



FERRASOL® FN

SULFATO FERROSO + ÁCIDO ASCÓRBICO + ÁCIDO FÓLICO

GOTAS

Antianémico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

FERRASOL® FN Gotas

Cada 1 ml (20 gotas) contiene:

Sulfato ferroso (equivalente a 25 mg de hierro elemental).....	125 mg
Ácido fólico.....	0.25 mg
Ácido ascórbico.....	30 mg
Excipientes.....	c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: FERRASOL® FN está indicado para el tratamiento de las deficiencias de hierro (anemia ferropénica). También está indicado en la profilaxis de los estados ferropénicos, tales como: embarazo, lactancia y crecimiento.

CONTRAINDICACIONES: Está contraindicado en casos de hipersensibilidad al ácido fólico o al hierro o a alguno de los excipientes. Sobrecarga de hierro (ej. hemocromatosis, hemosiderosis). Pacientes sometidos a transfusiones sanguíneas repetidas. Anemia megaloblástica por déficit de vitamina B12. Terapia parenteral concomitante con hierro. Gastritis y úlcera péptica.

PRECAUCIONES: Alcoholismo, insuficiencia hepática y/o renal. Es frecuente la aparición de heces de coloración oscura cuando se toman oralmente preparaciones con hierro. Esto es debido a la presencia de hierro no absorbido y es inofensivo. **USO DURANTE EL EMBARAZO O LA LACTANCIA:** Los estudios en mujeres embarazadas no han mostrado que se aumente el riesgo de anomalías fetales cuando se administra durante el embarazo. Si FERRASOL® FN se usa durante el embarazo, es remoto que aparezca la posibilidad de daño fetal. Como los estudios no pueden descartar la posibilidad de daño, se debe usar en el embarazo sólo si está claramente indicado. Los ácidos fólicos y ascórbicos se excretan en la leche materna.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Trastornos gastrointestinales: dolor abdominal, irritación gastrointestinal, náuseas, estreñimiento o diarrea, que suelen desaparecer rápidamente tras la disminución de la dosis o, en su caso, tras la suspensión del tratamiento. Puede producirse un oscurecimiento de las heces debido a la excreción del hierro. Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo: Reacciones alérgicas.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: Las sustancias que contienen calcio y magnesio, incluidos antiácidos y suplementos minerales, y bicarbonatos, carbonatos, oxalatos o fosfatos, también pueden deteriorar la absorción de este mineral mediante la formación de complejos insolubles.

De forma similar la absorción de tanto de sales de hierro como de tetraciclinas disminuye cuando se administran simultáneamente por vía oral. Las sales de zinc disminuyen la absorción de hierro. Algunas sustancias, como el ácido ascórbico y el ácido cítrico, aumentan la absorción de este mineral. En pacientes con tratados con cloranfenicol por vía sistémica se retrasa la respuesta al hierro. Las sales de hierro disminuyen también la absorción de otros fármacos, tales como: bifosfonatos, entacapona, fluoroquinolonas, levodopa, metildopa, penicilamina y tetraciclina. Las sales de hierro reducen la eficacia de la tiroxina.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS:

Tratamiento de anemia ferropénica

Dosis adultos: 200 mg/día, fraccionada en 3 dosis.

Dosis pediátrica: 2 mg/kg, tres veces al día.

Profilaxis

Dosis adultos: En embarazadas: 15 a 30 mg/día.

Dosis pediátrica: 1 mg/kg/día.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): Los signos y síntomas de intoxicación grave pueden sobrevenir en el transcurso de 30 minutos o retrasarse varias horas después de la ingestión. En su mayor parte consisten en dolor abdominal, diarrea o vómito de contenido gástrico pardo o sanguinolento. Otros efectos son trastornos cardiovasculares como hipotensión y taquicardia, cambios metabólicos (acidosis, hiperglucemia y depresión del SNC). Tratamiento: Deberá instaurarse un tratamiento sintomático y rápida eliminación del fármaco no absorbido, procediendo si se considera necesario, a realizar lavado gástrico y/o administración de agentes quelantes del hierro como desferrioxamina.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta bajo prescripción médica. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas empeoran.

ADVERTENCIAS: La glicerina como excipiente, puede ser perjudicial a dosis elevadas. Puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea. El metabisulfito de puede causar reacciones de tipo alérgico incluyendo reacciones anafilácticas y broncoespasmo en pacientes susceptibles, especialmente en aquellos con historial asmático o alérgico. Además, contiene propilenglicol.

PRESENTACION:

FERRASOL® FN Gotas: Caja x 75 frascos goteros x 30 ml
Registro Sanitario N° NN-29053/2019



Fabricado en Bolivia por:

LABORATORIOS IFA S.A.

Km. 8 1/2 carr. al Norte Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352