

Stable®



CLASE FARMACOLÓGICA.

Metformina. Código ATC: A10BA02

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto de Stable® 850 contiene metformina clorhidrato 850 mg, excipientes c.s.

Cada comprimido recubierto de Stable® 1.000 contiene metformina clorhidrato 1.000 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido recubierto.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Hipoglucemiante oral.

PROPIEDADES.

Metformina es una biguanida con efectos antihiper glucemiantes, que reduce la glucosa en plasma posprandial y basal. No estimula la secreción de insulina, por lo que disminuye el riesgo de hipoglucemia. Actúa por medio de 3 mecanismos: reducción de la producción hepática de glucosa mediante la inhibición de la gluconeogénesis y la glucogenólisis, en el músculo actúa incrementando la sensibilidad a la insulina, mejorando la captación de glucosa periférica y en el retraso de la absorción intestinal de la glucosa. Independientemente de su actividad sobre la glucemia, metformina posee efectos favorables sobre el metabolismo de los lípidos: reduce el colesterol total, LDL, y los niveles de triglicéridos.

INDICACIONES.

Stable® 1.000 mg y Stable® 850 mg están indicados para el tratamiento inicial de la Diabetes Mellitus tipo 2, cuando no se obtiene los niveles adecuados de la glucemia con dieta y ejercicio.

POSOLÓGIA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja:

Dosis inicial de 500 mg u 850 mg 2 a 3 veces al día durante o después de las comidas.

En adultos, puede utilizarse en monoterapia o en combinación con otros antidiabéticos orales o con insulina.

En niños mayores de 10 años de edad y adolescentes, puede utilizarse en monoterapia o en combinación con insulina.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

A las dosis recomendadas, el medicamento es generalmente bien tolerado. De manera ocasional, leve y transitoria puede presentarse: diarrea, náuseas, vómitos, flatulencia, dolor de cabeza, dolor abdominal, pérdida del apetito. Pueden ocurrir especialmente al comienzo del tratamiento: trastornos del sabor, hipoglucemia, mialgia, disnea, dolor de pecho.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Acidosis metabólica aguda, incluyendo cetoacidosis diabética con o sin coma, insuficiencia renal. Situaciones agudas con potencial para alterar función renal tales como deshidratación, infección grave o shock. Insuficiencia hepática o alcoholismo. Insuficiencia cardíaca.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

En pacientes con acidosis láctica que sufran de deshidratación interrumpir el tratamiento de forma temporal y contactar con su médico.

Medicamentos que puedan alterar de manera aguda la función renal, tales como antihipertensivos, diuréticos, AINE's.

Niños mayores de 10 años: se recomienda un seguimiento del efecto de la metformina sobre el crecimiento y la pubertad especialmente en preadolescentes.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Corticoides, antiinflamatorios no esteroideos, agentes hipertensivos de la enzima convertidora de angiotensina (IECA), diuréticos, agonistas beta2, medios de contraste ionizados, alcohol.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten.

"Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas."

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 35 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fardoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (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, Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operaciones Bioseguras Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la salud y seguridad de nuestros colaboradores en el trabajo.



SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



12/24 V.0.0

breskotpharma.com

