



PROSPECTO PARA EL USUARIO

CFG 20 PANTOPRAZOL 20 mg Comprimidos Gastrorresistentes Vía de administración oral

Industria Argentina

VENTA LIBRE

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR ESTE MEDICAMENTO, este prospecto contiene información que puede serle útil para volver a leer.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aparece cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, consulte a su médico y/o farmacéutico inmediatamente.

¿QUÉ CONTIENE?

Cada Comprimido Gastrorresistente de 20 mg contiene:

Pantoprazol sódico sesquihidratado 22.55 mg

Ingredientes inactivos (excipientes): Estearato de magnesio 4 mg, Talco 5 mg, Croscarmelosa sódica 15 mg, Carbonato de sodio anhidro 10 mg, Opadry White YS-1-7003 6 mg, Ludipress C.S.P. 200 mg, Acryl-eze White 14 mg

ACCIÓN:

Reduce la producción de ácido estomacal.

¿PARA QUÉ SE USA CFG?

Se utiliza para el alivio a corto plazo de los síntomas de ardor / acidez o regurgitación ácida (reflujo) en adultos mayores de 18 años.

¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR CFG?

No tome este medicamento si Ud. tiene alergia conocida a alguno de los componentes de la fórmula.

No administrar en menores de 18 años de edad.

No debe utilizar quien padezca de acidez ocasional ni para el alivio inmediato de la acidez.

No debe utilizar si Ud. presenta acidez con mareos o transpiración.

¿QUÉ CUIDADOS DEBE TENER ANTES DE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

Si Ud. tiene:

- dificultad o dolor al tragar la comida
- vómitos reiterados, aparición de sangre en el vómito o en las deposiciones
- diarrea prolongada o que no mejora
- Acidez desde hace más de tres meses;
- Acidez con mareos o transpiración;
- Dolor de pecho u hombros con dificultad para respirar, dolor que se propaga a brazos y cuello
- Dolor de pecho frecuente;
- dificultad para respirar, particularmente acompañada de acidez;
- pérdida de peso inexplicable;
- dolor de estómago, náuseas o vómitos
- trastornos renales y/o hepáticos.
- Si toma durante períodos más largos, es posible que se produzcan riesgos adicionales como: disminución de los niveles de magnesio en sangre (síntomas posibles: fatiga, contracciones musculares involuntarias, desorientación, convulsiones, mareo, aumento del ritmo cardíaco). Además, niveles bajos de magnesio pueden producir una disminución de los niveles de potasio y calcio en sangre.

Debe consultar a su médico si ha estado tomando este medicamento durante más de 4 semanas. Su médico decidirá realizar análisis de sangre periódicos para controlar los niveles de magnesio.

Si Ud. Está tomando algún medicamento, o está embarazada o dando el pecho a su bebe, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

¿QUÉ CUIDADOS DEBE TENER MIENTRAS ESTÁ TOMANDO ESTE MEDICAMENTO?

Pueden aparecer efectos no deseados causados por el medicamento como:

- dolor de cabeza, diarrea, náuseas, vómitos, dolor abdominal, constipación, meteorismo (gases), somnolencia, insomnio, sensación de hormigueo, trastornos renales.

- erupción cutánea, especialmente en zonas de la piel expuestas al sol,

--No se debe tomar Pantoprazol como medicación preventiva.

Debe consultar a su médico si Ud. toma al mismo tiempo otros medicamentos como:

- Ketoconazol, Itraconazol (medicamentos contra las infecciones producidas por hongos);
- Warfarina o Clopidogrel (medicamentos utilizados como anticoagulantes);
- Diazepam (medicamento sedante)
- Digoxina (medicamento para el corazón)
- Teofilina (medicamento broncodilatador)
- Tacrolimus o ciclosporina (medicamentos inmunosupresores)
- Antirretrovirales tales como Nelfinavir, Atazanavir (medicación para la infección VIH- SIDA)
- Fenitoína (medicamento antiepiléptico).

Ya que los medicamentos mencionados pueden interferir con el Pantoprazol.

¿CÓMO SE USA ESTE MEDICAMENTO?

Es de administración vía oral en adultos mayores de 18 años.

Tome un (comprimido) con un vaso de agua antes de desayunar, por la mañana, todos los días durante 14 días.

No rompa ni mastique los comprimidos.

No exceda la dosis de un comprimido diario sin consultar a su médico.

No tome por más de 14 días sin consulta médica.

Si sus síntomas de ardor, acidez o regurgitación empeoran o no mejoran después de tomar este medicamento durante 14 días seguidos, debe consultar a un médico.

El uso prolongado puede producir otros efectos adversos importantes.

Menores de 18 años de edad deben consultar con su médico antes de tomar este medicamento.

¿QUÉ DEBO HACER ANTE UNA SOBREDOSIS, O SI TOMÉ MÁS CANTIDAD DE LA NECESARIA?

ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACIÓN CONCURRIR AL HOSPITAL MAS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGÍA

Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez: 0800 444 8694 / (011) 4962-6666 / 2247

Hospital Nacional Prof. Alejandro Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital Gral. de Agudos Juan A. Fernández: (011) 4808-2655 / 4801-7767

Optativamente otros centros de intoxicaciones.

¿TIENE UD. ALGUNA PREGUNTA?

Comuníquese a los siguientes teléfonos:

ANMAT Responde: 0800 333 1234

Conservación

Conservar a temperatura ambiente en lugar seco hasta 30 °C, desde 15 °C hasta 30 °C. No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase. La fecha de vencimiento es el último día del mes que se indica.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO

Presentaciones:

- Venta Libre: 10, 14, 15 y 20 Comprimidos Gastrorresistentes.
- Dispenser: 28 y 30 Comprimidos Gastrorresistentes.
- Hospitalario: 500 y 1000 Comprimidos Gastrorresistentes.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 55.533

Director Técnico: Gabriel Saez. Farmacéutico

MICROSULES ARGENTINA S.A. de S.C.I.I.A.

Ruta Panamericana km 36,5 - B1619IEA

Garín (Pdo. de Escobar) – Provincia de Buenos Aires

TE 03327 452629-Internos 104 - 109

www.microsulesargentina.com.ar

Elaboración

Fecha última revisión:



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2025-09849469- MICROSULES - Prospectos -Certificado N55.533

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 5 pagina/s.