

ALIDEN®

Forma farmacéutica: Polvo para suspensión oral

Presentación: Estuche por un frasco de vidrio ámbar para 60 mL con un vaso dosificador.

Composición:

Cada cucharadita (5 mL) contiene:

Hidróxido de aluminio gel seco 600 mg Hidróxido de magnesio 300 mg Lactosa monohidratada 12 mg

Farmacodinamia

Contiene dos antiácidos que actúan por reacción química con el ácido clorhídrico produciendo su neutralización total o parcial. El hidróxido de magnesio contribuye a la neutralización inmediata del ácido y se mantiene el efecto de forma prolongada debido a la acción del hidróxido de aluminio. El efecto astringente del hidróxido de aluminio es compensado con el efecto laxante del hidróxido de magnesio.

Farmacocinética

Estos compuestos son insolubles y se solubilizan a medida que reaccionan. El Hidróxido de Aluminio reacciona con el Ácido Clorhídrico originando agua y Cloruro de Aluminio, que se absorbe solo del 17 al 30% y se elimina totalmente por vía urinaria, el resto, no absorbido se elimina por las heces fecales. El Hidróxido de Magnesio reacciona originando agua y Cloruro de Magnesio, se absorbe del 15 al 30% para eliminarse por vía renal y el resto por las heces.

Este medicamento no altera el equilibrio ácido-base del plasma sanguíneo, ni produce alcalosis.

Indicaciones

Antiácido, auxiliar en el tratamiento de gastritis, esofagitis, duodenitis, hernia diafragmática, úlcera péptica o duodenal, dispepsia ulcerosa y no ulcerosa, úlcera de estrés, pirosis gravídica, reflujo gastroesofágico, irritación gástrica por corticosteroides o la provocada por otros medicamentos.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula, pacientes deshidratados, retención de líquidos, nefropatía crónica, obstrucción intestinal, aclorhidia y alcalosis metabólica.

Precauciones

Ver Advertencias y precauciones.

Advertencias y precauciones

No existen restricciones de uso durante el embarazo y la lactancia, no se recomienda la administración de grandes dosis del producto durante este periodo.

No administrar a niños menores de 6 años, a no ser que se consulte con el médico, ya que puede confundirse el diagnostico con otros problemas, tales como apendicitis.

Adulto mayor: La enfermedad metabólica del hueso, común en los ancianos, puede agravarse.

Efectos adversos

No se han reportado hasta el momento

Interacciones

Puede disminuir la excreción de anfetaminas y quinidinas. Así mismo interfiere en la absorción de algunos anticoagulantes, compuestos anticumarínicos y benzodiacepinas. Incrementa la excreción de salicilatos.

Posología y modo de administración

Adultos:

Administración una hora después de las comidas y a la hora de acostarse. Hiperacidez gástrica: Una cucharadita (5 ml) de la suspensión reconstituida, de 1h después de cada comida y antes de acostarse. Úlcera péptica: Una cucharadita (5 mL) de la suspensión reconstituida, 5 ó 6 veces al día entre las comidas y antes de acostarse. Goteo continuo por sonda gástrica: Dilúyase una parte de la suspensión en 3 partes de agua purificada y adminístrese de 15 a 20 gotas por minuto hasta un total de 1500 mL en 24 horas.

Niños:

No administrar en menores de 6 años, antes consultar al médico.

Uso en embarazo y lactancia

No existen restricciones de uso durante el embarazo y la lactancia, no se recomienda la administración de grandes dosis del producto durante este periodo.

Efectos sobre la conducción de vehículos/ maquinarias

No presenta.

Sobredosis

Puede ocasionar las manifestaciones propias de la hipermagnesemia, hipofosfatemia e hipercalcemia.

Instrucciones de uso

Agitar el frasco hasta observar que el polvo en su interior este totalmente separado del fondo y paredes del envase. Añadir agua a temperatura ambiente (previamente hervida) hasta la marca del frasco. Agitar vigorosamente durante 30 segundos. Rectificar visualmente que el líquido se encuentre a la marca del frasco, si no, adicionar agua hasta la marca. Agitar para unificar el contenido.

Plazo de validez: Producto sin reconstituir: 24 meses.

Producto reconstituido: 15 días.

Condiciones de almacenamiento: Producto sin reconstituir: No requiere condiciones especiales de almacenamiento.

Producto reconstituido: Almacenar por debajo de 30 °C.

Fabricante: Empresa Laboratorio Farmacéutico «Roberto Escudero», UEB Polvo para suspensión oral Saúl Delgado. Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba.