

Sabro®

(Alo glutamol)

Comprimidos masticables y suspensión
Antiácido



FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN

Cada comprimido contiene:

Alo glutamol	0.5 g
Excipiente c.b.p.	1 comprimido

Cada 5 ml de suspensión contienen:

Alo glutamol	1 g
Vehículo c.b.p.	5 ml

INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Hiperacidez, coadyuvante en esofagitis por reflujo, gastritis, úlcera péptica y hernia hiatal.

FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA

Sabro presenta dos sitios activos que se combinan con el ácido clorhídrico. El tri-hidroxi-metil-amino-metano se combina con el ácido clorhídrico formándose el clorhidrato de tri-hidroxi-metil-amino-metano. Por otro lado, el ácido gluconico dihidroxi-aluminato también se une al ácido clorhídrico formándose cloruro de aluminio y quedándose libre el ácido glucónico. Debido a esta reacción química, el pH del estómago no se eleva en forma brusca, por lo cual no se origina fenómeno de rebote. Gracias a la acción alcalina del cloruro de aluminio y del clorhidrato de amino-metano, en unión al ácido glucónico, el pH del estómago quedará entre 3 y 5. De esta manera, se favorece la curación de la mucosa gástrica inflamada o de la úlcera péptica, ya que se inhibe la mayor parte de la acidez libre y también la actividad de la pepsina, pero en forma reversible. Por su acción alcalinizadora **Sabro** aumenta la presión del esfínter esofágico inferior e inhibe el reflujo gastroesofágico. **Sabro** no produce

liberación de gastrina ni alteraciones en el peristaltismo intestinal.

Sabro no se absorbe a través del tubo digestivo por lo cual, los diferentes componentes son eliminados a través de las heces. La aparición del efecto de **Sabro** es inmediata y se prolonga durante aproximadamente 4 horas. Debe recordarse que 5 ml de alo glutamol son suficientes para ejercer su actividad terapéutica.

CONTRAINDICACIONES

Anaclorhidria e hipersensibilidad al medicamento.

PRECAUCIONES Y RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD

Debido a que el fármaco no se absorbe, no hay riesgo de que afecte el desarrollo del producto. Sin embargo, al igual que con otros fármacos, **Sabro** solo deberá emplearse si es estrictamente necesario. Hasta el momento no se han descrito cambios mutagénicos, teratogénicos ni alteraciones sobre la fertilidad.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS

Hasta el momento no hay información que reporte la presencia de reacciones secundarias.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

Se recomienda no administrarse concomitantemente con tetraciclinas, ya que puede disminuir la absorción de estas.

ALTERACIONES EN LOS RESULTADOS DE PRUEBAS DE LABORATORIO

Debido a que **Sabro** no se absorbe, no hay reportes acerca de la alteración en las constantes de laboratorio.

PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS

En los estudios realizados en animales, no se ha observado evidencia de potencial carcinogénico.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN : Oral

1 o 2 comprimidos masticables o una cucharadita de 5 ml; 1 hora después de cada comida y al acostarse. Durante el día puede repetirse la dosis si es necesario.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Hasta la fecha no hay reportes que mencionen la sobredosificación deliberada. En caso de que esto llegase a suceder, se recomienda lavado gástrico y la administración de carbón activado.

PRESENTACIONES

Caja con 20 comprimidos masticables de 500 mg.

Frasco con polvo para reconstituir 120 ml.

RECOMENDACIONES SOBRE ALMACENAMIENTO

Consérvese en lugar fresco y seco.

En el caso de la suspensión, una vez preparada permanece en óptima actividad durante 20 días a temperatura ambiente

LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Literatura exclusiva para médicos.

No se deje al alcance de los niños.

Su venta requiere receta médica.

HECHO EN MÉXICO POR:

Laboratorios Senosiain S.A. de C.V.

Camino a San Luis Rey No. 221.

Ex Hacienda Santa Rita.

C.P. 38137, Celaya, Guanajuato. México.

Producto	No. de Reg.
Sabro comprimidos	059M80 SSA IV
Sabro suspensión	101M80 SSA IV

® Marca Registrada