

Nogastrol®

Comprimidos

Vía oral

Antiácido - Antiulceroso, inhibidor de la secreción ácida gástrica.

FÓRMULA:

Cada comprimido de **Nogastrol 10 mg** contiene:

Omeprazol 10 mg

Agentes de formulación c.s.p. 382 mg

Cada comprimido de **Nogastrol 30 mg** contiene:

Omeprazol 30 mg

Agentes de formulación c.s.p. 1146 mg

PROPIEDADES:

Inhibe la secreción ácida gástrica, interfiriendo directamente en la bomba de protones H⁺/K⁺ ATP asa en la célula parietal del estómago, evitando el transporte final de iones hidrogeno hacia el lumen gástrico, impidiendo de esta forma la formación química del ácido clorhídrico.

Se ha demostrado la eficacia del omeprazol sobre *Helicobacter*, esto se debe no solo a IA hipoclorhidria que produce, sino también por su efecto sobre la bacteria.

La formulación de los comprimidos de **Nogastrol** con pellets con capa entérica demostró la capacidad de atravesar la acidez gástrica manteniendo su integridad hasta llegar al intestino, aumentando así la biodisponibilidad del omeprazol.

El omeprazol se absorbe con rapidez desde el intestino y es llevado por la sangre hasta las células parietales del estómago. La vida media es muy corta. Se une en un 85 a 95% a la albúmina y a -ácido glucoproteína. Se metaboliza en el hígado por el sistema citocromo P450. Los metabolitos de omeprazol son excretados por la orina, y también por bilis a través de la materia fecal.

Especies animales a las que se destina:

Caninos y Felinos

INDICACIONES:

El omeprazol esta indicado para el tratamiento de la Ulceración grave insensible a los bloqueantes H₂ (Ej: ranitidina, cimetidina).; Esofagitis marcada resistente a la metoclopramida y bloqueantes H₂; gastrinomas (Síndrome de Zollinger-Ellison), Esofagitis. Como preventivo y tratamiento de las erosiones gástricas inducidas por fármacos ulcerogénicos. Está indicado para el tratamiento de úlceras gástricas producidas por infecciones bacterianas donde se encuentre involucrado *Helicobacter pylori* (en este caso combinado con antibioticoterapia). El uso de este producto sin un diagnóstico correcto, puede generar resistencia antimicrobiana. Se deberá respetar la dosis, intervalos y duración del tratamiento.

POSOLOGÍA:

Úlcera gástrica: 0.5-1mg/kg de peso 1 vez al día, durante 10 y hasta 30 días.

Úlceras graves insensibles a los bloqueantes H₂: 1mg/kilo de peso 1 vez por día, durante 10 días y hasta 30 días.

Esofagitis: 1-2 mg/kilo de peso 1 vez al día, durante 10 días y hasta 30 días.

Gastrinoma: Síndrome de Zollinger- Ellison: 1mg/kilo de peso 1 vez al día, durante 10 días y hasta 30 días.

Infecciones con *Helicobacter pylori*: 0.5 mg/kg de peso 1 vez al día, durante 10 días y hasta 30 días. Combinado con metronidazol y amoxicilina o según criterio profesional.

Úlceras en felinos: 1 mg/kg de peso, 1 o 2 veces al día, durante 10 días o según criterio profesional.

MODO DE USO:

Se administra vía oral. Solos o con las comidas. Los comprimidos no deben ser molidos.

CONTRAINDICACIONES:

No administrar conjuntamente con: diazepam, fenitoina, warfarina, alprazolam, asterinol, carbamazepina, cisapride, ciclosporina, diltiazem, eritromicina, felodipina, lidocaina, lovastatina, midazolam, nifedipina, quinidina, terfenadina, trizalam, y verapamilol por disminuir su depuración hepática.

Disminuye la absorción del ketoconazol, ampicilina, sales de bismuto u otra droga que necesite un pH gástrico bajo para su absorción.

La administración de omeprazol y claritromicina conjuntamente, puede provocar que las concentraciones plasmáticas de ambas drogas aumenten.

No administrar omeprazol en pacientes en los que se deban realizar estudios diagnósticos de *Helicobacter*, ya que por el efecto que tiene esta droga en contra de la bacteria podemos obtener resultados falsos negativos.

La administración conjunta con sucralfato produce una disminución de la absorción del omeprazol.

No debe administrarse por períodos mayores a los indicados ya que puede producir cambios en la mucosa gástrica.

Precauciones: En pacientes con enfermedad hepática o renal puede ser necesario realizar un ajuste de dosis.

No ha quedado establecida la seguridad de la droga durante la gestación y la lactancia. En estudios de laboratorio con omeprazol en ratas, a dosis hasta 345 veces la dosis indicadas, no ha demostrado efectos teratogénicos. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio-riesgo y bajo supervisión veterinaria.

Aunque la administración del producto es segura, en algunos pacientes puede provocar trastornos gastrointestinales como anorexia, cólicos, náuseas, vómitos, flatulencias y diarreas.

Intoxicación en el hombre: En caso de ingestión accidental, el producto no presenta toxicidad. Consultar al médico. Centro de intoxicaciones 0800-333-0160

PRESENTACIONES:

Nogastrol 10 mg: Envases conteniendo 1 blister de 10 comprimidos c/u.

Nogastrol 10 mg: Envases conteniendo 5 blisters de 10 comprimidos c/u.

Nogastrol 30 mg: Envases conteniendo 2 blisters de 5 comprimidos c/u.

Nogastrol 30 mg: Envases conteniendo 5 blisters de 5 comprimidos c/u.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Venta con receta veterinaria.

Conservar entre 15 y 25°C - Vencimiento 2 años.

 SENASA Certificado N°: 10-096
Establecimiento Elaborador N°: 3511

Laboratorio MAYORS Especialidades Veterinarias propiedad de Mayors S.R.L.

Inscripción N°: 11.305

Uso veterinario
Industria Argentina

Mayors

especialidades veterinarias

Andrade 2440 (1832) Lomas de Zamora, Buenos Aires, Argentina

Tel.: (54-11) 4283-2248

info@mayorslab.com.ar | www.mayorslab.com.ar