

LEBERSAL

COMPOSICIÓN

Por 100 g:

Bicarbonato sódico	12,50 g
Fosfato disódico anhidro	8,40 g
Sulfato sódico anhidro	3,15 g
Sulfato magnésico desecado	1,05 g

Excipientes: ácido tartárico, bicarbonato sódico, carbonato sódico, esencia de limón y sacarina.
Una cucharadita (2,5 g), neutraliza 3,72 meq de ácido y aporta 470 mg de sodio.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE.

Frasco de 100 g de granulado efervescente.

ACTIVIDAD

LEBERSAL ejerce una doble acción laxante y antiácida al neutralizar el exceso de acidez gástrica.

TITULAR Y FABRICANTE

Laboratorios ERN S.A.
C / Pedro IV n1 499
08020 Barcelona.

INDICACIONES

Alivio sintomático y temporal del estreñimiento y de los trastornos digestivos relacionados con la acidez de estómago.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad o alergia a alguno de sus componentes. Alcalosis. Ileostomía. Hemorragia gastrointestinal o rectal. Apendicitis o sus síntomas (dolor abdominal, calambres, náuseas, vómitos, vientre hinchado, obstrucción o inflamación intestinal). Dolor abdominal de origen desconocido.
No utilizar LEBERSAL si padece hipertensión, insuficiencia cardíaca o renal grave, está embarazada, tiene propensión a la retención de agua (edemas), o en general si está siguiendo un tratamiento con diuréticos o una dieta con poca sal (pobre en sodio). Asimismo está contraindicado en procesos diarreicos.

PRECAUCIONES

En caso de agravación o persistencia de los síntomas durante más de una semana, deberá consultar al médico.

No sobrepasar las dosis establecidas.

No utilizar con el estómago demasiado lleno de comida o bebida.

INTERACCIONES

No deben tomarse al mismo tiempo astringentes o antidiarreicos, leche, derivados lácteos, ni calcio.

LEBERSAL puede modificar la absorción de otros medicamentos: hierro, litio, tetraciclinas, ketoconazol, cimetidina, ranitidina, famotidina, mecamilamina, metenamina. Separar las tomas al menos 2 horas.

Con pruebas de diagnóstico.

LEBERSAL altera los resultados de las pruebas de secreción gástrica, por lo que no se debe tomar en la mañana de realizar las pruebas.

ADVERTENCIAS

Embarazo y lactancia: No utilizar en estos casos sin consultar al médico.

IMPORTANTE PARA LA MUJER:

Si está usted embarazada o cree que puede estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

Uso en niños: Consultar al médico para utilizarlo en menores de doce años.

Efectos sobre la capacidad de conducción: No se han descrito.

Advertencias sobre excipientes:

Este medicamento, por contener 470 mg de sodio por cucharadita, puede ser perjudicial en pacientes con dietas pobres en sodio.

POSOLOGÍA

Vía oral. La dosis usual es de 1 ó 2 cucharaditas de café en ayunas o antes de las principales comidas. Es recomendable no tomar más de 4 cucharaditas 4 veces al día.

INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

Con ayuda de una cucharita de café, se vierte el granulado en medio vaso de agua. Puede tomarse antes o después de la efervescencia.

SOBREDOSIS

En caso de que se tome una cantidad muy elevada de LEBERSAL puede presentarse alcalosis metabólica con síntomas de: diarrea, dolores de cabeza, náuseas, vómitos, calambres abdominales, debilidad, pérdida de apetito.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar a su médico o al Servicio de Información Toxicológica, (teléfono 91 562 0420), indicando el producto y la cantidad ingerida.

REACCIONES ADVERSAS

A dosis elevadas puede producir vómitos, diarrea e hinchazón de pies. A dosis muy elevadas, en tratamientos prolongados, puede llegar a producir alcalosis.

CONSERVACIÓN

Tapar bien el frasco y conservar en lugar seco y fresco.

CADUCIDAD

Este medicamento no debe utilizarse después de la fecha indicada en el envase.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

TEXTO REVISADO: Mayo 1998

LABORATORIOS ERN, S.A.

Calle Pedro IV, 499, 08020 BARCELONA