

Bonagermin PLUS (ECUADOR)

Medidas: 12 (L) x 13 (H) cm

Bonagermin PLUS

Bacillus clausii
4000 millones ufc/5 mL Suspensión Oral

"Lea todo el prospecto antes de empezar a usar este producto."

"Este producto puede obtenerse sin prescripción médica, para el tratamiento de afecciones menores sin la intervención de un médico. No obstante, debe utilizar con cuidado este producto para obtener los mejores resultados."

"Si necesita información adicional, consulte a su médico o farmacéutico."

NOMBRE DEL PRODUCTO: Bonagermin PLUS

Forma Farmacéutica: Suspensión oral.

Composición cuantitativa:
Cada ampolla de 5 mL contiene:
Bacillus clausii (UBBC-07) 4000 millones ufc.
Excipiente, agua purificada c.s.p. 5 mL.

Indicaciones terapéuticas:
Prevención de la diarrea asociada a antibióticos, tratamiento de la diarrea aguda infecciosa, y en la restauración de la flora intestinal.
Prevención de infección por *Clostridium difficile* y enterocolitis necrosante, para disminuir los eventos adversos de la terapia de erradicación del *Helicobacter pylori*.
Alivio de los síntomas del síndrome de intestino irritable.

Contraindicaciones:
No se recomienda en personas con hipersensibilidad.
Este producto es para uso exclusivo oral. No inyectar ni suministrar de ninguna otra manera.

Precauciones de uso y advertencias:
No utilizar durante el embarazo, o cuando se sospeche de su existencia, ni durante la lactancia.
No altera la capacidad de conducir vehículos o de usar maquinaria.
Si el paciente recibe terapia con antibiótico, el producto debe ser administrado en el intervalo entre una dosis de antibiótico y la próxima dosis.

Interacción:
No se conocen medicamentos o alimentos que modifiquen su efecto.

Vía de administración: oral.

Posología, Modo de empleo y Duración del tratamiento:
Niños y lactantes: 1 ampolla/día.
Adulto: 1 ampolla/día.

Modo de empleo: AGÍTESE ANTES DE USARSE.
Tomar el contenido de la ampolla como tal o diluyendo en agua u otra bebida (por ejemplo, leche, té o jugo de naranja).
Una vez abierto, debe consumirse completamente.

Duración del tratamiento: no se recomienda que se utilice de forma continua por más de 7 días.

Síntomas en caso de sobredosis y acciones a seguir:
No se reportan. Se debe mantener una ingesta y manejo adecuado y dar seguimiento a cualquier síntoma.

Condiciones de almacenamiento:
Almacenar a una temperatura no mayor de 30°C.

Efectos adversos:
Se han reportado reacciones adversas de hipersensibilidad, erupción cutánea, angioderma, urticaria, náuseas y molestias estomacales.
Si usted presenta algún tipo de reacción adversa durante o después de consumir este producto, informar inmediatamente a la ARCSA y al Titular del Registro Sanitario.

Forma de presentación:
Caja x 2 ampollas x 5 mL c/u + inserto.
Caja x 3 ampollas x 5 mL c/u + inserto.
Caja x 5 ampollas x 5 mL c/u + inserto.
Caja x 10 ampollas x 5 mL c/u + inserto.

Signos visibles de deterioro del envase:
No administrar si observa el empaque dañado o deteriorado o cambios de color. La presencia de cuerpos extraños o de partículas visibles en las ampollas se debe a agregados de esporas de *Bacillus clausii* y, por lo tanto, no indica que el producto haya sufrido algún cambio.

Fabricado por: UNIQUE BIOTECH LIMITED, Plot No.2 Phase-II, Alexandria Knowledge Park, Kolthur Village, Shameerpet Mandal, Ranga Reddy District - 500 078, Telangana State, India.

Titular del Registro Sanitario:
BONAPHARM ECUADOR C.L.
Guayaquil-Ecuador.

Titular del producto:
BONAPHARM S.A.C.
Lima - Perú.

FSSAI Licence No.10017047000715



Pant: 3005