

ALFAZINA®

ALFA AMILASA 3.000 U.CEIP 3000

ANTIINFLAMATORIO ENZIMATICO

COMPRIMIDOS RECUBIERTOS VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL

FORMULA:

Cada comprimido recubierto contiene:

Alfa Amilasa..... 3.000 U.CEIP
Excipientes.....C.S.

U.CEIP es la cantidad de Amilasa que hidroliza completamente 1 mg de almidón en 10 segundos.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Tratamiento y prevención de todos los procesos inflamatorios de tipo edematoso, ya sea de origen infeccioso, post quirúrgico, post traumático, o de origen indeterminado.

Medicina General: amigdalitis; traqueitis; bronquitis; neumopatías agudas y crónicas; procesos catarrales gripales; etc.

Cirugía: Cirugía general; maxilofacial; traumatológica; ginecológica; otorrinolaringológica; plástica y reparadora.

Ginecología y Obstetricia: síndrome inflamatorio pelviano; mastitis; anexitis; episiotomías. O.R.L.: Otitis; sinusitis; anginas; faringitis; laringitis; traqueitis; pre y post operatorio en amigdalectomía y adenoidectomía.

Traumatología y ortopedia: contusiones; edemas bajo yeso; distensiones; traumas articulares; fracturas; hematomas; roturas de ligamentos.

Odontología: extracciones dentales; gingivitis; parodontitis y cualquier proceso inflamatorio localizado en la boca.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a la alfa amilasa o a otros componentes de la fórmula.

REACCIONES ADVERSAS:

El uso de alfa amilasa a altas dosis ha provocado, en muy raras ocasiones, sensación de plenitud abdominal, meteorismo y casos aislados de náuseas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

La alfa amilasa ofrece un amplio margen de seguridad, pero deberá usarse con precaución en pacientes con trastornos del mecanismo de la coagulación (hemofilia), y en presencia de hepatopatías y nefropatías graves. Se recomienda tener cuidado en pacientes con conocida hipersensibilidad a los componentes de la fórmula o en pacientes con tratamiento anticoagulante, debido a que se espera una actividad fibrinolítica del preparado enzimático. Se debe tener precaución con la ingestión de bebidas alcohólicas durante el tratamiento, ya que el alcohol puede disminuir la actividad de las enzimas proteolíticas como la alfa amilasa.

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene amarillo N° 6, puede provocar asma; especialmente en pacientes alérgicos al AAS

-Uso durante el embarazo y la lactancia:

Hasta la fecha no se han demostrado efectos teratogénicos ni embriotóxicos de la alfa amilasa. Como todo medicamento, su uso durante el embarazo y la lactancia queda bajo estricta responsabilidad del médico.

POSOLOGÍA Y MODO DE USO:

La dosis usual para los adultos es de 1 comprimido recubierto 3 a 4 veces al día. Esta dosis puede ser modificada por el médico, según su criterio y la gravedad del cuadro.

INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS:

El uso concomitante de la alfa amilasa con antibióticos ha demostrado un aumento de la concentración del antibiótico en el sitio de la infección. Por otro lado, no se han descrito observaciones clínicas de interacción de este producto con otros medicamentos que justifiquen la exploración a nivel experimental. Sin embargo, en los pacientes bajo terapia con anticoagulantes (warfarina, heparina, ácido acetil salicílico, acenocumarol, ticlopidina y dipyridamol), la seguridad del uso de la alfa amilasa debe estar bien justificada. El alcohol disminuye la actividad del fármaco.

SOBREDOSIS (SIGNOS, SÍNTOMAS, CONDUCTA Y TRATAMIENTO):

Los síntomas de sobredosis con alfa amilasa corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: náuseas, vómitos, dolor estomacal, así como taquicardia y dificultad para respirar. Se recomienda tratamiento sintomático.

RESTRICCIONES DE USO:

Este producto se debe administrar con restricción en pacientes con antecedentes de insuficiencia hepática y renal, y con trastornos de la coagulación.

RECOMENDACIÓN:

En caso de sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología en el Centro de Emergencias Médicas. Av. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelós - Tel. 204 800

PRESENTACIÓN:

Caja conteniendo 12 y 24 comprimidos recubiertos.

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Conservar en lugar seco.

VENTA BAJO RECETA

Elaborado por

Laboratorios Catedral de Scavone Hnos. S. A. – Acceso Norte

Planta Industrial: Vía Férrea esq. Cándido Vasconsellos - Asunción – Paraguay

Director Técnico: Farm. Jaime Cristóful - Reg. Prof. N° 2.719

SCAVONE HNOS. S.A.

Santa Ana N° 431 c/ Avda. España - Asunción – Paraguay

Director Técnico: Q.F. Amilcar Sena - Reg. Prof. N° 4.885

Todo medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños.