

Hepatosintes



Síntesis

SOLUCIÓN INYECTABLE IM. / IV.
por INFUSIÓN

COMPOSICION

Cada ml inyectable contiene:

Vitamina B12.....	2500 mcg
Acido Fólico.....	0.7 mg
Nicotinamida.....	12 mg
Vehículo c.s.p.....	1 ml

PROPIEDADES

Hepatosintes es un multivitamínico a base de vitaminas B-12, Acido Fólico y Nicotinamida (vitamina PP) con una acción hepatoprotectora. La vitamina B-12 ejerce una actividad biológica compleja: actúa en la maduración fisiológica de todas las células del organismo, particularmente de la sangre y hepatocitos. Favorece la síntesis de proteínas a niveles de los tejidos nerviosos y hepáticos. En dosis alta es más efectiva en hepatitis, hepatitis aguda y crónica, anemia y condiciones de hiponutrición de proteína. El ácido fólico, el cual tiene una acción antianémica (especialmente en embarazadas, lactantes, anemia falciforme), ejerce también una acción hepatoprotectora. Este es un precursor de ácido polínico, activador enzimático de síntesis de proteínas en un escenario que precede a la simulación enzimáticamente de vitamina B-12. Nicotinamida (vitamina PP) es muy conocida como un activador enzimático del proceso de células bioquímicas.

INDICACIONES

Enfermedades debilitantes. Anemia hipercrónica resistente al tratamiento con vitamina B-12 solamente. Enfermedades del hígado: hepatitis aguda y crónica, hepatitis aguda viral y síndrome post-hepáticas. Estados de sufrimientos hepáticos concomitante con cálculos biliares, con colecistitis. Ictericia mecánica y hepatocelular. Insuficiencia del hígado o miopragia, cirrosis hepática. Debido a su alto contenido de vitamina B-12, Hepatosintes es especialmente apropiado en el tratamiento de neuralgia en general y neuralgia trigémina en particular.

CONTRAINDICACIONES

Idiosincrasia a algunos de los componentes de la fórmula. Anemia normocítica, aplásica o perniciosa. Precosa y coma hepático.

REACCIONES ADVERSAS

Prurito, diarrea, enrojecimiento de la piel, malestar general, broncoespasmo y reacción alérgica. Trombosis vascular periférica, urticaria y anafilaxia.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIA

En la anemia perniciosa, el ácido fólico es capaz de precipitar las alteraciones neurológicas. Debe haber una compensación de dosis terapéutica del ácido fólico y B12 para evitar dicha complicación. En pacientes con disminución de la hematopoyesis, alcoholismo o deficiencia de vitaminas puede haber resistencia al tratamiento.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

El ácido fólico puede contrarrestar el efecto antiepiléptico del fenobarbital, así como incrementar la crisis convulsiva en niños susceptibles. El cloranfenicol es capaz de interferir con la maduración de los eritrocitos.

SOBREDOSIFICACIÓN

Toxicidad: La hipervitaminosis por ácido fólico no se conoce, siendo de por sí una sustancia prácticamente sin toxicidad. En la anemia perniciosa es capaz de precipitar alteraciones neurológicas; debe contener la dosis suficiente de la vitamina B12 para impedir estas complicaciones.

POSOLOGIA Y MODO DE EMPLEO

Se recomienda como dosis inicial 2 ml diariamente por 10 días, luego 3 dosis de 2 ml semanal por 5 semanas. En caso de hepatitis crónica el tratamiento deberá continuar por algunos meses, o de acuerdo al criterio de su médico. Vía de administración: Intramuscular Profunda, Intravenosa por Infusión.

PRESENTACION

Caja conteniendo 1 Frasco Ampolla de 10 ml.

CONSERVACION Manténgase a temperatura entre 15° C y 30° C.



Elaborado en la República Dominicana por:
Laboratorios Síntesis, S.R.L
Manos que inyectan VIDA