Una a dos tabletas o cucharadas, cada 8 horas.
010.000.1223.00	Envase con 50 tabletas masticables. SUSPENSION ORAL		Niños mayores de 6 años:
	Cada 100 mL contienen: Hidróxido de aluminio 3.7 g. Hidróxido de magnesio 4.0 g. o trisilicato de magnesio: 8.9 g.		Una tableta o cucharada, cada 8 ó 12 horas.
010.000.1224.00	Envase con 240 mL y dosificador.		

Generalidades

Neutraliza el ácido y protege la mucosa gástrica; aumenta el tono del esfínter esofágico. Disminuye la absorción intestinal de fosfatos.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Estreñimiento, náusea, vómito, impacto fecal, flatulencia, hipofosfatemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al medicamento, insuficiencia renal, cálculos de vías urinarias, obstrucción intestinal

Precauciones: En caso de estar tomando simultáneamente otros medicamentos, si persisten las molestias o hay dolor abdominal.

Interacciones

Disminuye la absorción de digoxina, atenolol, benzodiazepinas, captopril, corticosteroides, fluoroquinolonas, antihistamínicos H2 hidantoínas, sales de hierro, ketoconazol, penicilamina, fenotiacinas, salicilatos, tetraciclinas y ticlopidina.

BISMUTO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSIÓN ORAL	Diarrea leve inespecífica.	Oral.
	Cada 100 mL contienen: Subsalicilato de bismuto 1.750 g.		Adultos: 30 mL cada 2 horas, hasta 8 dosis en 24 horas.
010.000.1263.00	Envase con 240 mL.		Niños: De 3 a 6 años: 5 mL. De 6 a 9 años 10 mL. De 9 a 12 años 15 mL. cada 4 ó 6 horas.

Generalidades

Tiene actividad higroscópica ligera; puede adsorber toxinas y proporcionar recubrimiento protector a la mucosa intestinal.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Encefalopatía, constipación, acúfenos, ennegrecimiento temporal de lengua y heces.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a salicilatos; úlcera péptica sangrante, insuficiencia renal, hemofilia. Precauciones: Tercer trimestre de embarazo, deficiencia de glucosa 6-fosfato deshidrogenasa, coagulopatía, ulcera péptica, diabetes mellitus, insuficiencia hepática e insuficiencia renal. No usar para tratar el vómito en niños o adolescentes que tengan o se estén recuperando de varicela o gripe. En niños menores de 6 años.

1.4	
Interacciones	

Disminuye el efecto de los anticoagulantes e hipoglucemiantes orales. Con probenecid riesgo de disminución del efecto uricosúrico.

BUTII HIOSCINA O HIOSCINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	GRAGEA O TABLETA	Espasmos y trastornos de la motilidad del tracto	Oral.
	Cada gragea o tableta contiene: Bromuro de butilhioscina o	gastrointestinal.	Adultos y niños mayores de 12 años:
	butilbromuro de hioscina 10 mg.	Espasmos y discinecias de las vìas biliares y urinarias.	10 a 20 mg cada 6 a 8 horas.
010.000.1206.00	Envase con 10 grageas o tabletas.	,	
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Dismenorrea.	Intramuscular, intravenosa.
	Cada ampolleta contiene:		Adultos:
	Bromuro de butilhioscina o butilbromuro de hioscina 20 mg.		20 mg cada 6 a 8 horas.
	Sameremare de mesema ze mg.		Niños:
010.000.1207.00	Envase con 3 ampolletas de 1 mL.		5 a 10 mg cada 8 a 12 horas.

Generalidades

Actúa como antagonista parasimpático competitivo de los receptores del músculo liso visceral, produciendo relajación en el tracto intestinal, biliar y urinario.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Aumento de la frecuencia cardiaca, erupciones cutáneas y reacciones alérgicas.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, glaucoma, hipertrofia prostática, taquicardia, megacolon y asma. Precauciones: Insuficienca cardiaca y taquiarritmias.

Interacciones

Aumentan su acción anticolinérgica los antidepresivos tricíclicos, amantadina y quinidina.

BUTH HIOSCINA-METAMIZOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	GRAGEA	Cólico biliar.	Oral.
	Cada gragea contiene: Bromuro de butilhioscina 10 mg Metamizol sódico monohidrato equivalente a 250 mg. de metamizol sódico.	Cólico intestinal. Cólico renal. Dismenorrea.	Adultos: 1 a 2 grageas cada 6 a 8 horas.
010.000.0113.00	Envase con 36 grageas.		
010.000.2146.00	SOLUCION INYECTABLE Cada ampolleta contiene: N butilbromuro de hioscina 20 mg. Metamizol 2.5 g. Envase con 5 ampolletas de 5 mL.		Intravenosa (5 a 10 minutos) o intramuscular profunda. Adultos: Una ampolleta cada 8 horas, por necesidad de dolor.

Generalidades

El bromuro de butilhioscina actúa como antagonista parasimpático competitivo de los receptores del músculo liso visceral produciendo relajación en el tracto intestinal, biliar y urinario. El metamizol posee acción analgésica a tres niveles; periférico, medular y talámico. Se fija a receptores periféricos haciéndolos refractarios a la recepción y transmisión del dolor.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Dolor epigástrico, náusea, estomatitis, leucopenia, erupciones cutáneas, y reacciones alérgicas.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos y a las pirazolonas, úlcera duodenal, porfiria, granulocitopenia deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa., insuficiencia hepática y renal.

Precauciones: Glaucoma, hipertrofia prostática, insuficienca cardiaca, taquiarritmias.

Interacciones

El metamizol se potencia con derivados pirazolónicos, aumenta la acción de los anticoagulantes cumarínicos; las fenotiazinas potencian su acción antipirética. Aumentan la acción anticolinérgica de la bultilhioscina los antidepresivos tricíclicos, amantadina y quinidina.

CINITAPRIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	COMPRIMIDO	Reflujo gastroesofágico.	Oral.
	Cada comprimido contiene Bitartrato de cinitaprida equivalente	Trastornos funcionales de la motilidad	Adultos: (mayores de 20 años).
	a 1 mg. de cinitaprida.	gastrointestinal.	1 mg tres veces al día, 15 minutos antes de cada comida.
010.000.2247.00	Envase con 25 comprimidos.		40 5444 5544.
	GRANULADO		
	Cada sobre contiene: Bitartrato de cinitaprida equivalente a 1 mg. de cinitaprida.		
010.000.2248.00	Envase con 30 sobres.		

Generalidades

Es una ortopramida con actividad procinética en el tracto gastrointestinal, con marcada acción procolinérgica. Mejora los síntomas clínicos de dispepsia y enlentecimiento del vaciamiento gástrico y del tránsito intestinal (la digestión lenta, la digestión gástrica postprandial, la sensación de plenitud precoz, dolor abdominal, náuseas, vómitos y saciedad prematura). Disminuye los episodios de reflujo y el tiempo con pH esofágico inferior a cuatro.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

A dosis mayor de las recomendadas, reacciones extrapiramidales que desaparecen al suspender el medicamento. Ligera sedación y somnolencia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Antecedentes de hemorragia, obstrucción o perforación del tracto gastrointestinal; disquinesia tardía a neurolépticos. Embarazo, lactancia y menores de 20 años.

Interacciones

El vaciamiento gástrico estimulado por la cinitaprida, puede alterar la absorción de algunos medicamentos. Potencia los efectos de las fenotiazinas y otros antidopaminérgicos sobre el sistema nervioso central. Puede disminuir el efecto de la digoxina por disminución en su absorción. Su efecto disminuye en la coadministración con anticolinérgicos atropínicos y los analgésicos narcóticos. Con alcohol, tranquilizantes, hipnóticos y narcóticos, potencia su efecto sedante.

CISAPRIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSIÓN ORAL	Gastropares.	Oral.
010.000.1208.00	Cada 100 mL contienen: Cisaprida 100 mg. Envase con 60 mL y dosificador.	Reflujo gastroesofágico.	Niños con peso corporal menor de 25 kg: 0.2 mg/kg de peso corporal cada 6 u 8 horas. Niños con peso corporal mayor de 25 kg y menor de 50 kg: 5 mg cada 6 horas.
			Adultos: 5 a 10 mg antes de los alimentos y antes de acostarse.
	TABLETA		

Cada tableta contiene:
Cisaprida 10 mg.

010.000.2147.00 Envase con 30 tabletas.

Generalidades

Agonista de los receptores 5-HT. Previene la atonía gástrica por un aumento de acetilcolina en el plexo mientérico.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Cólicos, borborigmos, dispepsia, diarrea. Cefalea, aturdimiento, prolongación del QT en ECG, arritmias, paro cardiaco, anafilaxia, anemia aplástica, síntomas extrapiramidales, trastornos psiquiátricos, fiebre, taquicardia, hipoglucemia, náusea, rinitis, constipación, insomnio ginecomastia, elevación de transaminasas.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, QT alargado, arritmia ventricular, bradicardia, alteración del nodo sinusal, bloqueo A-V de 2º y 3er grado, isquemia del miocardio, insuficiencia renal y respiratoria, hipokalemia e hipomagnesemia.

Precauciones: Insuficiencia hepática, neonatos.

Interacciones

Incrementan su concentración plasmática los inhibidores de proteasa HIV, antimicóticos azólicos, antibióticos macrólidos

DIOSMECTITA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	POLVO	Tratamiento sintomático de la	Oral
010.000.7001.00	Cada sobre contiene: Diosmectita 3.000 g Envase con 10 sobres de 3 g, e instructivo anexo	diarrea aguda en adultos, niños y lactantes mayores	Lactante mayor y preescolares (de 1 a 4 años): 4 sobres por
			Adolescentes (de 10 a 19 años): 2 sobres 3 veces al día durante 4 días. Mantenimiento: 3 sobres por día hasta el 7º día.
			El contenido del sobre debe ser mezclado en 50mL de agua para hacer una suspensión directamente antes de usarse.

Generalidades

Silicato de doble aluminio y magnesio cuya estructura espacial le proporciona un alto grado de cobertura y una capacidad de fijación, que explican sus propiedades en relación con la mucosa intestinal.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Frecuentes: Puede ocurrir estreñimiento que usualmente mejora con la reducción de la dosis, en algunos casos, raramente, puede ser necesaria la suspensión del tratamiento.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la diosmectita o alguno de sus componentes. Evitar su uso en pacientes con diarrea severa disenteriforme (cuando se acompaña de moco, pus y/o sangre o fiebre mayor de 39°C). Pacientes con obstrucción intestinal o atonía intestinal (especialmente adultos mayores).

Precauciones: Aun cuando este medicamento no se absorbe, debe usarse con precaución en pacientes con insuficiencia renal (especialmente en adultos mayores). No se recomienda su uso en pacientes que son intolerantes a la fructosa debido a la presencia de glucosa y sacarosa.

Interacciones

Las propiedades adsorbentes de este producto pueden interferir con los periodos y/o índices de absorción de otras substancias. Se recomienda que no se utilice de forma concomitante con otro medicamento.

FOSFATO Y CITRATO DE SODIO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN	Estreñimiento.	Rectal.
	Cada 100 mL contienen: Fosfato monosódico 12 g. Citrato de sodio 10 g.	Estimulación rectal para la evacuación intestinal.	Adultos: Aplicar el contenido una sola vez; puede repetirse a los 30 minutos.
010.000.1277.00	Envase con 133 mL y cánula rectal.		Niños: Aplicar 60 mL en una sola dosis.

Generalidades

Tiene efecto osmótico por extracción de agua de los tejidos a la a luz intestinal.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Cólicos abdominales. Desequilibrio electrolítico y de líquidos si se utiliza diariamente.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Colitis ulcerosa crónica, padecimientos ano-rectales, síndrome abdominal agudo, apendicitis y perforación intestinal.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

GLICEROI

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUPOSITORIO	Estreñimiento.	Rectal.
	Cada supositorio contiene: Glicerol 2.632 q.		Adultos:
			2.632 g cada 8 horas.
010.000.1278.00	Envase con 6 supositorios.		Niños:
			1.380 g cada 8 horas.

Generalidades

Laxante hiperosmolar que extrae agua de los tejidos hacia las heces y estimula la evacuación.

Riesgo en el Embarazo A

Efectos adversos

Cólicos intestinales, malestar rectal, hiperemia de mucosa rectal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, cólico abdominal de etiología no determinada, abdomen agudo y apendicitis.

Interacciones

LIDOCAÍNA - HIDROCORTISONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	UNGÜENTO	Procesos inflamatorios ano-rectales.	Rectal.
	Cada 100 gramos contiene: Lidocaína 5 g.	Anestésico local para	Adultos:
	Acetato de Hidrocortisona 0.25 g. Subacetato de Aluminio 3.50 g.	exploraciones ano- rectales.	Una a cuatro aplicaciones en el día.
	Óxido de Zinc 18 g.	Toolaioo.	Niños mayores de 2 años:
010.000.1363.00	Envase con 20 g y aplicador.		Una a tres aplicaciones en 24 horas.
			Aplicar la cantidad mínima necesaria.
	SUPOSITORIO		Rectal.
	Cada supositorio contiene:		Adultos:
	Lidocaína 60 mg. Acetato de Hidrocortisona 5 mg. Óxido de Zinc 400 mg. Subacetato de Aluminio 50 mg.		Uno a dos supositorios en 24 horas.
010.000.1364.00	Envase con 6 supositorios.		

	Generalidades			
Anestésico y antiinflamatorio, por las características de sus componentes.				
Riesgo e	en el Embarazo C			
	Efectos adversos			
Reacciones alérgicas; sensación de molestias rectales.				
	Contraindicaciones y Precauciones			

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los componentes del fármaco, tuberculosis ano-rectal.

Interacciones Ninguna de importancia clínica.

I OPFRAMIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	COMPRIMIDO, TABLETA O GRAGEA	Síndrome diarreico.	Oral.
			Adultos:
	Cada comprimido, tabletas o gragea contiene: Clorhidrato de loperamida 2 mg.		Inicial: 4 mg, mantenimiento 2 mg, después de cada evacuación (máximo al día 16 mg).
010.000.4184.00	Envase con 12 comprimidos, tabletas o grageas.		Niños 8 a 12 años:
			2 mg cada 8 horas, mantenimiento 1 mg después de cada evacuación (máximo al día 8 mg).

Generalidades Actúa sobre los músculos circulares y longitudinales por el efecto directo e interacción con la liberación de acetilcolina, inactiva la calmodulina y aumenta la absorción de agua y electrolitos en el lumen intestinal.

Rie	sgo en el	Embarazo		JB		
	Г		Efectos	adversos	1	
, .,						

Estreñimiento, náusea, vómito, somnolencia, fatiga, mareo, distensión abdominal, exantema, cólicos.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, atonía intestina, constipación y obstrucción intestinal. Precauciones: En niños menores de 6 años, insuficiencia hepática, hiperplasia prostática, colitis pseudomembranosa.

14	:	
ıntera	cciones	

Ninguna de importancia clínica.

MAGNESIO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSIÓN ORAL	Estreñimiento.	Oral.
010.000.1275.00	Cada 100 mL contienen: Hidróxido de magnesio 8.5 g. Envase con 120 mL. (425 mg/5 mL).	Dispepsia.	Adultos: Laxante: 30 a 60 mL disueltos en un vaso de agua. Dispepsia: 10 a 15 mL.
			Niños: Laxante:15 a 30 mL disueltos en agua. Dispepsia: 5 a 10 mL, cada 12 ó 24 horas.

Generalidades

Produce un efecto osmótico en el intestino delgado por extracción de agua a la luz intestinal. Inhibe la acción del jugo gástrico.

gastrico.		
Riesgo en el	Embarazo B	
	Efectos adversos	
Náusea, cólicos abdominales. desequi Dependencia de laxantes por administra	ilibrio de líquidos y electrolitos ante ad	dministraciones excesivas y repetidas
Dependencia de laxantes por administra	Cion Continua.	
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al	fármaco, abdomen agudo, impacto fecal	, diarrea, CUCI, oclusión intestinal.
	Interacciones	,
Ninguna de importancia clínica.		

METOCLOPRAMIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada ampolleta contiene:	Náusea. Vómito.	Intramuscular o intravenosa. Adultos:
010.000.1241.00	Clorhidrato de metoclopramida 10 mg. Envase con 6 ampolletas	Reflujo gastroesofágico.	10 mg cada 8 horas. Niños:
010.000.1241.00	de 2 mL.	Gastroparesia.	Menores de 6 años. 0.1/kg de peso corporal/día, dividida la dosis cada 8 horas.
			De 7 a 12 años 2 a 8 mg/ kg de peso corporal/día, dividida la dosis cada 8 horas.
	TABLETA		Oral
	Cada tableta contiene: Clorhidrato de metoclopramida 10 mg.		Adultos: 10 a 15 mg cada 6 a 8 horas.
010.000.1242.00	Envase con 20 tabletas.		Niños: Menores de 6 años. 0.1/kg de peso
	SOLUCIÓN		corporal/día, dividida la dosis cada 8 horas.
	Cada mL contiene: Clorhidrato de metoclopramida 4 mg.		De 7 a 12 años 2 a 8 mg/ kg de peso corporal/día, dividida la dosis cada 8 horas.
010.000.1243.00	Envase frasco gotero con 20 mL.		

Estimula la motilidad de las vías gastrointestinales superiores sin incrementar las secreciones pancreáticas biliares o gástricas. Aumenta el tono y la amplitud de las contracciones gástricas, relaja el bulbo duodenal y el esfínter pilórico, la peristalsis, el vaciamiento gástrico y el tránsito intestinal. Las propiedades antieméticas son por antagonismo de los receptores dopaminérgicos, periféricos y centrales en la zona "gatillo" quimiorreceptora.

Generalidades

Riesgo en el	Embarazo B	
	Efectos adversos	
	con menor frecuencia puede aparecer, ginecomastia, "rash", urticaria o trastornos	
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones: Hipersensibilidad a intestinal.	al fármaco, hemorragia gastrointestinal,	obstrucción mecánica o perforación
Precauciones: En enfermedad renal.		
	Interacciones	
0 , 1	n su efecto sobre la motilidad. Se potenc otros depresores del sistema nervioso cel	

PLÁNTAGO OVATA - SENÓSIDOS A Y B

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	GRANULADO	Hipotonía intestinal.	Oral.
	Cada 100 g contienen: Plántago ovata 54.2 g.	Estreñimiento.	Adultos y niños mayores de 12 años:
	Concentrado de Sen 12.4 g. Equivalente a: Senósidos A y B 300 mg.	Laxante para la preparación previa a estudios radiológicos.	5 g por la noche.
010.000.2150.00	Envase con 100 g.		

Generalidades

Son glucósidos que al ser hidrolizados por las bacterias en el intestino grueso liberan antraquinonas, substancias que tienen propiedades catárticas porque irritan la mucosa intestinal. También promueven la acumulación de agua y electrolitos en el colon.

> Riesgo en el Embarazo Efectos adversos

Cólicos intestinales, diarrea, meteorismo, náusea.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Oclusión intestinal, apendicitis aguda, abdomen agudo, impacto fecal, sangrado rectal.

Precauciones: No administrar por periodos mayores de 2 semanas sin supervisión médica.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

PLÁNTAGO PSYLLIUM

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	POLVO	Hipotonía intestinal.	Oral.
	Cada 100 g contienen: Polvo de cáscara de semilla de plántago psyllium 49.7 g.	Estreñimiento.	Adultos: Una a dos cucharadas disueltas en un vaso de agua, cada 8 horas.
010.000.1271.00	Envase con 400 g.		Niños: Una cucharada disuelta en un vaso de agua, cada 8 horas.

Generalidades

Con el agua se expanden y forman una masa coloidal mucilaginosa que en el intestino aumentan el volumen y ablandan el bolo fecal.

Riesgo en el Embarazo

	Efectos adversos	
Diarrea, cólicos, meteorismo, irritación re	ectal, reacciones alérgicas.	
Ī		
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones: Oclusión intestinal,	síndrome de abdomen agudo, impacto fe	ca
Precauciones: No administrar a persona	s con fenilcetonuria.	
	Interacciones	

Ninguna de importancia clínica.

RANITIDINA

I	RANTIDINA						
	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis			
		GRAGEA O TABLETA	Úlcera gastroduodenal.	Oral.			
		Cada gragea o tableta contiene: Clorhidrato de ranitidina equivalente	Gastritis.	Adultos: 150 mg a 300 mg por vía oral cada 12 a 24			
		a 150 mg de ranitidina.	Trastorno de	horas.			
	010.000.1233.00	Envase con 20 grageas o tabletas.	hipersecreción como el Síndrome de Zollinger-	Sostén: 150 mg cada 24 horas, al acostarse.			
		JARABE	Ellison.	En Zollinger-Ellison: dosis máxima 6 g por			
		Cada 10 mL contiene: Clorhidrato de ranitidina 150 mg.		día.			
		Ç		Niños:			
	010.000.2151.00	Envase con 200 mL.		2 a 4 mg/kg /día, cada 12 horas.			

Generalidades

Antagonista de los receptores H₂ en las células parietales, disminuyendo la secreción gástrica.

Riesgo en el Embarazo E

Efectos adversos

Neutropenia, trombocitopenia, cefalea, malestar general, mareos, confusión, bradicardia. náusea y estreñimiento, ictericia, exantema.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a otros antagonistas de los receptores H2, cirrosis y encefalopatía hepática, IRC.

Interacciones

Los antiácidos interfieren con su absorción. Aumenta los niveles sanguíneos de glipizida, procainamida, warfarina, metoprolol, nifedipino y fenilhidantoina; disminuye la absorción de ketoconazol.

SENÓSIDOS A-B

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION ORAL	Estreñimiento.	Oral.
	Cada 100 mL contienen:	Hipotonía intestinal.	Adultos:
	Concentrado de Sen equivalente a 200 mg de senósidos A y B.	Laxante para la preparación previa a	2 cucharadas, en la noche.
010.000.1270.00 010.000.1270.01	Envase con 75 mL Envase con sobre con polvo y frasco	estudios radiológicos.	Niños mayores de 5 años:
010.000.1270.01	con 75 mL de solución para reconstituir.		Una o dos cucharaditas en la noche.
	TABLETA		Oral.
	Cada tableta contiene: Concentrados de Sen desecados		Adultos:
	187 mg (normalizado a 8.6 mg de senósidos A-B).		Una a tres tabletas al día.
010.000.1272.00	Envase con 20 tabletas.		

Generalidades

Glucósidos que al ser hidrolizados por las bacterias en el intestino grueso liberan antraquinonas, substancias que tienen

propiedades catárticas porque irritan la mucosa intestinal. También promueven la acumulación de agua y electrolitos en el colon.

Riesgo en el Embarazo A

Efectos adversos

Cólicos intestinales, diarrea, meteorismo, náusea, vómito.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicado: Desequilibrio hidroelectrolítico; apendicitis y abdomen agudo, oclusión intestinal, impacto fecal, sangrado rectal.

Precauciones: En enfermedades inflamatorias del intestino delgado. No utilizar por tiempo prolongado.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

ÁCIDO URSODEOXICÓLICO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA	Disolución de cálculos de	Oral.
		colesterol, en pacientes	
	Cada cápsula contiene:	con litiasis radiolúcida, no	Adultos:
	Acido ursodeoxicólico 250 mg.	complicada, con vesícula	
		biliar funcional.	8 a 15 mg/kg de peso corporal/día.
010.000.4185.00	Envase con 50 cápsulas.		
010.000.4185.01	Envase con 60 cápsulas.		
	TABLETA		
	Cada tableta contiene:		
	Ácido ursodeoxicólico 500 mg.		
010.000.7119.00	Envase con 30 tabletas.		
010.000.7119.00	Liivase coii so tabletas.		

