



# LINHA GASTRO

**INILOK<sup>®</sup>**  
pantoprazol magnésico  
di-hidratado



**probid<sup>®</sup>**

SUPLEMENTO ALIMENTAR DE  
LACTOBACILLUS HELVETICUS R0052  
E BIFIDOBACTERIUM LONGUM R0175 EM CÁPSULA



**Lactosil Flora<sup>®</sup>**

SUPLEMENTO ALIMENTAR DE LACTOBACILLUS  
ACIDOPHILUS NCFM E LACTASE EM CÁPSULAS



**Lactosil**  
SUPLEMENTO ALIMENTAR  
DE ENZIMA LACTASE



**Meclin<sup>®</sup>**  
dicloridrato de meclozina



**lonium<sup>®</sup> 40mg**  
brometo de otilônio



**Digeliv<sup>®</sup>**

Suplemento Alimentar  
de Alfa-Galactosidase





**INILOK<sup>®</sup>**  
pantoprazol magnésico  
di-hidratado

MEDICAMENTO

**Tecnologia<sup>1</sup>, rapidez de ação<sup>2,3</sup> e alívio duradouro no controle da acidez gástrica.<sup>4</sup>**



ALÍVIO  
**24<sup>h5</sup>**

### INDICAÇÕES<sup>3</sup>

Inilok<sup>®</sup> 40 mg é indicado para o **tratamento das esofagites de refluxo moderadas ou graves e dos sintomas de refluxo gastroesofágico**. Também é indicado para tratamento intermitente de sintomas de acordo com a necessidade (sob demanda).

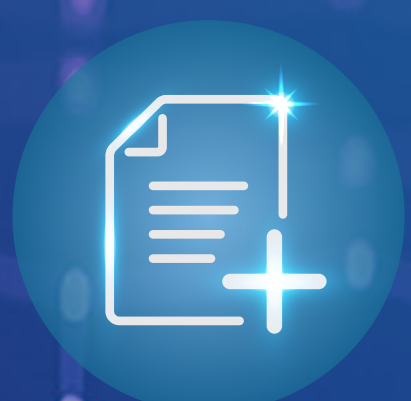
### APRESENTAÇÕES<sup>3</sup>

**40 mg** | Caixa com 30 e 60 comprimidos revestidos de liberação retardada

### POSOLOGIA<sup>3</sup>

**1 comprimido de 40 mg** ao dia, antes, durante ou após o café da manhã, a menos que seja prescrito de outra maneira pelo seu médico.

A duração do tratamento fica a critério médico e depende da indicação. Na maioria dos pacientes, o alívio dos sintomas é rápido e, em geral, um período de tratamento de 4 a 8 semanas é suficiente. Inilok<sup>®</sup> destina-se a uso exclusivamente oral e os comprimidos devem ser ingeridos inteiros com um pouco de líquido. Este medicamento não deve ser partido, aberto ou mastigado.



**APSEN**  
FARMACÊUTICA



# probid®

SUPLEMENTO ALIMENTAR DE  
LACTOBACILLUS HELVETICUS R0052  
E BIFIDOBACTERIUM LONGUM R0175 EM CÁPSULA

SUPLEMENTO ALIMENTAR

Único\* com  
atuação no eixo  
cérebro-intestino.<sup>6-8</sup>



## RECOMENDAÇÃO DE USO

Probid® auxilia na **redução de sensações de ansiedade e complicações gastrointestinais como dor abdominal, náusea e vômito** devido ao estresse leve a moderado em pessoas saudáveis.<sup>6-9</sup>

## APRESENTAÇÕES

**3x10<sup>9</sup> UFC** de *Lactobacillus helveticus* R0052 | Caixa com  
**3x10<sup>8</sup> UFC** de *Bifidobacterium longum* R0175 | 5, 15 e 30 cápsulas

## MODO DE USO

Uso adulto (≥ 19 anos).

**Ingerir 1 cápsula** ao dia, juntamente ou imediatamente após refeição.

Seu consumo deve estar associado a uma dieta equilibrada e hábitos de vida saudáveis.

\* Único probiótico aprovado no Brasil com atuação no eixo cérebro-intestino.



**APSEN**  
FARMACÊUTICA



# Lactosil

SUPLEMENTO ALIMENTAR  
DE ENZIMA LACTASE

SUPLEMENTO ALIMENTAR

Auxilia na má digestão da lactose e devolve a liberdade no consumo de alimentos lácteos<sup>13-17</sup>



## RECOMENDAÇÃO DE USO

Lactosil proporciona às pessoas com dificuldade de digestão da lactose a oportunidade de consumir leite e derivados, que são alimentos de alto valor nutritivo.



## APRESENTAÇÕES

**4.000 FCC** | Caixa com 30 tabletes ou sachês  
**10.000 FCC** | Caixa com 30 tabletes ou sachês



## MODO DE USO

**1 ou 2 sachês/tablete antes da ingestão** de alimentos que contém lactose.

### Sachê

#### DILUIR EM ÁGUA

e consumir antes da ingestão de produtos de origem láctea

#### DILUIR DIRETAMENTE NO LEITE

ou em preparações lácteas, imediatamente antes do consumo

#### PULVERIZAR

diretamente sobre preparações lácteas de consistência sólida

4.000 FCC: 1 a 2 sachês • 10.000 FCC: 1 sachê

### Tabletes

#### INGERIR O TABLETE INTEIRO

#### DILUIR EM ÁGUA

#### DISPERSAR DIRETAMENTE NO ALIMENTO LÁCTEO LÍQUIDO

\*Consumir antes da ingestão de alimentos com lactose

4.000 FCC: 1 a 2 tabletes • 10.000 FCC: 1 tablete





# Lactosil Flora<sup>®</sup>

SUPLEMENTO ALIMENTAR DE *LACTOBACILLUS ACIDOPHILUS* NCFM E LACTASE EM CÁPSULAS

SUPLEMENTO ALIMENTAR

A liberdade da lactase com os **benefícios do probiótico.**



## RECOMENDAÇÃO DE USO

Lactosil Flora<sup>®</sup> **auxilia a digestão da lactose, proporcionando a oportunidade de consumir leite e derivados**, que são alimentos de alto valor nutritivo. Além disso, Lactosil Flora<sup>®</sup> pode contribuir com a saúde gastrointestinal.

## APRESENTAÇÕES

**10.000 FCC** de Lactase de *Aspergillus oryzae*  
**1x10<sup>9</sup> UFC** de *Lactobacillus acidophilus* NCFM

Caixa com 8 e 30 cápsulas

## MODO DE USO

Uso adulto (≥ 19 anos).

**Ingerir 1 cápsula** ao dia. Consumir sob orientação do médico ou nutricionista.

Essa quantidade pode variar entre os diferentes indivíduos e pode ser ajustada também a depender da quantidade de derivados lácteos ingeridos a cada refeição. E esse produto não deve ser consumido por gestantes, lactantes e crianças.



**APSEN**  
FARMACÉUTICA



# Meclin®

dicloridrato de meclocizina

MEDICAMENTO

**Potente antiemético**  
para o tratamento de  
náuseas e vômitos.<sup>10-12</sup>



## INDICAÇÕES<sup>10</sup>

Meclin® é indicado na **prevenção e no tratamento da cinetose (náuseas e vômitos associados aos movimentos), da vertigem e de náuseas e vômitos induzidos por radioterapia.** Meclin® também é indicado no tratamento de náuseas e vômitos durante a gravidez.

