

Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA

 NOMBRE APROBADO PARA LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA: Bismutol 262 mg Tabletas Masticables E.F.34.744 					
 2. PRINCIPIOS ACTIVOS: a. Cada tableta masticable contiene: b. Denominación Común Internacional Bismuto subsalicilato 	Cantidad 262 mg	b. Denominación Común Internacional	Cantidad		
3. FORMA FARMACÉUTICA:					
Tabletas Masticables					
4. DATOS CLÍNICOS:					
CONDICIONES DE USO					
4.1 Indicaciones Terapéuticas Aprobadas: Diarrea del Viajero.					

4.2 Posologías Aprobadas:

: Niños de 6 a 12 años: (120-131 mg) cada 30 minutos o cada hora (1/2 tableta) hasta un máximo de 5 dosis al día. Dosis máxima 700 mg/día. Adultos: 525 mg cada 30 minutos a cada hora (2 tabletas) hasta un máximo de 8 dosis. Dosis máxima 4,2 g/día.

a. Modo de uso o Forma y Frecuencia de administración:

Las tabletas deben masticarse muy bien antes de ingerir



Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfono: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

4.8 Interferencias con pruebas de diagnóstico:

ı	o. Dosis Máxima Aprobada:
	Niños: 700 mg/día Adultos: 4,2 g/día
(En caso de insuficiencia renal:
,	d. En caso de insuficiencia hepática:
4.3	Vía de Administración:
	Oral
•	RESTRICCIONES DE USO
4.4	Contraindicaciones:
	No se administre en caso de enfermedades gastrointestinales (gastritis, úlcera gástrica o duodenal). Alergia a los componentes de la fórmula y a los salicilatos.
4.5	Advertencias:
	: No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable. De ser imprescindible su uso, por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase temporalmente la lactancia materna, mientras dure el tratamiento. En pacientes que ameritan el uso semanal o mensual de este producto se les debe medir los niveles de bismuto en sangre y suspender el tratamiento si el nivel es mayor de 50 mcg/lt
í	a. Precauciones de empleo:
	Si la diarrea continúa por mas de 2 días o está acompañada de fiebre consulte a su médico.
ı	o. Información importante sobre algunos componentes del producto:
16	Interacción con otros medicamentos:
4.0	Son raras y se pueden presentar por el uso prolongado y a dosis muy altas: anticoagulantes, heparina, trombolíticos, hipoglucemiantes orales, insulina, tetraciclinas y otros salicilatos
4.7	Otras interacciones:



Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfono: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

	4.9 Embarazo:
	No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable.
	4.10 Lactancia:
	No se administre durante la lactancia a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable. De ser imprescindible su uso, por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase temporalmente la lactancia materna, mientras dure el tratamiento
	4.11 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria:
	4.12 Reacciones Adversas:
	Son poco frecuentes, se presentan con el uso prolongado y a dosis muy altas, estreñimiento, encefalopatía y salicilismo
	4.13 Sobredosis:
	Tratamiento:
	a. Tratamiento Adultos:
	b. Tratamiento Niños:
5.	PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:
	5.1 Propiedades Farmacodinámicas:
	Grupo Farmacoterapéutico: Otras para el tratamiento de la úlcera peptica y del reflujo gastroesofágico
	Código ATC: AO2B X
	5.2 Propiedades Farmacocinéticas:



6.

Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfono: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

5.3	Datos Preclínicos sobre seguridad:
DAT	OS FARMACÉUTICOS:
6.1	Lista cualitativa de Excipientes:
	Manitol, aspartame, color rojo, esencia de anis, esencia de cereza, salicilato de metilo, povidona, calcio carbonato, magnesio estearato.
6.2	Incompatibilidades:
6.3	Periodo de Validez Aprobado:
	4 años
6.4	Precauciones Especiales de Conservación:
6.5	Sistema Envase Cierre:
	Blister PVC cristal / foil de aluminio
ā	a. Medida Dispensadora:
ł	o. Uso correcto de la Medida Dispensadora:
6.6	Presentaciones Aprobadas:
	x 4 x 6 x 10 x 20 x 24 x 30 y/o 60 y envase dispensador x 60 x 90 x 100 x 200 x 300 x 500 y/o 1000 Tabletas Masticables.
ā	a. Muestras Medicas Aprobadas:
	x 2
6.7	Conservación:
	Consérvese a temperatura inferior a 30°C
6.8	Tipo de Dispensación:
	Con prescripción facultativa



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

Laboratorios Elmor, S.A. Avenida Eugenio Mendoza, Edificio Centro Letonia, Piso 16, Urb. La Castellana Estado Miranda Z.P. 1062 Caracas-Venezuela. Master +58.212.263.82.83. Directo +58.212.771.52.27 RIF: J-00219195-3

8. REPRESENTANTE:

Laboratorios Elmor, S.A. Avenida Eugenio Mendoza, Edificio Centro Letonia, Piso 16, Urb. La Castellana Estado Miranda Z.P. 1062 Caracas-Venezuela. Master +58.212.263.82.83. Directo +58.212.771.52.27 RIF: J-00219195-3

9. FABRICANTE:

Corporación Medco, S.A.C., Perú. Av. Venezuela 5415, Distrito de San Miguel. lima. Perú. Telef. 4150500 Fax. 4150520

10. FABRICANTE ENVASADOR:

Corporación Medco, S.A.C., Perú. Av. Venezuela 5415, Distrito de San Miguel. lima. Perú. Telef. 4150500 Fax. 4150520

11. PROPIETARIO:

Laboratorios Elmor, S.A. Avenida Eugenio Mendoza, Edificio Centro Letonia, Piso 16, Urb. La Castellana Estado Miranda Z.P. 1062 Caracas-Venezuela. Master +58.212.263.82.83. Directo +58.212.771.52.27 RIF: J-00219195-3

12. NÚMERO DE REGISTRO SANITARIO:

E.F.34.744

13. FECHA DE AUTIZACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO:

07/12/2005

14. FECHA DE LA RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO:

15. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO:

Septiembre 2010