

Sucralfato, suspensión 1 g/ 5 ml frasco 200 ml-240 ml

Nivel de prescripción:

I
Código institucional:
210
Principio activo:
Sucralfato. (World Health Organization, 2023)
Forma farmacéutica:
Suspensión oral.
Concentración:
1 g/ 5 ml.
Código ATC:
A02BX02. (World Health Organization, 2023)
Dosis Diaria Definida:
4 g. (World Health Organization, 2023)
Dosis:
1 g cuatro veces al día, administrado con el estómago vacío por 4 a 8 semanas.
(Allergan USA, Inc., 2022)
Vía de administración:
Oral.
Indicaciones de uso:
Tratamiento a corto plazo (hasta 8 semanas) de úlcera duodenal activa. (Allergan
USA, Inc., 2022)



Reacciones adversas:

1-10%:

Estreñimiento (2%)

<1%:

Diarrea, mareo, boca seca, flatulencia, dolor de cabeza, indigestión, insomnio, náuseas, vértigo, vómitos. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

Se han informado episodios de hiperglucemia en pacientes diabéticos. Vigilancia estrecha de la glucemia en pacientes diabéticos. En pacientes con alteraciones renales y pacientes en diálisis debido a que se absorbe aluminio cuando se administra sucralfato; el uso concomitante de este con productos que contienen aluminio puede aumentar la carga.

Se puede producir acumulación de aluminio y toxicidad (osteodistrofia de aluminio, osteomalacia, encefalopatía) se han descrito en pacientes con insuficiencia renal. (Allergan USA, Inc., 2022)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad documentada. (Allergan USA, Inc., 2022) (Medscape, b)

Interacciones:

Serias:

Digoxina, dolutegravir.

Supervisar de cerca:

Bictegravir, ciprofloxacina, delafloxacina, fleroxacina, furosemida, gemifloxacina, ketoconazol, levofloxacina, levoketoconazol, moxifloxacina, ofloxacina, sulfato de sodio/sulfato de magnesio/cloruro de potasio, sulfato de sodio/sulfato de potasio/sulfato de magnesio, vitamina D. (Medscape, c)



Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Lactancia:

Clasificado dentro de la categoría de embarazo B. Los estudios en animales no muestran ningún riesgo, pero los estudios en humanos no están disponibles.

Probablemente seguro; se desconoce si el fármaco se excreta en la leche materna. (Medscape, d)

Referencias bibliográficas:

- Allergan USA, Inc. (Diciembre de 2022). Administración de Alimentos y Medicamentos. Recuperado Junio de 2023, de Sucralfate: https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2023/019183Orig1s0 21lbl.pdf
- Comisión Terapéutica Central/ Dirección Terapéutica Central. (Octubre de 2021).

 Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Junio de 2022, de https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf
- Medscape. (a). *Medscape*. Recuperado Junio de 2023, de Sucralfate: https://reference.medscape.com/drug/carafate-sucralfate-342006#4
- Medscape. (b). *Medscape*. Recuperado Junio de 2023, de Sucralfate: https://reference.medscape.com/drug/carafate-sucralfate-342006#5
- Medscape. (c). *Medscape*. Recuperado Junio de 2023, de Sucralfate: https://reference.medscape.com/drug/carafate-sucralfate-342006#3
- Medscape. (d). *Medscape*. Recuperado Junio de 2023, de Sucralfate: https://reference.medscape.com/drug/carafate-sucralfate-342006#6
- World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Junio de 2023, de https://www.whocc.no/atc ddd index/?code=A02BX02