Generalidades

Por inhibición de la hidroximetilglutamil-Co A reductasa, disminuye los niveles biliares de colesterol al suprimir su síntesis hepática e inhibir su absorción intestinal. La reducción de los niveles de colesterol, permite la solubilización y disolución gradual de los cálculos. Estimula la secreción hepatocelular y colangiocelular de bilis , aumenta las concentraciones de ácidos biliares hidrofílicos, reduce la saturación de colesterol de la bilis mediante la inhibición de absorción intestinal de colesterol y disminuye la secreción de colesterol de la bilis, lo cual provoca la disolución de los cálculos.

Riesgo en el Embarazo	Х		
Diarrea.	[Efectos adversos	
Contraindicaciones: Hipersensibi intestinales.		Contraindicaciones y Precauciones I fármaco, enfermedades agudas de las	vías biliares y procesos inflamatorios
Disminuye su absorción con cole] stiramir	Interacciones na, colestipol y antiácidos que contengan	aluminio. El clofibrato, los estrógenos v

Disminuye su absorción con colestiramina, colestipol y antiácidos que contengan aluminio. El clofibrato, los estrógenos y los progestágenos, pueden disminuir la posibilidad de disolver los cálculos porque tienden a aumentar la saturación del colesterol en la bilis.

BOCEPREVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis

	CÁPSULA Cada cápsula contiene:	Hepatitis C crónica por virus de genotipo 1 en	Oral:
	Boceprevir 200 mg.	pacientes sin tratamiento previo, sin cirrosis y sin VIH.	Adultos: Boceprevir debe administrarse en combinación con peginterferón alfa y
010.000.5675.00	Envase con cuatro cajas con 84 cápsulas cada una.		ribavirina. La dosis recomendada de Boceprevir es de 800 mg, tres veces al día (TID) con los alimentos.
			Pacientes sin cirrosis y que no han sido tratados previamente: Iniciar la terapia con peginterferón alfa y ribavirina por 4 semanas (semanas de tratamiento 1-4).
			Agregar Boceprevir 800 mg tres veces al día al régimen de peginterferón alfa y ribavirina desde la semana de tratamiento (ST) 5. Con base en los niveles de ARN-VHC del paciente en la ST 8 y ST 24, use los siguientes lineamientos de la terapia guiada por la respuesta (TGR) para determinar la duración del tratamiento:
			a) No detectable en las ST 8 y 24: terminar el régimen de tres medicamentos en la ST 28.
			b) Detectable en la ST 8 y no detectable en la ST 24: Continúe con los tres medicamentos hasta la semana de tratamiento 28 y después administre peginterferón alfa y ribavirina hasta la semana de tratamiento 48.
			c) Cualquier resultado en la ST 8 y detectable en la semana 24: interrumpir el régimen de tres.

Generalidades

Boceprevir es un inhibidor de la proteasa VHC NS3. Boceprevir se une covalentemente, aunque reversiblemente a la serina del sitio activo de la proteasa NS3 (Ser139) a través de un grupo funcional cetoamida (alfa) para inhibir la replicación viral en las células huésped infectadas por VHC.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Las reacciones adversas reportadas con más frecuencia fueron similares entre todos los grupos de estudio. Las reacciones adversas con más frecuencia consideradas por los investigadores, como relacionadas causalmente con la combinación de boceprevir con peginterferón alfa-2b y ribavirina en sujetos adultos en estudios clínicos fueron: cansancio, anemia, náusea, dolor de cabeza y disgeusia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Pacientes con hepatitis auto-inmune, pacientes con descomposición hepática [Puntuación Child-Pugh >6 (clase B y C)], la administración concomitante con medicamentos que son altamente dependientes de CYP3A4/5 para su de puración y para las cuales las concentraciones plasmáticas elevadas están asociadas con eventos graves y/o que ponen en riesgo la vida, tales como midazolam, amiodarona, astemizol, bepridil, pimozida, propafenona, quinidia, y derivados el ergot (dihidroergotamina, ergonovina, metilergonovina) administrados oralmente; mujeres que están embarazadas.

Precauciones: Anemia, neutropenia, medicamentos que contienen drospirenona, inductores potentes del CYP3A4, monoterapia con proteasa del VHC, uso en pacientes con trastornos hereditarios raros, efectos en la capacidad de manejar y usar máquinas.

Interacciones

Boceprevir es un inhibidor fuerte de CYP3A4/5. Los fármacos metabolizados principalmente por este citocromo pueden aumentar su exposición cuando se administran con boceprevir, lo cual podría aumentar o prolongar sus efectos terapéuticos y adversos (peginterferón alfa-2b, claritromicina) en combinación con diflunisal, ketoconazol, tenofovir, efavirenz, ritonavir, diflunisal, ibuprofeno, drospirenona/etinil estradiol, midazolam (oral e IV), alprazolam y triazolam (IV). la co-administración de boceprevir con medicamentos que inducen o inhiben a este citocromo podría aumentar o disminuir la exposición a boceprevir.

DEXLANSOPRAZOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA DE LIBERACION RETARDADA	Esofagitis erosiva severa por reflujo gastroesofágico.	Oral. Adultos:
	Cada cápsula de liberación retardada contiene: Dexlansoprazol 60 mg.	garante	Cicatrización de la esofagitis erosiva: 60 mg cada 24 horas por 8 semanas.
010.000.5635.01	Envase con 28 cápsulas de liberación retardada.		

Generalidades

Dexlansoprazol, es el R-enantiómero de lansoprazol, por ende es un inhibidor de la bomba de protones que suprime la secreción de ácido gástrico mediante la inhibición específica de la (H+K+)-ATPasa en las células parientales gástricas. Mediante la acción específica de la bomba de protones, el dexlansoprazol bloquea el paso final de la producción de ácido.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Diarrea, dolor abdominal, náusea, vómito, infección del tracto respiratorio superior.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Fractura de hueso, hipomagnesemia.

Interacciones

Por efecto de la disminución de la acidez gástrica, la absorción de medicamentos que dependen del ácido para su absorción como el ketoconazol, ampicilina, sales de hierro, digoxina su absorción puede estar disminuida durante el tratamiento con dexlansoprazol. Disminuye las concentraciones sistémicas de los inhibidores de proteasa HIV como el atazanavir resultando en pérdida de efecto terapéutico y resistencia viral. Al inhibir la CYP2C19 puede reducir los niveles de metabolitos de Clopidogrel. La administración concomitante con tacrolimus puede incrementar los niveles totales de tacrolimus especialmente en pacientes trasplantados, metabolizadores pobres o moderados de la CYP2C19. Pacientes tomando concomitantemente warfarina pueden requerir monitoreo por incrementos en el cociente normalizado internacional y el tiempo de protrombina.

ESOMEPRAZOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Úlcera péptica.	Oral
	Cada tableta contiene: Esomeprazol magnésico trihidratado	Úlcera gástrica.	Adultos:
	equivalente a 40 mg. de esomeprazol	Úlcera duodena.	Una tableta o gragea o cápsula cada 12 ó 24 horas, durante dos a cuatro semanas.
010.000.5188.00	Envase con 14 tabletas.	Esofagitis por reflujo.	·
		Síndrome de Zollinger- Ellison.	

Generalidades

Indicado en enfermedades ácido pépticas donde se requiere control de la secreción de ácido. A través de un efecto específico de inhibición de la bomba de protones en las células parietales.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Cefalea, vértigo, dolor abdominal, diarrea, flatulencia, náusea, vómito, boca seca, dermatitis, prurito, urticaria.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Por efecto de la disminución de la acidez gástrica la absorción de medicamentos que dependen del ácido para su

absorción como el ketoconazol e itraconazol su absorción puede estar disminuida durante el tratamiento con esomeprazol. Al ser metabolizado principalmente por la enzima CYP2C19, otros medicamentos que comparten como principal enzima metabolizadora a la CYP2C19 como diazepam, citalopram, imipramina, clomipramina, fenitoína y warfarina entre otros pueden requerir ajuste de dosis por incremento en las concentraciones plasmáticas.

