



Asociación de enzimas pancreáticas (lipasa, amilasa y proteasa) con antiflatulencias (dimeticona).

USO CLÍNICO

Uso en >12 años (**A**):

- Alivio sintomático de alteraciones digestivas relacionadas con la insuficiencia de enzimas pancreáticas.
- Flatulencia y meteorismo por digestión incompleta de carbohidratos. Aerofagia.

DOSIS Y PAUTAS DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.

Niños mayores y adolescentes: 1 a 2 comprimidos en cada comida, sin masticar ni triturar.

CONTRAINDICACIONES

- Hipersensibilidad a pancreatina y demás componentes. Estadios iniciales de pancreatitis aguda.
- Obstrucción o perforación intestinal.

PRECAUCIONES

Precaución en pacientes con insuficiencia hepática, insuficiencia renal y alteraciones de la coagulación.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Poco frecuentes: náuseas, vómitos, estreñimiento, erupción, urticaria.

INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

- Actividad disminuida por antiácidos y alcohol.
- Disminuye absorción de hierro.

DATOS FARMACÉUTICOS

Presentaciones comerciales: las presentaciones disponibles en España pueden consultarse en línea en el Centro de Información de Medicamentos de la AEMPS (CIMA), <http://www.aemps.gob.es/cima>.

BIBLIOGRAFÍA

- Fichas técnicas del Centro de Información *online* de Medicamentos de la AEMPS-CIMA [base de datos en Internet]. Madrid, España: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) [consultado en noviembre de 2020]. Disponible en: <https://sinaem4.agemed.es/consaem/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>
- American Pharmacists Association (ed.). Pediatric and Neonatal Dosage Handbook. 18.ª edición. Hudson (OH): Lexi Comp; 2010.
- Micromedex Healthcare® Series [base de datos en Internet]. Greenwood Village, Colorado: Thomson Micromedex Drugdex® System. 1974-2012. Disponible en: www.thomsonhc.com/home/dispatch

Fecha de actualización: noviembre de 2020.

La información disponible en cada una de las fichas del Pediamécum ha sido revisada por el Comité de Medicamentos de la Asociación Española de Pediatría y se sustenta en la bibliografía citada. Estas fichas no deben sustituir en ningún caso a las aprobadas para cada medicamento por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) o la Agencia Europea del Medicamento (EMA).