

# Sinaxial® 20/40/100

## Monosialogangliósido GM1 porcino

Inyectable

VENTA BAJO RECETA - INDUSTRIA ARGENTINA.

### COMPOSICIÓN.

**Sinaxial 20:** cada ampolla contiene: monosialotetrahexosilgangliósido (GM-1) de corteza cerebral porcina 20 mg; excipientes c.s.p. 2 ml.

**Sinaxial 40:** cada ampolla contiene: monosialotetrahexosilgangliósido (GM-1) de corteza cerebral porcina 40 mg; excipientes c.s.p. 2 ml.

**Sinaxial 100:** cada ampolla contiene: monosialotetrahexosilgangliósido (GM-1) de corteza cerebral porcina 100 mg; excipientes c.s.p. 2 ml.

### ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Neurotrófico-neurogénico-neuroprotector.

### POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

De acuerdo al criterio médico, 1 ó 2 ampollas diarias, por vía intramuscular o por fleboclisis.

### EFFECTOS ADVERSOS.

Es generalmente bien tolerado, ocasionalmente pueden verificarse reacciones alérgicas de diferente naturaleza e intensidad (erupciones cutáneas, edema facial, fiebre, síntomas de colapso con hipotensión aguda, vértigos o sudoración profusa). Puede aparecer dolor en el lugar de la inyección de carácter leve y transitorio.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

A pesar de que estudios en diferentes especies animales no han mostrado efectos nocivos durante el embarazo y la lactancia, el uso de Sinaxial no es recomendado durante los citados estados.

### CONTRAINDICACIONES.

Está contraindicado en casos de hipersensibilidad conocida al producto, alteraciones genéticas del metabolismo glucolípídico que causan enfermedades por acumulación de gangliósidos (Enfermedades de Tay-Sachs, Bielschowsky y Spielmayer), polineuritis idiopática (Síndrome de Guillain- Barré) y, en general, en todas las enfermedades autoinmunes y neuropatías de brusca aparición.

### ANTAGONISMOS Y ANTIDOTISMOS.

No presenta.

### INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

No se han descrito hasta el presente interacciones con otros fármacos.

### PRESENTACIONES.

**Sinaxial 20:** envases conteniendo 6 ampollas.

**Sinaxial 40 y 100:** envases conteniendo 3 ampollas.

### SOBREDOSIFICACIÓN.

Si se producen reacciones adversas sistémicas a consecuencia de un empleo inadecuado o de una sobredosificación accidental (por ejemplo, en niños) se aplicarán las medidas generales habituales para tratar las intoxicaciones con antiinflamatorios no esteroides.

En caso de sobredosis, tratar sintomáticamente al paciente y comunicarse inmediatamente con la unidad toxicológica del Hospital de Niños R. Gutiérrez: (011) 4962-6666 y (011) 4962-2247 o con la unidad de toxicología del Hospital Posadas (011) 4658-7777.

**Este medicamento debe ser utilizado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede ser repetido sin una nueva receta médica.**

**CONSERVAR EN SU ENVASE ORIGINAL, ENTRE 15 Y 25°C Y AL ABRIGO DE LA LUZ.**

**MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 39.097.

Elaborado en Estados Unidos 5105, Tortuguitas, (B1667JHM), Prov. de Bs. A., Argentina.

Directora Técnica: María J. Villarza, Farmacéutica.

TRB Pharma S.A. - Plaza 939, (1427) Bs. As., Argentina.



**trb pharma s.a.**

DICIEMBRE 2012

3946-06

