

	<b>INFORMACIÓN TÉCNICA</b> <b>PRODUCTOS VETERINARIOS</b>
	<b>SUCRALFATO</b> <b>GEL ORAL 240 mg/mL</b>

## SUCRALVET

### No de Registro

#### FÓRMULA:

Cada mL contiene:

Sucralfato.....240.0 mg

Excipientes c.b.p.....1 mL

#### INDICACIONES TERAPÉUTICAS

El sucralfato ha sido utilizado para el tratamiento de las úlceras orales, esofágicas, gástricas y duodenales. También se ha empleado para prevenir las erosiones gástricas inducidas por drogas (por ejemplo Aspirina), pero su eficacia para esta indicación es impredecible. El sucralfato ha sido usado en personas para tratar la hiperfosfatemia secundaria a insuficiencia renal y también podría ser útil para esta indicación en los animales.

El Sucralfato es un fármaco antiulceroso que tiene un efecto citoprotector sobre la mucosa gástrica se define químicamente como un complejo de aluminio básico del sulfato de sucrosa, (sacarosa sulfatada e hidróxido de aluminio), se presenta como un polvo amorfo, que es prácticamente insoluble en alcohol o agua. Tiene una estructura como la heparina, pero no posee actividad anticoagulante. También guarda relaciones estructurales con la sucrosa, pero el cuerpo no lo aprovecha como azúcar. Se emplea en el tratamiento de las ulceraciones orales, esofágicas, gástricas y duodenales. Así mismo, se ha utilizado para prevenir las erosiones gástricas medicamentosas

Actúa formando una barrera creando un depósito sobre las lesiones gástricas cubriendo las zonas que han perdido la mucosa y el epitelio superficial, esta barrera frena la acción irritante del jugo gástrico. Esta sustancia también puede actuar como una barrera física protectora contra la pepsina y ácidos biliares en superficies de mucosa dañada o inflamada. A un pH de 3-4 el sucralfato se polimeriza produciendo un gel muy pegajoso y viscoso que se une selectivamente a las proteínas del cráter ulceroso, este permanece adherido al epitelio ulcerado durante más de 6 horas El sucralfato prácticamente no posee capacidad neutralizadora de ácido, aunque libera aluminio en las zonas cercanas lesionadas, como si fuera un antiácido local. Además de ser adherente a las superficies de la mucosa, localmente estimula la formación de prostaglandinas por la mucosa gástrica, ejerciendo un efecto citoprotector.

	<b>INFORMACIÓN TÉCNICA</b> <b>PRODUCTOS VETERINARIOS</b>
	<b>SUCRALFATO</b>  <b>GEL ORAL 240 mg/mL</b>

La unión del sucralfato con la mucosa gástrica dura 6 horas y después de 24 horas de una sola dosis no quedan restos en la mucosa gastroduodenal. Los alimentos favorecen su desaparición en la mucosa normal, sobre la zona lesionada no modifican las interacciones sucralfato-proteínas.

En los potros, el sucralfato es un protector contra la ulceración inducida por fenilbutazona pero es ineficaz de curar las lesiones subclínicas en la mucosa del estómago no glandular.

### **FARMACOLOGÍA**

Sucralfato, disminuye la absorción de diversos fármacos como quinolonas, ketoconazol, lansoprazol, etc. Su uso concomitante con antiácidos que contienen aluminio puede provocar una intoxicación por aluminio, especialmente en pacientes con insuficiencia renal. Todos los fármacos concomitantes deben ser tomados dos horas antes del sucralfato; el sucralfato se une en la luz intestinal a diversos fármacos, disminuyendo su absorción, por lo que es conveniente separar su toma al menos una hora. Los fármacos antiseoretos pueden alterar la absorción de otros fármacos por el aumento que producen en el pH intraluminal. Por ese mecanismo también pueden disminuir la absorción de vitamina B-12 de la dieta, de hierro y de calcio.

### **FARMACOCINÉTICA**

Cuando el pH está por debajo de 4, el sucralfato se disocia en el ácido gástrico a sacarosa octasulfato e hidróxido de aluminio. Mientras que el hidróxido de aluminio actúa como un antiácido, la sacarosa octasulfato polimeriza a una sustancia viscosa y pegajosa en un ambiente ácido y crea un efecto protector mediante la unión a la mucosa ulcerada. Esto evita la retrodifusión de los iones de hidrógeno, inactiva la pepsina, y absorbe el ácido biliar, mantiene el flujo sanguíneo de la mucosa mediante la estimulación de prostaglandinas locales, que, a su vez, estimula producción de bicarbonato y secreción de moco, disminuye la actividad péptica, y se une al factor de crecimiento epidérmico.

