

# Esoflux®

no  
contiene  
gluten

## COMPOSICIÓN.

Cada cápsula contiene esomeprazol pellets gastroresistentes 40 mg.

## CLASE TERAPÉUTICA O FARMACOLÓGICA.

Inhibidores de la bomba de protones. Código ATC: A02BC05

## FORMA FARMACÉUTICA.

Cápsula.

## VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiulceroso, inhibidor selectivo de la secreción ácida gástrica.

## PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Esomeprazol es un enantiómero de omeprazol (S - omeprazol), representa la parte más activa y efectiva, es más potente que omeprazol para inhibir la secreción gástrica, produciendo un aumento más rápido del pH, manteniendo valores superiores a 4 de manera prolongada. Actúa bloqueando la ATPasa/H<sup>+</sup>/K<sup>+</sup> de la membrana de las células parietales gástricas. Se absorbe rápidamente en el intestino delgado y se transforma en el hígado por acción de las isoformas del citocromo P450 CYP2C19 y en menor grado el citocromo CYP3A4. El fármaco presenta mayor biodisponibilidad comparado con omeprazol.

## INDICACIONES TERAPÉUTICAS.

Esoflux® está indicado para el tratamiento de enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE). Pacientes en tratamiento prolongado con AINEs; continuación del tratamiento del resangrado por úlcera péptica; síndrome de Zollinger Ellison.

Está indicado en combinación con un régimen terapéutico antibacteriano apropiado para la erradicación de *Helicobacter pylori*.

## POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN.

Según prescripción médica se recomienda:

Enfermedad por reflujo gastroesofágico (ERGE) y pacientes con tratamiento prolongado con AINEs 1 cápsula cada 24 horas, durante 4 a 8 semanas.

Continuación del tratamiento del resangrado por úlcera péptica 1 cápsula cada 24 horas, durante 4 semanas.

Tratamiento del síndrome de Zollinger Ellison, la dosis inicial recomendada es de 1 cápsula cada 12 horas. Posteriormente, la dosis debería ajustarse para cada paciente y continuarse el tratamiento mientras esté clínicamente indicado.

Administrar Esoflux® preferentemente en la mañana antes de comer.

## CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. No utilizar de forma concomitante con nefinavir.

## ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES.

Informar a su médico acerca de los medicamentos, vitaminas y suplementos nutricionales que está tomando. En presencia de cualquier síntoma de alarma (por ejemplo, pérdida de peso involuntaria y significativa, vómitos recurrentes, disfgia, hematemesis o melena) y ante la sospecha o presencia de úlcera gástrica, deberá descartarse la posibilidad de un proceso maligno, debido a que el tratamiento con esomeprazol puede aliviar los síntomas y retrasar su diagnóstico. Los inhibidores de la bomba de protones (IBP) pueden llevar a un ligero aumento del riesgo de infecciones gastrointestinales, como las producidas por *Salmonella* y *Campylobacter*. Los IBP pueden reducir la absorción de vitamina B12. Se han notificado casos de hipomagnesemia grave en pacientes tratados con IBP por más de tres meses, y en la mayoría de los casos durante un año. Los IBP, sobre todo, si se usan en dosis altas y durante largos periodos de tiempo (mayor a 1 año), podrían elevar ligeramente el riesgo de fractura, sobre todo en

personas de edad avanzada o en presencia de otros factores reconocidos de riesgo.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Inhibidores de la proteasa, metotrexato, tacrolimus, medicamentos con absorción pH-dependiente, medicamentos metabolizados por CYP2C19, diazepam, fenitoína, voriconazol, cistozazol, cisaprida, warfarina, clopidogrel.

## EMBARAZO Y LACTANCIA.

Evitar el uso de este fármaco durante los periodos del embarazo y de la lactancia, salvo indicación médica, previa evaluación riesgo/beneficio.

## REACCIONES ADVERSAS.

Cefalea, dolor abdominal, diarrea y náuseas con mayor frecuencia. No se han identificado reacciones adversas relacionadas con la dosis.

## SOBREDOSIFICACIÓN.

Los síntomas descritos asociados a una dosis alta de 280 mg fueron diarrea y debilidad. Dosis únicas de 80 mg de esomeprazol no provocaron ninguna reacción. No se conoce antídoto específico. El tratamiento deberá ser sintomático y se deberán emplear medidas generales de soporte.

## CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES.

Conservar a temperatura no mayor a 30 °C. Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños.

Verificar la fecha de vencimiento impresa en el envase antes de la administración del medicamento. Venta bajo prescripción médica. No contiene gluten.

"Las consultas médicas periódicas ayudan a detectar enfermedades a tiempo y contribuyen a una mejor calidad de vida".

Nuestro número de servicio de atención al consumidor: 800 16 2222 se encuentra disponible para brindar mayor información de nuestros productos y servicios.

Comunicarse con nuestro Centro de Farmacovigilancia: 800 16 2636 en caso de presentarse alguna reacción medicamentosa adversa.

## PRESENTACIÓN.

Estuche x 24 cápsulas



## FORTIER

Un monde digne de nous.



Qualité Certifiée

## FORTIER

 Un mundo digno de nosotros.

Producido por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle Víctor Eduardo 2293, La Paz - Bolivia. Industria farmacéutica comprometida con la filosofía ESG (Ambiente, Social, Gobernanza) en un mundo donde los desafíos medioambientales y sociales son cada vez más representativos. Certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (BPM/GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA), Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operaciones Bioseguras.

Para aportar a un mundo digno de nosotros estamos socialmente comprometidos, promovemos la seguridad y salud en el trabajo, el cuidado del medio ambiente y la bioseguridad.