LACTULOSA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	JARABE Cada 100 mL contienen: Lactulosa 66.70 g	Encefalopatía hepática o portosistémica, aguda y crónica; clínica y subclínica.	Oral Encefalopatía hepática o portosistémica: Adultos:
010.000.6099.00	Envase con 120 mL y medida dosificadora (0.667 g/mL).	Constipación intestinal o estreñimiento.	90 a 180 mL diariamente en 3 o 4 dosis. También puede administrarse dosis de 30 a 45 mL cada 1 a 2 horas, hasta producir el efecto laxante.
010.000.6099.01	Envase con 240 mL y medida dosificadora (0.667 g/mL).		En caso de no poder administrarse por vía oral, puede administrarse por vía rectal, en enema de 300 mL de lactulosa con 700 mL de agua o solución fisiológica, retenerlo de 30 a 60 minutos y repetirlo cada 4 a 6 horas (o inmediatamente en caso de no haberse retenido el tiempo suficiente), hasta que el paciente pueda tomar el medicamento por vía oral.
			Niños y adolescentes: 40 a 90 mL diariamente, divididos en 3 o 4 dosis hasta producir el efecto laxante. Lactantes: 2.5 a 10 mL diariamente, administrado en una sola toma o dividido en 2 tomas, en la mañana y en la noche. Después de obtener el efecto laxante, la dosis debe reducirse y ajustarse cada 1 a 2 días hasta obtener 2 a 3 evacuaciones
			blandas diariamente. Para prevenir la encefalopatía hepática, deben administrarse por vía oral las dosis diarias recomendadas, en constipación
			Constipación intestinal o estreñimiento: Adultos: 15 a 30 mL diariamente, administrados en 1 sola toma o divididos en 2 tomas por la mañana y por la noche. Si se requiere, puede aumentarse la dosis hasta 60 mL Niños menores de 1 año: 5 mL. Niños de 1 a 5 años: 10 mL.
			Niños de 6 a 12 años: 20 mL Administrados en una sola toma o dividido en 2 tomas, por la mañana y por la noche. Dosis ponderal: 0.2 a 0.4 g/kg/día equivalente a 0.3-0.6 mL/kg/día, administrados en 1 sola toma o divididos en 2 tomas, por la mañana y la noche.
	POLVO		Oral.
	Cada sobre contiene: Lactulosa 5 g		Encefalopatía hepática o portosistémica: Adultos: 60 a 120 g diariamente, divididos en 3 o 4
010.000.6100.00	Envase con 15 sobres con polvo		dosis. También puede administrarse dosis de 20 a 30 g cada 1 a 2 horas, hasta producir el efecto laxante. En caso de no poder administrarse por vía oral, puede administrarse por vía rectal, en enema de 300 mL de lactulosa con 700 mL de agua o solución fisiológica, retenerlo de 30 a 60 minutos y repetirlo cada 4 a 6 horas (o inmediatamente en
			caso de no haberse retenido el tiempo suficiente), hasta que el paciente pueda tomar el medicamento por vía oral. Niños y adolescentes: 4 a 8 sobres diariamente, divididos en 3 o

4 dosis hasta producir el efecto laxante. Lactantes: Medio sobre a un sobre diariamente, administrado en una sola toma o dividido en 2 tomas, en la mañana y en la noche. Después de obtener el efecto laxante, la dosis debe reducirse y ajustarse cada 1 a 2 días hasta obtener 2 a 3 evacuaciones blandas diariamente. Para prevenir la encefalopatía hepática, deben administrarse por vía oral las dosis diarias recomendadas, en constipación. Constipación intestinal o estreñimiento: Adultos: 2 a 4 sobres (10 a 20 g) diariamente, administrados en 1 sola toma o divididos en 2 tomas por la mañana y por la noche. Niños menores de 1 año: 1/2 sobre diariamente. Niños de 1 a 5 años: 1 sobre diariamente. Niños de 6 a 12 años: 2 sobres

diariamente Administrados en una sola toma o dividido

en 2 tomas, por la mañana y por la noche. Dosis ponderal: 0.2 a 0.4 g/kg/día administrados en 1 sola toma o divididos en 2 tomas, por la mañana y la noche.

Generalidades

Lactulosa es un disacárido semisintético, modifica el metabolismo de las substancias nitrogenadas generadoras de amoniaco en el colon, acción mediada por el metabolismo bacteriano. Este efecto es adicional a su efecto laxante, otros laxantes no tienen acción similar en el metabolismo del nitrógeno.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Flatulencia y ligera distención abdominal o cólico, diarrea y disminución del apetito.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, pacientes con galactosemia. Oclusión intestinal.

Precauciones: Lactulosa no debe usarse con otros laxantes.

Interacciones

El uso concomitante de lactulosa con dosis elevadas de antiácidos no absorbibles, puede inhibir la acción acidificante del medio intestinal inducido por lactulosa.

L-ORNITINA-L-ASPARTATO

Clave	Descripción	Indicacio	nes	Vía de administración y Dosis
	GRANULADO	Encefalopatía aguda o crónica.	hepática	Oral.
	Cada sobre contiene: L-ornitina-L-aspartato 3 g.			Adultos:
010.000.3830.00 010.000.3830.01	Envase con 10 sobres. Envase con 30 sobres.			De 3 a 9 g cada 24 horas, después de los alimentos, disueltos en agua o té. Dosis máxima 18 g cada 24 horas (6 sobres) en casos graves.
	SOLUCION INYECTABLE Cada ampolleta contiene: L-ornitina-L-aspartato 5 g.			Intravenosa por infusión continua. Adultos: De 5 a 10 g cada 24 horas en caso de hepatitis aguda.
010.000.3826.00	Envase con 5 ampolletas con 10 mL.			De 10 a 20 g cada 24 horas en hepatitis crónica y cirrosis hepática; en casos graves se puede aumentar la dosis.

Generalidades

Sal natural de los aminoácidos L-ornitina y L-asartato. Constituyen un sustrato crítico para la síntesis tanto de urea como de glutamina. Aumentan la eliminación de amoniaco por dos vías: 1) Activación del ciclo hepático de la urea mediante el aporte de los sustratos metabólicos ornitina y aspartato. 2) Fomentan la producción de glutamato y estimulan la eliminación del amoniaco a través de la síntesis de glutamina en el hígado, cerebro y tejido muscular.

Riesgo en el Emba	arazo	В	
			1
	ETE	ectos adversos	
Transtornos gastrointestinales transitorio	os como náuse	a v vómito.	
· ·			
	Contraindic	aciones y Precauciones]
Contraindicaciones: Insuficiencia renal a			
Precauciones: El granulado para admini:	stración oral, d	lisolver previamente en agı	ua o thé.
	Į.	nteracciones]
Ninguna conocida hacta al mamanta			

LIDOCAÍNA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	GEL	Anestesia local.	Mucocutánea.
	Cada mL contiene: Clorhidrato de lidocaína 20 mg.	Dolor hemorroidal.	Adultos:
010.000.0260.01 010.000.0260.02	Envase con 20 mL. Envase con 30 mL.		Aplicar una cantidad adecuada sobre la zona a anestesiar.

Generalidades

Anestésico local que bloquea la conducción nerviosa interfiriendo con el intercambio de sodio y potasio a través de la membrana celular.

Riesgo en el Embarazo		В
	Efectos adve	ersos

Reacciones de hipersensibilidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad conocida a anestésicos locales de tipo amida o a los otros componentes de la fórmula.

Interacciones

Con depresores del sistema nervioso aumentan los efectos adversos. Con opiáceos y antihipertensivos se produce hipotensión arterial y bradicardia. Con otros antiarrítmicos aumentan o disminuyen sus efectos sobre el corazón. Con anestésicos inhalados arritmias cardiacas.

MESALAZINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSION RECTAL	Colitis ulcerativa crónica inespecífica.	Rectal.
	Cada 100 mL contiene:	·	Adultos:
	Mesalazina 6.667 g.	Enfermedad de Crohn.	
010.000.1244.00	Envase con 7 enemas de 60 mL.		Aplicar el contenido de un enema cada 24 horas, antes de acostarse.
	SUPOSITORIO		Rectal.
	Cada supositorio contiene: Mesalazina 1 g.		Adultos:
010.000.4175.00 010.000.4175.01	Envase con 14 supositorios. Envase con 28 supositorios.		1-2 supositorios cada 24 horas.