## APRESENTAÇÕES<sup>10</sup>

**25 mg** | Caixa com 15 comprimidos • **50 mg** | Caixa com 15 comprimidos

## POSOLOGIA<sup>10</sup>

Dose usual em adultos e adolescentes:

*Prevenção e tratamento da cinetose (náuseas e vômitos associados aos movimentos):*

**25 a 50 mg, 1 hora antes de viajar.** A dose pode ser repetida a cada 24 horas, se necessário.

*Prevenção e tratamento das vertigens:*

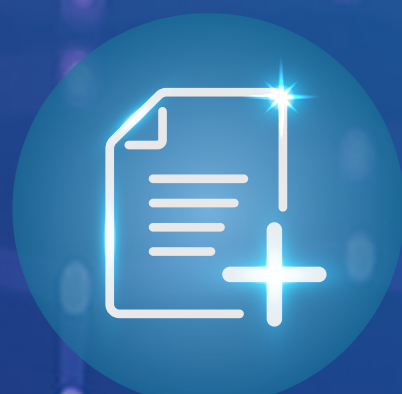
**25 a 100 mg por dia,** conforme necessário, em doses divididas.

*Prevenção e tratamento de náuseas e vômitos induzidos por radioterapia:*

**50 mg, de 2 a 12 horas** antes da radioterapia.

*Tratamento de náuseas e vômitos durante a gravidez:*

**25 a 100 mg por dia,** conforme necessário, em doses divididas.



**APSEN**  
FARMACÊUTICA



**lonium**<sup>®</sup> 40 mg  
brometo de otilônio

MEDICAMENTO

O melhor para o seu paciente **desde o início** no alívio da dor da SII.<sup>13,14</sup>



## INDICAÇÕES<sup>15</sup>

Lonium<sup>®</sup>, cujo princípio ativo é o brometo de otilônio, é indicado para o **tratamento sintomático da dor, do desconforto, da distensão abdominal e de outros transtornos funcionais do trato gastrointestinal, tal como a Síndrome do Intestino Irritável.** Também está indicado no preparo para exames por imagem do trato gastrointestinal.

## APRESENTAÇÕES<sup>15</sup>

**40 mg** | Caixa com 30 e 60 comprimidos revestidos

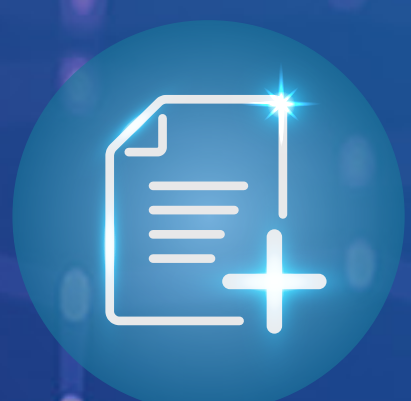
## POSOLOGIA<sup>15</sup>

*Tratamento Sintomático da Síndrome do Intestino Irritável:*

A dose recomendada de Lonium<sup>®</sup> é de **1 comprimido de 40 mg três vezes ao dia**, antes do café da manhã, do almoço e do jantar.

*Preparo prévio a exames (esofagogastroduodenoscopia e colonoscopia):*

A dose recomendada de Lonium<sup>®</sup> é de **1 comprimido de 40 mg na noite anterior ao exame e 1 comprimido de 40 mg na manhã do exame.**



**APSEN**  
FARMACÊUTICA



# Digeliv<sup>®</sup>

Suplemento Alimentar  
de Alfa-Galactosidase

SUPLEMENTO ALIMENTAR

A enzima digestiva que  
**auxilia na digestão dos  
carboidratos fermentáveis.**<sup>16</sup>



## RECOMENDAÇÃO DE USO

Digeliv<sup>®</sup> auxilia nos desconfortos causados pela fermentação bacteriana como: **formação de gases, dor e mal-estar e inchaço abdominal causados pela ingestão de alimentos que contém carboidratos fermentáveis.**

## APRESENTAÇÕES

**2 g** cada sachê de **400 FCC GalU\*\*** | Caixa com 30 sachês

## MODO DE USO

**Adicionar o conteúdo de um ou dois sachês** ao alimento (grãos, legumes e verduras). Antes de consumir ou conforme a orientação do médico e/ou nutricionista.

*Alimentos que podem conter carboidratos fermentáveis e causam má digestão:*



CEREAIS



FRUTAS



FRUTAS  
OLEAGINOSAS



LEGUMES



VEGETAIS

\*\* Unidades de Alfa-Galactosidase.



