

**POLIBUTIN®**  
**TRIMEBUTINA (DCI)**

**COMPOSICIÓN**

Por 10 ml de suspensión:

Trimebutina (DCI) 48 mg

Excipientes: sacarosa (4,8 g), sorbitol, Aerosil, saponina, esencia de naranja soluble, p-hidroxibenzoato de metilo, p-hidroxibenzoato de propilo, colorante rojo Ponceau, colorante amarillo de tartrazina (0,072 mg), agua, c.s.

**FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

Suspensión oral. Envase conteniendo un sobre con el principio activo, un frasco con 250 ml de solvente y un vasito dosificador.

**ACTIVIDAD**

El trimebutino está dotado de una triple acción antiespasmódica, anestésica y analgésica sobre los síndromes espásticos y dolorosos del aparato digestivo, cualquiera que sea su etiología o localización.

**TITULAR Y FABRICANTE**

Titular: JUSTE, S.A.Q.F. Juan Ignacio Luca de Tena, 8. 28027 - Madrid.

Fabricante: ITALFARMACO, S.A. San Rafael, 3. 28100 - Alcobendas (Madrid)

**INDICACIONES**

**Gastroenterología y Medicina General:** Gastritis y vómitos de la úlcera gastroduodenal, espasmos de píloro. Colopatías funcionales en la normalización del tránsito intestinal. Trastornos de evacuación biliar, disquinesias del esfínter de Oddi. Hipo, náuseas, vómitos.

**Pediatria:** Vómitos del lactante y de niño. Tratamiento de refuerzo de las diarreas en las gastroenteritis.

**Cirugía digestiva:** restablecimiento del tránsito intestinal. Náuseas y vómitos postanalgésicos.

**Obstetricia:** Vómitos del embarazo.

**Anestesia:** Hipo, vómitos y náuseas postoperatorias.

**Radiología:** Aceleración del tránsito píloro duodenal (estenosis funcional u orgánica).

**CONTRAINDICACIONES**

No se han descrito.

**PRECAUCIONES**

No se han descrito.

**INTERACCIONES E INCOMPATIBILIDADES**

No se han descrito.

**ADVERTENCIAS**

❖ Este medicamento contiene 4,8 g de sacarosa por 10 ml, lo que deberá ser tenido en cuenta por los enfermos diabéticos.

❖ Esta especialidad lleva como excipiente tartrazina, lo que puede ser causa de reacciones de tipo alérgico. Incluido asma bronquial, en determinados individuos, especialmente los sensibles al ácido acetilsalicílico.

**POSOLOGÍA**

En todo caso, según prescripción médica.

A título indicativo, las dosis usuales son

**Niños:**

Hasta un año, 2,5 ml dos o tres veces al día.  
De uno a tres años, 5 ml dos o tres veces al día.  
De tres a cinco años, 10 ml tres veces al día.  
Adultos: 15 ó 30 ml dos o tres veces al día.

**INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO:**

Abrir el sobre que contiene el principio activo y mezclarlo con el excipiente del frasco. Agitar hasta completa dispersión y posteriormente antes de cada toma.

**SOBREDOSIS**

La toxicidad general es muy baja y no produce efectos tóxicos, ni aun con dosis varias veces mayores que las terapéuticas. Caso de presentarse alguna intolerancia individual, el tratamiento debe suspenderse.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica, Tel. (91) 562 04 20.

**REACCIONES ADVERSAS**

No se han descrito, aun empleando dosis altas.

Pero si se produce cualquier reacción atribuible a la toma del medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

**CADUCIDAD**

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

**OTRAS PRESENTACIONES**

POLIBUTIN comprimidos: Envase con 20 comprimidos.

**CON RECETA MÉDICA**

---

**LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**

---