Es un fármaco de administración por vía oral, que presenta una mínima absorción oral (entre el 0,5 y el 2,2% de la dosis ingerida) la cual es excretada por orina al cabo de 4 horas.

	<b>INFORMACIÓN TÉCNICA</b> <b>PRODUCTOS VETERINARIOS</b>
	<b>SUCRALFATO</b>  <b>GEL ORAL 240 mg/mL</b>

### **CONTRAINDICACIONES:**

La única complicación de su administración en felinos es la mala tolerancia de la mayoría de los pacientes a la forma en suspensión y su uso continuado suele conducir a cuadros de estreñimiento poco graves pero que obligan a suspender el tratamiento

### **PRECAUCIONES GENERALES:**

Debe administrarse en ayunas y puede retrasar o anular parcialmente la absorción de otros medicamentos

El sucralfato prácticamente no se absorbe tras su administración oral, por lo que carece de efectos sistémicos. La toxicidad por aluminio es improbable, excepto en pacientes con insuficiencia renal crónica avanzada.

### **ADVERTENCIAS**

Debido a su efecto local y su pobre absorción sistémica con efectos adversos poco frecuentes y de escasa importancia y remiten rápido sin necesidad de suspender el tratamiento. El más frecuente es la constipación, y en menor medida síntomas inespecíficos como sequedad bucal, náuseas, cefalea, dispepsia, mareo, etc.

### **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**

Las siguientes interacciones medicamentosas han sido documentadas o son teóricamente posible en las personas o animales que reciben sucralfato, y pueden ser importantes en los pacientes veterinarios. A menos que se diga otra cosa, el uso conjunto no está necesariamente contraindicado, pero deben evaluarse los posibles riesgo y realizarse controles adicionales cuando sea apropiado.

El Sucralfato puede impedir la absorción oral de los siguientes medicamentos (para minimizar este efecto, las respectivas administraciones deberían estar separadas por un lapso de al menos 2 horas):

- **AZITROMICINA**
- **CIPROFLOXCINO, ENROFLOXACINA** (Se presume que sucede lo mismo con otras fluoroquinolonas dadas por vía oral.)
- **DICLOFENACO**
- **DIGOXINA**
- **DOXICICLINA**
- **ERITROMICINA**
- **KETOCONAZOL**
- **LEVOTIROXINA**

	<b>INFORMACIÓN TÉCNICA PRODUCTOS VETERINARIOS</b>
	<b>SUCRALFATO</b>  <b>GEL ORAL 240 mg/mL</b>

- MICICLINA
- PENICILAMINA
- TEOFILINA
- TETRACICLINA
- VITAMINAS (LIPOSOLUBLES)
- WARFARINA

**Uso en:** Caninos domésticos y Equinos

**DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:**

Vía de administración Oral.

**Caninos domésticos:**

500 mg a 1 g por animal

20 a 40 mg/ kg de peso corporal.

En dosis baja: 1 mL por cada 12 kg

En dosis alta: 1 mL por cada 6 kg.

**Equinos:**

Equinos

10 a 20 mg/ kg de peso corporal.

En dosis baja: 1 mL por cada 24 kg

En dosis alta: 1 mL por cada 12 kg

La dosificación y duración del tratamiento será de acuerdo al caso clínico y criterio del Médico Veterinario Zootecnista.

**PRESENTACIÓN:**

Jeringa dosificadora de 15 y 30 mL.

**RECOMENDACIONES SOBRE ALMACENAMIENTO:**

Consérvese en un lugar seco y fresco a no más de 25° C.

**LEYENDAS DE PROTECCIÓN:**

Manténgase bien cerrado.

	<b>INFORMACIÓN TÉCNICA PRODUCTOS VETERINARIOS</b>
	<b>SUCRALFATO</b> <b>GEL ORAL 240 mg/mL</b>

Consulte al Médico Veterinario.  
Manténgase fuera del alcance de los niños.

**PRODUCTO DE USO EXCLUSIVO EN MEDICINA VETERINARIA.**

**HECHO EN MÉXICO POR:**

INNOPHARMA, S. DE R. L. DE C.V.  
Av. Calzada de las Armas No.114  
Fraccionamiento Industrial las Armas  
CP.54080  
Tlalnepantla de Baz, Estado de México  
Tel: (01 55) 2626 9100 ext. 148  
01800 522 1217  
ventas@innopharma.com.mx  
[www.innopharma.com.mx](http://www.innopharma.com.mx)

Revisó y actualizó MVZ José Ruiz Zaragoza