

ULCOZOL RAPID® 20

Omeprazol 20 mg

Granulado para suspensión
Sobres monodosis

Antiulceroso
Inhibidor de la secreción ácida gástrica

Presentación
Estuche conteniendo 30 sobres monodosis con 5g.

Acción terapéutica
Antiulceroso - Inhibidor de la secreción ácida gástrica.

Fórmula
Cada sobre monodosis con 5 g contiene:
Omeprazol 20 mg
Excipientes: Bicarbonato de sodio, Sucralosa, Alginato de sodio, Almidón de maíz, Manitol, Esencia de frutilla, Esencia de banana, Azúcar c.s.

Indicaciones
Úlcera duodenal
Úlcera gástrica
Reflujo gastroesofágico
Esofagitis erosiva

Posología y forma de administración
La dosis se adaptará al criterio médico y al cuadro clínico del paciente. Como posología media de orientación se aconseja:
Uso en adultos: Una vez al día, un hora antes de las comidas durante 4 a 8 semanas.

Modo de administración
Adultos
Debe ser tomado con el estómago vacío.
Vaciar el contenido del envase en un recipiente pequeño con no menos de dos cucharas de agua (20 ml); NO USAR OTROS LIQUIDOS O ALIMENTOS.
Revolver bien e ingerir inmediatamente.
Volver a llenar el recipiente con un poco de agua y beber el contenido.

Acciones colaterales y secundarias
A las dosis terapéuticas el producto es generalmente bien tolerado. En pacientes particularmente sensibles o con la administración de dosis elevadas pueden aparecer ocasionalmente: Anemia, trombocitopenia, rara vez, pancitopenia, agranulocitosis, neutropenia, dolor abdominal, constipación, diarrea, hipomotilidad gástrica, dolor de cabeza, somnolencia, sensación de malestar, no habitual rash cutáneo.

Precauciones y Advertencias
Se recomienda precaución en pacientes con dieta hiposódica, trastornos del equilibrio ácido-base, hipocalcemia, alcalosis respiratoria, síndrome de Bartter. En pacientes con insuficiencia hepática se aconseja disminuir la dosis.
Este medicamento por contener 460 mg de sodio por sobre puede ser perjudicial en pacientes con dietas pobres el sodio.
Este medicamento contiene 2.741,5 mg de azúcar por cada 5 g lo que debe ser tomado en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de la glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

Contraindicaciones
Pacientes con hipersensibilidad conocida a cualquier componente de la formulación, hepatopatías crónicas. El bicarbonato de sodio está contraindicado en pacientes con alcalosis metabólica e hipocalcemia. Embarazo y lactancia.

Interacciones
Informe al médico todos los medicamentos que está usando. No administrar juntamente con: diazepam, fenitoína, warfarina, claritromicina, ketononazol y sales de hierro.

Sobredosificación
Ante la eventualidad de sobredosis o ingesta accidental, consulte a su médico o acuda al centro de salud más cercano.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

Venta bajo receta médica.

Conservar a temperatura no mayor de 30°C.



Reg. Sanitario Ministerio de Salud N° II-86218/2023

Vía Oral

"La consulta médica regular es uno de los pilares de la Medicina Preventiva. Consulte a su médico periódicamente".

Elaborado por:
Gramón Bagó de Uruguay S.A.
Avda. Joaquín Suárez N° 3359
Montevideo - Uruguay

Importado y Distribuido por
Laboratorios Bagó de Bolivia S.A.
Director Técnico: B.F. María Renéé Centellas G.
C. Bernabé Ledezma 787 Sector A, Alto Obrajes.
farmacovigilancia@bago.com.bo
La Paz - Bolivia

Ecuador
Venta bajo receta médica.
Producto de uso delicado.
Administrar por prescripción y bajo estricta vigilancia médica.
Importado y distribuido por
Laboratorios Bagó del Ecuador S.A.,
Quito - Ecuador



BP7945-0823