

POLPER B12[®]



GLUTAMINA 60 mg, L-FOSFOTREONINA 10 mg, L-TRIPTOFANO 40 mg, *Ampollas bebibles*
CIANOCOBALAMINA 0,5 mg. *Vía Oral*
PROSPECTO

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

Fórmula:

Cada ampolla bebible contiene:

Tapa: Glutamina 60,0 mg; L-Fosfotreonina 10,0 mg; L-Triptofano 40,0 mg; Cianocobalamina 0,5 mg.
Excipientes: dióxido de silicio 2,0 mg; sabor naranja polvo 10,0 mg; azúcar 57,5 mg. Frasco: L-Fosfoserina anhidra 40,0 mg; Arginina clorhidrato 100,0 mg. Excipientes: benzoato de sodio 30,0 mg; sorbitol solución 7,57 g; hidróxido de sodio c.s.; agua purificada c.s.p. 10 ml.

Acción Terapéutica: reconstituyente general.

Los aminoácidos que integran la fórmula de Polper B12 participan en el metabolismo intermedio; son precursores de neurotransmisores (serotonina, ácido glutámico, GABA, acetilcolina) y de moléculas metabólicamente activas.

La vitamina B12 es co-factor indispensable en el Sistema Nervioso y Hematopoyético. Participa en la síntesis de proteínas de ácidos nucleicos, de mielina y en reacciones de transmetilación. Se ha descrito como relativamente frecuente su carencia subclínica en paciente ancianos, así como un síndrome demencial específico por déficit de esta vitamina.

Indicaciones: Astenia física y psíquica. Disminución del rendimiento intelectual y memoria. Convalecencia post-quirúrgica y post-infecciosa. Sobreactividad física y psíquica. Síndrome depresivo.

Posología: Adultos: Dos frascos ampollas bebibles por día, en ayunas. Niños: Un frasco ampolla bebible por día, en ayunas.

Debido a la ausencia de efectos colaterales este tratamiento puede prolongarse en el tiempo que el médico considere necesario.

Instrucciones para su empleo:

- 1° Desenroscar la tapa.
- 2° Oprimir con el dedo el botón de color hasta obtener la apertura de la separación plástica y la caída del contenido del tapón en el líquido.
- 3° Agitar fuertemente.
- 4° Quitar el tapón blanco y echar todo el contenido en un vaso, agregando agua en igual cantidad.
- 5° Beberlo.



Precauciones y advertencias: Como todo medicamento su empleo en el primer trimestre del embarazo debe realizarse una vez evaluada la adecuada relación riesgo-beneficio. Hasta el momento no se han descripto efectos perjudiciales sobre el feto o sobre el curso del embarazo.

Las medicaciones que contienen L-triptofano han provocado en algunos casos síndrome de eosinofilia-mialgia. La posible interacción entre el L-triptofano y los inhibidores de la recaptación de serotonina puede producir un síndrome serotoninérgico caracterizado por la combinación de excitación y síntomas gastrointestinales incluyendo diarrea. Las combinaciones de este producto con inhibidores de la recaptación de serotonina deben realizarse con precaución.

La administración de L-triptofano puede en raros casos producir somnolencia por lo cual debe advertirse a aquellos pacientes que operen maquinarias o conduzcan automóviles.

Interacciones medicamentosas: La combinación con inhibidores de la recaptación de la serotonina podría desencadenar síndrome serotoninérgico (Ver Precauciones).

Acciones colaterales y secundarias: no se han descripto efectos adversos específicos.

Antagonismos y antidotismos: no posee.

Contraindicaciones: hipersensibilidad a algunos de los excipientes de la formulación.

Presentación: Envases por 10 y 30 frascos ampollas bebibles.

Fecha de última revisión: Abril de 2025

Si Ud. toma dosis mayores de POLPER B12 de las que debiera

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

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

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555.

Forma de conservación:

- Conservar en su envase original en lugar fresco y seco, preferentemente entre 15°C y 30°C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Nota: La cantidad de polvo que queda adherida entre la base y el cortante al reconstituir el producto está prevista en la dosificación para asegurar el aporte completo de los principios activos.

Esta especialidad medicinal está libre de gluten.



Dirección Técnica: Dr. Alejandro D. Santarelli – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACIÓN.

Certificado N° 33.519

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Av. Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina.

 **CASASCO**