**APSEN**  
FARMACÊUTICA



# INILOK<sup>®</sup>

pantoprazol magnésico  
di-hidratado

**INILOK<sup>®</sup>** (pantoprazol magnésico di-hidratado). **APRESENTAÇÕES:** Comprimido revestido de 40 mg. Caixas com 6, 30 e 60 comprimidos revestidos. **USO ADULTO. USO ORAL. INDICAÇÕES:** INILOK<sup>®</sup> 40 mg é indicado para o tratamento das esofagites de refluxo moderadas ou graves e dos sintomas de refluxo gastroesofágico. Também é indicado para tratamento intermitente de sintomas de acordo com a necessidade (on demand). **CONTRAINDICAÇÕES:** Hipersensibilidade conhecida ao pantoprazol, benzimidazóis substituídos ou a qualquer um dos componentes de sua formulação. **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES:** INILOK<sup>®</sup> é considerado categoria B de risco na gestação. A experiência clínica na gravidez e lactação é limitada. A decisão do uso de INILOK<sup>®</sup> em ambas as situações deve ser tomada em conjunto com o médico ou o cirurgião-dentista levando-se em consideração o risco e benefício na mulher e criança. Embora seja raro, há possibilidade de comprometer a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas. Pessoas sob eventual uso crônico (geralmente acima de 01 ano) devem ser monitoradas. Populações especiais: ajuste de doses são desnecessárias em idosos e nas doenças renais e hepáticas leves e moderadas. Não está indicado em menores de 18 anos. **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** O INILOK<sup>®</sup> é de metabolização principalmente hepática por via do citocromo P450 (2C19 e 3A4). Substâncias que compartilham a mesma via metabólica estão sob risco. Ademais, medicações dependentes do pH ácido para serem absorvidas, sofrem interferência em sua biodisponibilidade entre outros metotrexato, cumarínicos, anti-retroviróticos (inibidor de protease), antifúngicos imidazólicos. **POSOLOGIA:** A posologia habitualmente recomendada é de um comprimido de 40mg ao dia, antes, durante ou após o café da manhã, a menos que seja prescrito de outra maneira pelo seu médico. A duração do tratamento fica a critério médico e depende da indicação. Na maioria dos pacientes, o alívio dos sintomas é rápido. Em geral, um período de tratamento de quatro a oito semanas é suficiente. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.** Reg. MS nº 1.0118.0622 **APSEN FARMACÊUTICA S/A Inilok\_V01.**

**CONTRAINDICAÇÕES:** Hipersensibilidade conhecida ao pantoprazol, benzimidazóis substituídos ou a qualquer um dos componentes de sua formulação.

**INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** O INILOK<sup>®</sup> é de metabolização principalmente hepática por via do citocromo P450 (2C19 e 3A4). Substâncias que compartilham a mesma via metabólica estão sob risco. Ademais, medicações dependentes do pH ácido para serem absorvidas, sofrem interferência em sua biodisponibilidade entre outros metotrexato, cumarínicos, anti-retroviróticos (inibidor de protease), antifúngicos imidazólicos.







