



Meneparol[®]

Solución oral

Vía oral

Composición

Cada vial bebible de 12 ml contiene:

| | |
|-------------------------------------|---------|
| 1 - Citrulina | 15 mg |
| 1 - Ornitina (DCI) clorhidrato ... | 15 mg |
| 1 - Arginina (DCI) clorhidrato | 60 mg |
| Cianocobalamina (DCI) | 300 mcg |
| Extracto hepático | 360 mg |
| Sacarina sódica | 3 mg |
| Otros excipientes c.s.p. | 12 ml |

Propiedades

Meneparol[®] es un medicamento presentado en líquido para uso oral en el que tres aminoácidos (1 - Citrulina, 1 - Ornitina, 1 - Arginina) se hallan asociados a la fracción antitóxica del extracto hepático a la cianocobalamina y al sorbitol.

Meneparol[®] es una asociación medicamentosa que por sinergia lleva a cabo su actividad fármaco – terapéutica a nivel hepático tanto en el sentido de desarrollar en el hígado una acción desintoxicante, como en el sencillo de proteger y exaltar las múltiples funciones de la célula hepática. En efecto, nos permitimos recordar que la formación de la urea como producto final del metabolismo proteico se llega por transformación del amoníaco que se forma en el organismo por desaminación de los aminoácidos. En este proceso de ureogénesis, la citrulina, la ornitina y la arginina, participan como fundamentales eslabones intermedios e incluso como verdaderos catalizadores.

Además, es principal, por no decir exclusivamente en el hígado, donde tienen lugar un conjunto de reacciones conocidas con el nombre de “Ciclo de

Krebs” que conducen a la formación de la urea.

En forma experimental, se ha demostrado también que los tres aminoácidos activos en la forma levógira aceleran el proceso metabólico ureogénico, contribuyendo a la eliminación del organismo de aquellos cuerpos amoniacales que tanta importancia revisten en la génesis de las manifestaciones neurotóxicas, características en los estados de la insuficiencia hepática.

También como hepatoprotector, la asociación de citrulina, ornitina y arginina se ha demostrado eficaz y precisamente esta actividad hepatoprotectora sobre la célula hepática en Meneparol[®] está potenciada por la presencia del extracto hepático antitóxico y de la cianocobalamina en altas dosis, resultando que el medicamento posee además de su acción antitóxica, propiedades lipotropas, glucogenopoyéticas, biligenéticas, hepatoregeneradoras y normalizadoras metabólicas de la célula hepática.

La presencia del sorbitol contribuye a su vez a mejorar el estado de nutrición y funcionalismo de la célula hepática.

La tolerancia general de Meneparol[®] es óptima. Con posología reducida y siempre a criterio del médico, el preparado puede ser administrado a los niños.

Indicaciones

Coadyuvante en el tratamiento de toxicosis exógenas y endógenas (alimentarias, medicamentosas, profesionales).

Como coadyuvante en el tratamiento de las hepatopatías cirróticas. Síndrome de insuficiencia hepática. Hepatitis y hepatosis, agudas, subagudas y crónicas.





Posología

- Según prescripción facultativa.
- **Niños mayores de 6 años y adultos:** 1-2 viales al día, antes de las principales comidas.
Dosis máxima: 2 viales por toma.
4 viales al día.
- **Niños menores de 6 años:** 1 vial al día.
Dosis máxima: 1 vial por toma.
2 viales al día.

Contraindicaciones, incompatibilidades y efectos secundarios

No se han descrito.

Advertencia

Importante para la mujer

Si está embarazada o cree que pudiera 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.

Meneparol® solución oral viales bebibles contiene sorbitol. Si su médico le ha indicado que padece intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de metilo.

Meneparol® solución oral viales bebibles contiene glucosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas graves y

broncoespasmo (sensación repentina de ahogo) porque contiene sulfito de amonio.

Efectos por uso indebido y su tratamiento

Su uso erróneo por vía inyectable puede provocar trastornos de tipo local y general.

Condiciones de almacenamiento

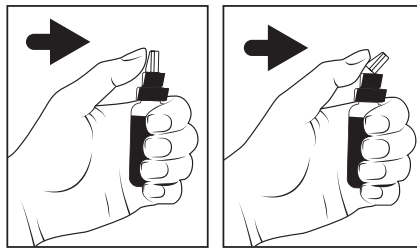
Consérvese a temperatura inferior a 30 °C.

Presentación

Envase con 10 viales bebibles de 12 ml.

Forma de abrir

Con el vial en posición vertical, presionar la pestaña según esquema.



Venta libre: República Dominicana.

Venta bajo receta médica: Guatemala, El Salvador, Honduras, Nicaragua, Panamá.

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

Fabricado por:
Laboratorios Menarini, S.A. - España
Para: Latin Farma, S.A. - Guatemala

336402

