

BULA DE ALCA-LUFTAL

Alca-Luftal[®]

simeticona + hidróxido de alumínio + hidróxido de magnésio

ATENÇÃO: O NOME DA SUBSTÂNCIA ATIVA DE ALCA-LUFTAL FOI MODIFICADO DE DIMETICONA PARA SIMETICONA. A QUALIDADE, SEGURANÇA E EFICÁCIA DO PRODUTO PERMANECEM INALTERADAS.

ANTIÁCIDO
ANTIGASES

Rápido alívio para:

- Queimação
- Azia
- Estômago pesado
- Gases

Líquido

Sabor menta

APRESENTAÇÃO

ALCA-LUFTAL líquido é apresentado em frasco com 120 mL.

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada 5 mL contém:

simeticona.....	80 mg
hidróxido de alumínio.....	330 mg
hidróxido de magnésio.....	200 mg

Ingredientes inativos: sacarina sódica, gluconato de magnésio, digluconato de clorhexidina, essência de óleo de menta, metilparabeno, propilparabeno e água purificada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento: ALCA-LUFTAL atua neutralizando a acidez gástrica, e, quando a flatulência acompanha os estados irritativos do aparelho digestivo, ALCA-LUFTAL atua diminuindo a tensão superficial dos líquidos digestivos, levando ao rompimento das bolhas que retêm os gases e que são causa de dor e desconforto abdominal.

Cuidados de armazenamento: a conservação do medicamento deve ser feita à temp. ambiente (entre 15° e 30°C), evitando-se calor excessivo (temperatura acima de 40°C).

Prazo de validade: Vide cartucho. **Este medicamento não deverá ser utilizado caso o prazo de validade do produto esteja vencido.**

Gravidez e lactação: Informe a seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento, ou após o seu término. Informe ao médico se está amamentando.

Interrupção do tratamento: Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.

Reações adversas: Informe o médico na ocorrência de náusea ou vômitos.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS.

Ingestão concomitante com outras substâncias: consultar o médico antes de ingerir ALCA-LUFTAL junto com outros medicamentos (vide **Informações Técnicas - Interações Medicamentosas**).

Contra indicações e Precauções:

Não use ALCA-LUFTAL se você apresentar algum dos seguintes sintomas:

- Distensão abdominal grave;
- Cólica grave;
- Sensibilidade exacerbada à dor (mais que 36 horas);
- Massa abdominal palpável.

Não exceda a dose recomendada. Dose máxima de ALCA-LUFTAL deve ser limitada a 6 colheres de sopa (30ml).

Não existem recomendações especiais para pacientes geriátricos.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE.

ALCA-LUFTAL possui sabor menta.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

DESCRIÇÃO/AÇÃO

ALCA-LUFTAL é um produto destinado ao combate da acidez e flatulência que acompanham os estados irritativos ou ulcerosos do aparelho digestivo.

A combinação de dois antiácidos e protetores da mucosa gástrica, hidróxido de alumínio e hidróxido de magnésio, proporcionam alívio imediato da sensação de queimação; efeito tamponante prolongado; níveis seguros e uniformes de pH, dentro do limite de neutralização fisiológica, sem alterar o equilíbrio ácido-básico e efeito protetor sobre a mucosa gástrica. Não produzem alcalinização nem acidez recorrente e não tem sido relacionada à distúrbios do ritmo intestinal tais como diarreia ou constipação.

Além disso, ALCA-LUFTAL contém a simeticona, um antiflatulento que alivia o mal estar causado pelo excesso de gases. É uma substância fisiologicamente inerte que age diminuindo a tensão superficial, rompendo as bolhas de ar e facilitando a eliminação dos gases.

ALCA-LUFTAL também pode ser usado para controle da hiperacidez causada pela administração de certas drogas, como salicilatos, corticóides e reserpina, ou quando se faz uso de drogas ulcerogênicas.

INDICAÇÕES

ALCA-LUFTAL está indicado nos casos em que existe hiperacidez gástrica, desconforto estomacal, enjôo, náusea, vômitos, má digestão, esofagite péptica, distensão abdominal e hérnia de hiato.

ALCA-LUFTAL está especialmente indicado quando os estudos mencionados acima são acompanhados de retenção de gases, eructações freqüentes, meteorismo, aerofagia ou distensão abdominal.

CONTRA-INDICAÇÕES

O produto é contra-indicado para pacientes com intolerância a qualquer um dos seus componentes.

ALCA-LUFTAL é contra-indicado aos pacientes com perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida.

PRECAUÇÕES

Não exceda a dose recomendada. Dose máxima de ALCA-LUFTAL deve ser limitada a 6 colheres de sopa (30ml).

Não existem recomendações especiais para pacientes geriátricos.

Gravidez e Lactação (Categoria C)

Ponderando-se evidências adequadas, este medicamento representa risco mínimo quando usado em mulheres grávidas ou com suspeita de gravidez.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Os antiácidos de ALCA-LUFTAL podem reduzir ou interferir com a absorção de agentes anticolinérgicos, barbitúricos, digoxina, quinina, quinidina, varfarina, tetraciclina, vitaminas e outras drogas.

REAÇÕES ADVERSAS

Dentro da posologia indicada não ocorrem efeitos secundários ou colaterais.

Pacientes com dieta baixa em potássio podem vir a ter depleção de potássio acompanhada de absorção de cálcio aumentada.

Na presença de insuficiência renal, o hidróxido de magnésio e outros sais de magnésio podem causar depressão do sistema nervoso central e outros sintomas de hipermagnesemia.

Alguns indivíduos são intolerantes à ação adstringente do hidróxido de alumínio podendo experimentar náusea e vômito. A simeticona é fisiologicamente inerte e não apresenta efeitos colaterais.

POSOLOGIA

Para alívio temporário da hiperacidez gástrica: 1 a 2 colheres de chá (5 a 10 mL), conforme necessário.

No tratamento de úlcera péptica: a dose média é de 1 a 2 colheres de chá (5 a 10 mL), 5 a 6 vezes por dia, no intervalo das refeições e ao deitar.

Para controle contínuo da acidez: administrar 1 colher de chá (5 mL) de hora em hora.

SUPERDOSAGEM

EM CASO DE SUPERDOSAGEM, CONSULTAR O MÉDICO IMEDIATAMENTE.

PACIENTES IDOSOS

Não há recomendação especial para pacientes idosos.

ATENÇÃO: Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.

nº do lote, data de fabricação e validade: vide cartucho

Reg. MS – 1.0180.0112

Farm. Bioq. Resp.:
Dra. Tathiane Aoqui de Souza
CRF-SP nº 26.655

BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA S.A.
R. Carlos Gomes, 924 - Santo Amaro - São Paulo - SP
CNPJ 56.998.982/0001-07-Indústria Brasileira



08/05/08