	GRAGEA CON CAPA ENTERICA O TABLETA DE LIBERACION	Oral.
	PROLONGADA	Adultos:
	Cada gragea con capa entérica o tableta de liberación prolongada contiene: Mesalazina 500 mg.	500 mg. cada 8 horas, durante 6 sem
010.000.4186.00	Envase con 30 grageas con capa entérica o tabletas de liberación prolongada.	
010.000.4186.01	Envase con 40 grageas con capa entérica o tabletas de liberación prolongada.	
010.000.4186.02	Envase con 50 grageas con capa entérica o tabletas de liberación prolongada.	
010.000.4186.03	Envase con 60 grageas con capa entérica o tabletas de liberación prolongada.	
010.000.4186.04	Envase con 100 grageas con capa entérica o tabletas de liberación prolongada.	
	0	
	TABLETA DE LIBERACIÓN RETARDADA	
	Cada tableta de liberación retardada contiene: Mesalazina 500 mg	
010.000.4186.05	Envase con 30 tabletas de liberación	
010.000.4186.06	retardada.	
010.000.4186.07	Envase con 40 tabletas de liberación retardada. Envase con 60 tabletas de liberación retardada.	
	SUPOSITORIO	Rectal.
	Cada supositorio contiene: Mesalazina 250 mg.	Adultos:
010.000.4189.00	Envase con 30 supositorios.	1 supositorio cada 8 horas.

Generalidades

El metabolito activo de sulfasalazina bloquea la ciclooxigenasa e inhibe la producción de prostaglandinas en el colon, disminuyendo la inflamación.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad como exantema, broncospasmo y reacción lúpica. Con enema en casos raros se han descrito mialgias, artralgias y elevación en los niveles de transaminasas.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al principio activo. Enfermedad hepática y renal severa, úlcera activa y trastornos de la coagulación.

Precauciones: En uremia y proteinuria.

Interacciones

Con cumarínicos, metotrexato, probenecid, sulfapirazona, espironolactona, furosemida y rifampicina. Aumenta el efecto hipoglucemiante de las sulfonilureas. Potencia los efectos indeseables de los glucocorticoides sobre el estómago.

OCTREOTIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSIÓN INYECTABLE	Tumores endocrinos gastroentero-pancreáticos	Intramuscular profunda.
	Cada frasco ámpula contiene: Acetato de octreotida equivalente a 20	funcionales.	Adultos:
	mg de octreotida.		10-30 mg cada 4 semanas.
010.000.5171.00	Envase con un frasco ámpula y dos ampolletas con diluyente.		
010.000.5171.01	Envase con un frasco ámpula y una jeringa prellenada con 2.5 mL de diluyente.		
010.000.5171.02	Envase con un frasco ámpula y una jeringa prellenada con 2 mL de diluyente.		
	SOLUCIÓN INYECTABLE		Subcutánea.
	Cada frasco ámpula contiene:		Adulto:
	Octreotida 1 mg.		0.05 a 1.0 mg cada 8 ó 12 horas.
010.000.5181.00	Envase con un frasco ámpula con 5 mL.		

	Generalidades				

Análogo sintético de la somatostatina que actúa como inhibidor potente en la producción de algunas hormonas, especialmente hormona de crecimiento, insulina y glucagon.

Riesgo en el Embarazo	Х	

Efectos adversos

Dolor, parestesias, enrojecimiento y tumefacción en el sitio de aplicación. Anorexia, náusea, vómito, dolor abdominal, diarrea, esteatorrea, hipoglucemia o hiperglucemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: En diabetes mellitus.

parietales.

Interacciones

Puede disminuir la concentración plasmática de ciclosporina y dar lugar a rechazo del transplante.

OMEPRAZOL O PANTOPRAZOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Úlcera péptica.	Intravenosa lenta.
	Cada frasco ámpula con liofilizado contiene:	Úlcera gástrica.	Adultos:
	Omeprazol sódico equivalente a 40 mg de omeprazol.	Úlcera duodenal.	40 mg cada 24 horas.
	o o pantoprazol sódico equivalente a	Esofagitis por reflujo.	En el síndrome de Zolinger- Ellison 60 mg/día.
	40 mg de pantoprazol.	Síndrome de Zollinger- Ellison.	·
010.000.5187.00	Envase con un frasco ámpula con liofilizado y ampolleta con 10 mL de diluyente.		

Generalidades

Inhibidor de la secreción ácida gástrica a través de un efecto específico sobre la bomba de protones en las células

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Rash, urticaria, prurito, diarrea, cefalea, náusea, vómito, flatulencia, dolor abdominal, somnolencia, insomnio, vértigo, visión borrosa alteración del gusto, edema periférico, ginecomastias, leucopenia, trombocitopenia, fiebre, broncospasmo.

Contraindicaciones v	/ Precauciones
Contrainateactorics	, i iccaucionica

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

Precauciones: Cuando se sospeche de úlcera gástrica.

Interacciones

Puede retrasar la eliminación del diazepam, de la fenitoína y de otros fármacos que se metabolizan en hígado por el citocromo P450, altera la eliminación del ketoconazol y claritromicina.

PANCREATINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA O GRAGEA CON CAPA	Insuficiencia de secreción	Oral.
	ENTÉRICA	pancreática exocrina.	A 1 11 - 17
	0-44		Adultos y niños:
	Cada cápsula o gragea contiene		
	Pancreatina 300 mg.		Una a dos cápsulas o grageas con cada
	Lipasa. Proteasa. Amilasa.		alimento.
010.000.4188.00	l Envase con 30 cápsulas o grageas		
	con capa entérica.		
010.000.4188.01	Envase con 50 cápsulas o grageas con capa entérica.		
	CAPSULA (con microesferas ácido resistentes)		
	Cada cápsula contiene		
	Pancreatina 150 mg.		
	Con: Lipasa. No menos de 10,000 unidades USP.		
010.000.4190.00	Envase con 50 cápsulas.		

Generalidades

Es una mezcla de enzimas digestivas que reemplaza a las enzimas pancreáticas exócrinas y ayuda a la digestión de almidones, grasas y proteínas.

	Riesgo en el Embarazo	C
	Efecto	s adversos
Náusea, diarrea.		
·		
	Contraindicacio	ones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la fórmula. Obstrucción del tracto biliar. pancreatitis aguda.

Precauciones: Dosis altas de pancreatina producen hiperuricemia e hiperuricosuria, principalmente en pacientes con alteración en el metabolismo de las purinas.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

PANTOPRAZOL O RABEPRAZOL U OMEPRAZOL

FANTOFNAZOL O NABLENAZOL O OWLFNAZOL					
ı	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis	
		TABLETA O GRAGEA O CÁPSULA	Úlcera péptica.	Oral.	
		Cada tableta o gragea o cápsula contiene:	Úlcera gástrica.	Adultos:	
		Pantoprazol 40 mg. o Rabeprazol sódico 20 mg. u	Úlcera duodenal.	Una tableta o gragea cada 12 o 24 horas, durante dos a cuatro semanas.	
		Omeprazol 20 mg.	Esofagitis por reflujo.		
	010.000.5186.00	Envase con 7 tabletas o grageas o cápsulas.	Síndrome de Zollinger- Ellison.		
	010.000.5186.01	Envase con 14 tabletas o grageas o cápsulas.			

010.000.5186.02	s o grageas o
Inhibidor de la secreción ácida gástric parietales.	Generalidades a a través de un efecto específico sobre la bomba de ácido en las células
Riesgo en el	Embarazo B
	Efectos adversos
Diarrea, estreñimiento, náusea, vór hipersensibilidad, cefalea.	
	Contraindicaciones y Precauciones
Contraindicaciones: Hipersensibilidad a	,
	Interacciones
Puede retrasar la eliminación del diaze	pam, de la fenitoína y de otros fármacos que se metabolizan en hígado por el

PEGINTEREFRÓN AL FA

citocromo P450, altera la absorción del ketoconazol y claritromicina.

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Auxiliar en el	Subcutánea.
		tratamiento de hepatitis	
	Cada pluma precargada con liofilizado contiene:	crónica B y C.	Adultos:
	Peginterferón alfa-2b 80 µg.		0.5 a 1.5 μg/kg una vez a la semana, po
	r eginterieron ana-25 00 μg.		un mínimo de 6 meses.
010.000.5221.00	Envase con una pluma precargada y		
	un cartucho con 0.5 mL de diluyente.		
	SOLUCION INYECTABLE		
	Cada pluma precargada con liofilizado		
	contiene:		
	Peginterferón alfa-2b 120 μg.		
010.000.5222.00	Envase con una pluma precargada y		
010.000.0222.00	un cartucho con 0.5 mL de diluyente.		
	SOLUCION INYECTABLE		Subcutánea.
	Cada frasco ámpula o jeringa o pluma		Adultos:
	precargada contiene:		, taution
	Peginterferón alfa-2a 180 µg.		180 μg una vez por semana, por ur
			mínimo de 6 meses.
010.000.5223.00	Envase con un frasco ámpula de 1		
010.000.5223.01	mL.		
010.000.3223.01	Envase con una jeringa precargada de 0.5 mL.		
010.000.5223.02	Envase con una pluma precargada de		
	0.5 mL.		
	SOLUCION INYECTABLE		Subcutánea.
	Cada pluma precargada con liofilizado		Adultos:
	contiene:		/ toutos.
	Peginterferón alfa-2b 100 µg.		0.5 a 1.5 μg/kg una vez a la semana, por
			un mínimo de 6 meses.
010.000.5224.00	Envase con una pluma precargada y		
	un cartucho con 0.5 mL de diluyente.		

Generalidades

Es un combinado de interferón alfa 2 b o interferón alfa 2 a recombinante, producido por ingeniería genética.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Inflamación en el sitio de inyección, fatiga temblores, fiebre, depresión, artralgias, diarrea, dolor abdominal, síntomas parecidos a la influenza, ansiedad y mareo.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, hepatitis autoinmune o antecedentes de enfermedad autoinmune,

trastornos

psiquiátricos, enfermedad tiroidea, enfermedad hepática descompensada.

Interacciones

Con rituximab y zidovudina incrementa el riesgo de supresión de médula ósea.

PINAVERIO

Clave	Descripción	Indic	Indicaciones		Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Síndrome irritable.	de	intestino	Oral.
	Cada tableta contiene: Bromuro de pinaverio 100 mg.				Adultos:
010.000.1210.00 010.000.1210.01	Envase con 14 tabletas. Envase con 28 tabletas.				100 mg dos veces al día.

Generalidades

Cálcio antagonista especifico de músculo liso.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Náusea, vómito y pirosis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

POLIDOCANOL

ı	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		SOLUCIÓN INYECTABLE	Fleboesclerosante para várices esofágicas.	Local en paquete varicoso.
		Cada mL contiene: Polidocanol 30 mg.	· ·	Adultos:
	010.000.4113.00	Envase con un frasco ámpula con 30 mL.		Infiltrar de 1.5 a 2 mL en cada várice esofágica, se puede repetir en caso de reaparición del sangrado.

Generalidades

Medicamento que se utiliza para controlar el sangrado de la várices esofágicas, produciendo inflamación de la íntima y formando trombos que ocluyen la luz del vaso y dan lugar a fibrosis.

Riesgo en el Embarazo NE

Efectos adversos

Reacciones alérgicas, hiperpigmentación en el área esclerosada, inflamación superficial de las venas, necrosis local y ulceración de la mucosa esofágica, colapso, mareo, náuseas, alteraciones visuales, dificultad para respirar, sensación de presión en el pecho, edema agudo pulmonar en caso de que el medicamento ingrese a la circulación sistémica, fístulas bronco esofágicas, derrame pleural, empiema.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: No administrar por vía intravenosa, tampoco intraarterial ni en la cara.

Interacciones

La administración simultánea con anestésicos, podría intensificar el efecto en el corazón (efecto antiarrítmico).

POLIETILENGLICOL

Clave Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
-------------------	--------------	-------------------------------

POLVO Preparación Oral. gastrointestinal para Cada sobre contiene: cirugías y endoscopías de Adultos: Polietilenglicol 3350 105 g. colon y recto. Requiere ayuno previo de 3 o 4 horas 010.000.4191.00 Envase con 4 sobres. antes de beber la solución, diluir en 4 litros de agua los 4 sobres de polvo. Tomar un vaso de 250 mL cada 15 minutos.

Generalidades

Solución electrolítica salina. Efecto diarreico al exceder el volumen de líquido ingerido, la capacidad intestinal de distensión y absorción.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Cólicos intestinales, diarrea, náusea, vomito, calambres abdominales e irritación anal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, obstrucción intestinal, retención gástrica, perforación intestinal, megacolon tóxico.

Precauciones: Deterioro del reflejo de la náusea, estado de coma con tendencia a la regurgitación. Niños menores de 5 años

Interacciones

Con laxantes se favorece la diarrea, con antidiarreicos o antimuscarínicos disminuye su efecto.

RACECADOTRILO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	Granulado Oral	Antidiarreico, indicado	Oral.
		como terapia adjunta a la	
	Cada sobre contiene:	rehidratación oral o	Niños y lactantes: 3 meses de edad y
	Racecadotrilo 10 mg	parenteral en el	mayores.
		tratamiento de la diarrea	1.5 mg/Kg de peso corporal, 3 veces al
010.000.6129.00	Envase con 18 sobres	aguda.	día.
	Granulado Oral		La dosis diaria total no debe exceder de
			aproximadamente 8 mg/kg.
	Cada sobre contiene:		
	Racecadotrilo 30 mg		
010.000.6130.00	Envase con 18 sobres		

Generalidades

Agente anti secretor intestinal, el cual reduce la hipersecresión intestinal de agua y electrolitos, sin afectar la secreción basal. Se ha demostrado que no tiene efecto alguno sobre la motilidad intestinal.

Riesgo en el Embarazo X

Efectos adversos

Vómito, fiebre, hipocalcemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: No debe usarse en personas con intolerancia a la fructuosa, síndrome de absorción deficiente de glucosa/galactosa o deficiencia de sacarosa isomaltosa.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

RANITIDINA

Ì	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		SOLUCIÓN INYECTABLE	Úlcera gastroduodenal.	Intramuscular o intravenosa lenta (5 a 10 minutos).

Cada ampolleta contiene: Gastritis Clorhidrato de ranitidina equivalente Adultos: a 50 mg de ranitidina. Trastorno 50 mg cada 6 a 8 horas. hipersecreción como el 010.000.1234.00 Envase con 5 ampolletas de 2 mL. Síndrome de Zollinger-Envase con 5 ampolletas de 5 mL. 1 a 2 mg/kg /día, cada 8 horas. 010.000.1234.01 Ellison.

Generalidades

Inhibe por competencia la acción de la histamina (H₂) en los receptores de las células parietales, disminuyendo la secreción gástrica.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Neutropenia, trombocitopenia, cefalea, malestar, mareos, confusión, bradicardia, náusea, estreñimiento, ictericia, exantema.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a otros antagonistas de los receptores H2, cirrosis y encefalopatía hepática, Insuficiencia renal.

Interacciones

Los antiácidos interfieren con su absorción, Aumenta los niveles sanguíneos de la glipizida, procainamida, warfarina, metoprolol, nifedipino y fenilhidantoina; disminuye la absorción de ketoconazol.

RESINA DE COI ESTIRAMINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	POLVO	Hipercolesterolemia.	Oral.
010.000.4112.00	Cada sobre contiene: Resina de colestiramina 4 g. Envase con 50 sobres.		Adultos: 4 a 6 g antes de los alimentos. Dosis máxima 24 g / día.
010.000.4112.00	Liivase coii 30 sobies.		Niños 4 a 8 g / día. Dividir dosis cada 8 horas y administrar con los alimentos.

Generalidades

Se combina con ácido biliar para formar un compuesto insoluble que se elimina.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Estreñimiento, impacto fecal, hemorroides, malestar abdominal, cólicos, flatulencia, náusea y vómito. Exantemas, irritación de la piel, lengua y área perianal. Deficiencias en vitaminas A, D, K, por absorción disminuida.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Disminuye la absorción del paracetamol, anticoagulantes orales, beta bloqueadores, corticoesteroides, digitálicos, vitaminas liposolubles, preparaciones de hierro, diuréticos tiazídicos y hormona tiroidea.

SUCRALFATO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Úlcera duodenal.	Oral.
	Cada tableta contiene: Sucralfato 1 g.	Úlcera gástrica.	Adultos:
010.000.5176.00	Envase con 40 tabletas.	Gastritis.	1g cuatro veces al día ó 2 g dos veces al día.

Generalidades

Es una sal básica de aluminio del octasulfato de sucrosa, inhibe la pepsina y absorbe sales biliares, actúa en el sitio ulcerado formando una barrera protectora contra la penetración y acción del ácido gástrico.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Mareos, somnolencia, estreñimiento, náusea, malestar gástrico, diarrea.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: En insuficiencia renal. No se ha establecido su seguridad y eficacia en niños.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

SULFASALAZINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA CON CAPA ENTÉRICA	Colitis ulcerativa crónica inespecífica.	Oral.
	Cada tableta con capa entérica contiene: Sulfasalazina 500 mg.	·	Adultos: Iniciar: 2 a 4 g al día, fraccionadas cada 6 horas. Sostén: 2 a 6 g diarios, fraccionadas cada
010.000.4504.00	Envase con 60 tabletas con capa entérica.		6 horas. Niños mayores de 2 años: Iniciar con 40 a 60 mg/kg de peso corporal/día divididos en dosis cada 4 a 8 horas, continuar con 30 mg/kg de peso corporal diarios, en dosis dividida cada 6 horas.

Generalidades

El modo de acción de SSZ o sus metabolitos 5-AAS y SP todavía está en investigación pero puede estar relacionado con las propiedades antiinflamatorias e inmunomoduladoras que se han observado en animales y en modelos *in-vitro*.

Riesgo en el Embarazo E

Efectos adversos

Náusea, vómito, diarrea, cefalea, hepatotoxicidad y nefrotoxicidad, eritema multiforme, dermatitis, oligospermia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a sus metabolitos, sulfonamidas o salicilatos, porfiria. Obstrucción intestinal y urinaria.

Precauciones: Disfunción hepática o renal, asma bronquial.

Interacciones

Disminuye la absorción de digoxina y ácido fólico.

TERLIPRESINA

•	ENLIFNES	// V/¬			
	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis	
		SOLUCION INYECTABLE	Sangrado de várice esofágicas.	Intravenosa.	
		Cada frasco ámpula o ampolleta con		Adultos:	
		solución contiene:	Síndrome hepatorenal.		
		Acetato de terlipresina 1 mg		Dosis inicial 2 mg.	
		equivalente a 0.86 mg de terlipresina.		Dosis de mantenimiento 1 a 2 mg cada 4	
				horas.	
	010.000.5191.00	Envase con un frasco ámpula con			
		liofilizado y una ampolleta con 5 mL		Síndrome hepatorenal.	
		de diluyente.		Dosis inicial y de mantenimiento de 0.5 a 2	
				mg cada 4 horas.	
		Cada frasco ámpula con solución			
		contiene:		Administrar diluido en soluciones	

	Acetato de terlipresina 1 Equivalente a 0.85 mg d			intravenosas vidrio.	envasadas	en	frasco	de
010.000.5191.01 010.000.5191.02	Envase con 1 frasc ampolleta con 8.5 mL.	o ámpula o						
	Envase con 5 frasco ampolleta con 8.5 mL.	os ámpula o						
		(Generalidades]				

Acción mediada por el receptor V.

Riesgo en el Embarazo C
Efectos adversos

Cefalea, aumento de la presión arterial.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: En hipertensión arterial sistémica, enfermedades cardiacas e insuficiencia renal.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

VEDOLIZUMAB (En programa Catálogo II)

Clave	MAB (En programa Cata) Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN	Indicado en el tratamiento	Infusión intravenosa
		de la enfermedad de	La pauta posológica de vedolizumab es d
	Cada frasco ámpula con polvo	Crohn activa, de moderada	300 mg administrados por infusión
	liofilizado contiene:	a grave, en pacientes	intravenosa a la semana cero, dos y seis
	Vedolizumab 300 mg	adultos que hayan tenido	cada ocho semanas a partir de entonces.
010.000.6345.00		una respuesta inadecuada	Los pacientes que no han respondido
	Caja de cartón con un frasco ámpula	o que presenten falla al	podrían beneficiarse de una dosis de
	con 300 mg de polvo liofilizado e	tratamiento con	vedolizumab en la semana 10. En estos
	instructivo anexo.	antagonistas del factor	pacientes que respondan, se debe
		necrosis tumoral alfa (anti	continuar el tratamiento cada ocho
		FNTa).	semanas a partir de la semana 14. No se
			debe continuar el tratamiento en paciento
		Indicado para el	con enfermedad de Crohn, si no se
		tratamiento de pacientes	observa evidencia de beneficio terapéuti
		adultos con colitis ulcerosa	en la semana 14.
		activa de moderada a	
		grave, que presentan una	Colitis ulcerosa
		respuesta inadecuada,	La pauta posológica recomendada de
		pérdida de la respuesta o	vedolizumab es de 300 mg administrado
		que fueron intolerantes a	por infusión intravenosa a la semana cer
		un antagonista del factor	dos y seis, y a partir de entonces cada
		de necrosis tumoral alfa	ocho semanas.
		(FNTα).	El tratamiento continuado en pacientes c
			colitis ulcerosa debe reconsiderarse
			cuidadosamente si no se observan
			evidencias de beneficios terapéuticos en
			semana 10. Los pacientes que hayan
			experimentado una disminución de
			respuesta, podrían beneficiarse de un
			aumento en la frecuencia de
			administración de vedolizumab a 300 mg
			cada cuatro semanas.

Generalidades

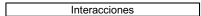
que se une específicamente a la integrina a4β7, que se expresa mayoritariamente en linfocitos T colaboradores que migran al intestino. Mediante la unión a a4β7 de ciertos linfocitos, vedolizumab inhibe la adhesión de estas células a la molécula de adhesión celular adresina de la mucosa-1 (MAdCAM-1) pero no a la molécula de adhesión celular vascular-1 (VCAM-1).

1 (100)	razo C
	Efectos adversos

Nasofaringitis, bronquitis, gastroenteritis, infecciones de las vías respiratorias superiores, gripe, sinusitis, faringitis, candidiasis vulvovaginal, candidiasis oral, neumonía, cefalea, parestesia, visión borrosa, hipertensión, dolor orofaríngeo, congestión nasal, tos, absceso anal, fístula anal, nauseas, dispepsia, estrenimiento, distensión abdominal, flatulencia, hemorroides, prurito, eccema, eritema, sudoración nocturna, acné, foliculitis, artralgia, espasmos musculares, dolor de espalda, fatiga, dolor de extremidades, pirexia, reacción en el lugar de infusión.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los componentes de la formula. Infecciones graves activas, como tuberculosis, sepsis, citomegalovirus y listerosis, e infecciones oportunistas como Leucoencefalopatía Multifocal Progresiva (LMP). Vedolizumab está contraindicado durante el embarazo, lactancia y en menores de 18 años de edad. Reacciones relacionadas con la infusión. Infecciones. Neoplasias malignas. Uso previo y concurrente de productos biológicos. Vacunas de microrganismos vivos y orales.



No se han realizado estudios de interacción. Vedolizumab se ha estudiado en pacientes que padecen colitis ulcerosa y enfermedad de Crohn y que reciben, de forma concomitante, corticoesteroides, inmunomoduladores (azatioprina, 6-mercaptoputina, y metotrexato) y aminosalicilatos. Los análisis de farmacocinética poblacional sugieren que la administración conjunta de tales agentes no tuvo un efecto clínicamente relevante sobre la farmacocinética de vedolizumab.