**MECLIN<sup>®</sup>** dicloridrato de meclocina. **FORMA FARMACÊUTICA, VIA DE ADMINISTRAÇÃO E APRESENTAÇÃO:** Comprimidos de 25 mg. Caixa com 10 e 15 comprimidos. Comprimidos de 50 mg. Caixa com 10 e 15 comprimidos. **USO ORAL. USO ADULTO ACIMA DE 12 ANOS. INDICAÇÕES:** MECLIN<sup>®</sup> é indicado para profilaxia e tratamento da cinetose, profilaxia e tratamento das vertigens associadas às doenças que afetam o sistema vestibular, como as labirintites e a Doença de Menière, profilaxia e tratamento de náuseas e vômitos induzidos por radioterapia, tratamento de náuseas e vômitos durante a gravidez. **CONTRAINDICAÇÕES:** MECLIN<sup>®</sup> é contraindicado nos casos de hipersensibilidade ao dicloridrato de meclocina ou aos constituintes da formulação do produto. **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES:** MECLIN<sup>®</sup> deve ser usado com cautela nos seguintes casos: obstrução do trato urinário ou hiperplasia prostática sintomática; predisposição a glaucoma de ângulo fechado; doença pulmonar obstrutiva crônica; asma. Este produto contém o corante amarelo de TARTRAZINA que pode causar reações de natureza alérgica, entre as quais asma brônquica, especialmente em pessoas alérgicas ao ácido acetilsalicílico. MECLIN<sup>®</sup> deve ser administrado com cautela a pacientes portadores de insuficiência hepática ou renal. O dicloridrato de meclocina pode ser excretado no leite materno, entretanto, problemas em humanos não foram documentados. Devido a sua ação anticolinérgica, a meclocina pode inibir a lactação. **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** Os efeitos do dicloridrato de meclocina podem ser potencializados pelo uso concomitante de medicamentos sedativos e de bebidas alcoólicas. O dicloridrato de meclocina pode potencializar os efeitos dos medicamentos anticolinérgicos ou que tenham atividade anticolinérgica. A meclocina é metabolizada pelo CYP2D6, portanto, existe a possibilidade de interações medicamentosas com drogas inibidoras do CYP2D6. **REAÇÕES ADVERSAS:** Reação comum: sonolência. Reações incomuns: xerostomia, ressecamento de nariz e garganta, cefaleia, fadiga, embaçamento visual e reação anafilactoide. **POSOLOGIA:** Profilaxia e tratamento da cinetose: 25 a 50 mg, 1 hora antes de viajar. A dose pode ser repetida a cada 24 horas, se necessário; Profilaxia e tratamento das vertigens associadas às doenças que afetam o sistema vestibular: 25 a 100 mg por dia, conforme necessário, em doses divididas; Profilaxia e tratamento de náuseas e vômitos induzidos por radioterapia: 50 mg, de 2 a 12 horas antes da radioterapia; Tratamento de náuseas e vômitos durante a gravidez: 25 a 100 mg por dia, conforme necessário, em doses divididas. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.** Reg. MS nº 1.0118. 0165. APSEN FARMACÊUTICA S.A. Meclin\_V04.

**CONTRAINDICAÇÕES:** MECLIN<sup>®</sup> é contraindicado em casos de hipersensibilidade ao dicloridrato de meclocina ou a quaisquer outros componentes da fórmula.

**INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** Os efeitos do dicloridrato de meclocina podem ser potencializados pelo uso concomitante de medicamentos sedativos e de bebidas alcoólicas.





# lonium<sup>®</sup> 40 mg

brometo de otilônio

**LONIUM<sup>®</sup>** brometo de otilônio. **FORMA FARMACÊUTICA, VIA DE ADMINISTRAÇÃO E APRESENTAÇÕES:** Comprimidos revestidos de 40 mg. Caixas com 30 e 60 comprimidos. **USO ORAL. USO ADULTO. INDICAÇÕES:** LONIUM<sup>®</sup>, cujo princípio ativo é o brometo de otilônio, é um antiespasmódico indicado para o tratamento sintomático da dor, do desconforto, da distensão abdominal e de outros transtornos funcionais do trato gastrointestinal, tal como a Síndrome do Intestino Irritável (SII). Também está indicado no preparo para exames por imagem do trato gastrointestinal. **CONTRAINDICAÇÕES:** LONIUM<sup>®</sup> é contraindicado nos casos de hipersensibilidade ao brometo de otilônio ou aos componentes da formulação do produto. **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES:** LONIUM<sup>®</sup> deve ser utilizado com cuidado em pacientes com glaucoma, hipertrofia prostática benigna e estenose pilórica. LONIUM<sup>®</sup> não deve ser usado na gravidez ou amamentação, exceto sob supervisão médica. **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** Até o momento, não foram identificados relatos de interações medicamentosas com o brometo de otilônio. **REAÇÕES ADVERSAS:** **Reações incomuns:** taquicardia, cefaleia, tontura, desconforto abdominal, náusea, vômito, retenção urinária e midríase (sem interferir na acuidade visual). **POSOLOGIA: Tratamento sintomático da Síndrome do Intestino Irritável:** a posologia recomendada do brometo de otilônio é de 1 comprimido de 40 mg três vezes ao dia, antes do café da manhã, do almoço e do jantar. **Preparo de esofagogastroduodenoscopia:** a posologia recomendada do brometo de otilônio é de 1 comprimido de 40 mg na noite anterior ao exame e 1 comprimido de 40 mg na manhã do exame. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.** Reg. MS nº 1.0118.0593. **APSEN FARMACÊUTICA S.A. Lonium\_V02.**

**CONTRAINDICAÇÕES:** LONIUM<sup>®</sup> é contraindicado em casos de hipersensibilidade ao brometo de otilônio ou a quaisquer outros componentes da formulação.

**INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** Até o momento, não foram identificados relatos de interações medicamentosas com o brometo de otilônio.





**Referências bibliográficas:** **1.** Thakral S, Thakral NK, Majumdar DK. Eudragit®: a technology evaluation. Expert Opinion on Drug Delivery. 2013;10(1):131-49. **2.** Hartmann M, Theiss U, Huber R, et al. Twenty-four-hour intragastric pH profiles and pharmacokinetics following single and repeated oral administration of the proton pump inhibitor pantoprazole in comparison to omeprazole. Aliment Pharmacol Ther. 1996;10:359-66. **3.** Bula Inilok®. **4.** Hein J. Comparison of the efficacy and safety of pantoprazole magnesium and pantoprazole sodium in the treatment of gastro-oesophageal reflux disease. Clin Drug Investig. 2011;31(9):655-64. **5.** Bardhan KD. Pantoprazole: a new proton pump inhibitor in the management of upper gastrointestinal disease. Drugs of Today. 1999;35(10):773-808. **6.** Messaoudi M, Lalonde R, Violle N, et al. Assessment of psychotropic-like properties of a probiotic formulation (Lactobacillus helveticus R0052 and Bifidobacterium longum R0175) in rats and human subjects. British Journal of Nutrition (2010), page 1 of 9. **7.** Messaoudi M, Violle N, Bisson JF, et al. Beneficial psychological effects of a probiotic formulation (Lactobacillus helveticus R0052 and IBifidobacterium longum R0175) in healthy human volunteers. Gut Microbes 2011; 2:4: 1-6. **8.** Kazemi A, Noorbala AA, Azam K, et al. Effect of probiotic and prebiotic vs placebo on psychological outcomes in patients with major depressive disorder: A randomized clinical trial. Clinical Nutrition 2018: 1-7. **9.** Diop L, Guilou S, Durand H. Probiotic food supplement reduces stress-induced gastrointestinal symptoms in volunteers: a double-blind, placebo-controlled, randomized trial. Nutrition Research 28 (2008): 1-5. **10.** Bula do produto Meclin®. **11.** Leathem AM Safety and efficacy of antiemetics used to treat nausea and vomiting in pregnancy Clinical Pharmacy 1986 5: 660-8. **12.** Källén B, Mottet I Delivery outcome after the use of meclizine in early pregnancy Eur J Epidemiology 2003 18: 665-9. **13.** Triantafillidis JK, Malgarinos G Long-term efficacy and safety of otilonium bromide in the management of irritable bowel syndrome: a literature review Clinical and Experimental Gastroenterology 2014 7: 75-82. **14.** Lesbros- Pantoflickova D, Michetti P, Fried M, Beglinger C, et al. Meta-analysis: the treatment of irritable bowel syndrome. Aliment Pharmacol Ther. 2004;20(11–12):1253–1269. **15.** Bula do produto Lonium®. **16.** Ganiats TG, Norcross WA, Halverson AL, et al. Does Beano prevent gas? A double-blind crossover study of oral -galactosidase to treat dietary oligosaccharide intolerance Journal of Family Practice 1994 39(5): 441-5.

**SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**

Material científico destinado exclusivamente à Classe Médica.

É proibida a reprodução ou transmissão parcial ou total do conteúdo deste material por qualquer meio sem autorização prévia da Apsen Farmacêutica.

Novembro/2020

