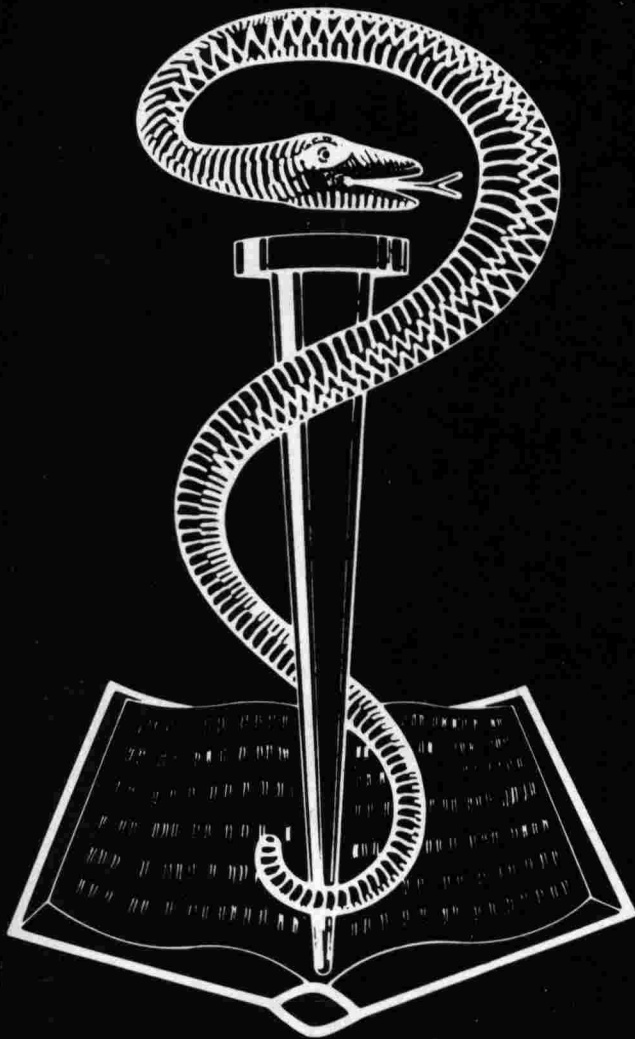


MEDICINA



INDICE

MEDICINA

- INSULINOMAS
Dr. Alfredo Jácome Roca, F.A.C.P. 6
- DESDERIVACION URINARIA
Dr. Carlos De Vivero Amador 16
- FACTORES PSICOLOGICOS
EN LA ENFERMEDAD
Dr. Ernesto Bustamente Zuleta 26

CRONICAS

- EL HOSPITAL SAN CARLOS DE BOGOTA
y el tratamiento de la tuberculosis
Dr. Adolfo de Francisco Zea 35
- LA "HISTORIA NATURAL" DE
CAYO PLINIO SEGUNDO
y el desarrollo de las Ciencias Naturales
en América
Dr. José Félix Patiño R. 40

LETRAS

- INFORMACION PARA LA SALUD:
UN PROGRAMA DE INTERES NACIONAL
DEL MINISTERIO DE SALUD 52
- COMPENDIOS DE LA LITERATURA
MEDICA 59



ACADEMIA
NACIONAL
DE MEDICINA
DE COLOMBIA

13

ISSN
0120-5498

1.986



excelente balance

«Syntrogel»

combinación de antiácidos con simeticona

Indicaciones: Antiácido - antiflatulento. Precauciones: Adminístrese con precaución en pacientes con insuficiencia renal. No debe administrarse concomitantemente con medicamentos que contengan tetraciclinas. Posología: 2-3 cucharaditas o 2-3 comprimidos diarios. Hasta 6 cucharaditas o comprimidos diarios. Presentaciones: «Syntrogel» suspensión: envase plástico por 360 ml. Registro M-006411 de Minsalud. «Syntrogel» comprimidos masticables: cajas por 40 comprimidos en blísters de 5 comprimidos cada uno. Registro M-005615.

Bibliografía: 1. DUBACH, U., FORGO, I., WYRSCH, B.: "Estudio Comparativo de un nuevo Antiácido en individuos con deficiencia gástrica" (Comparative study with a new antacid in healthy volunteers). *Folha Médica* 79, No. 4, 327-332 (1979). 2. HALTER F. Y col. "Biodisponibilidad de antiácidos después de ingestión normal de alimentos" *Schweizerische Medizinische Wochenschrift* 111, No. 22, 825 (1981).

Detalles completos sobre composición, indicaciones, efectos secundarios, dosificación y precauciones, disponibles a solicitud.

«Syntrogel» = Marca de Fábrica

Productos Roche S.A. Bogotá, Colombia



Ciencia y Conciencia de Investigación.

MEDICINA

ORGANO INFORMATIVO DE LA ACADEMIA
NACIONAL DE MEDICINA DE COLOMBIA

(FUNDADA EL 3 DE ENERO DE 1873, RECONOCIDA POR LA LEY 71 de 1890
CON EL CARACTER DE ORGANO CONSULTIVO DEL GOBIERNO NACIONAL)

NUMERO 13 FEBRERO
1986

ACADEMIA NACIONAL DE MEDICINA

Calle 60A No. 5-29 – Teléfonos 249 3122 - 212 0371 – Apartado Aéreo 23224
Bogotá – Colombia

JUNTA DIRECTIVA

Presidente:	Pablo Gómez Martínez
Vicepresidente:	Gilberto Rueda Pérez
Secretario Académico:	César Augusto Pantoja
Secretario:	Alberto Cárdenas Escobar
Tesorero:	Hernando Castro Romero

CONSEJO EDITORIAL

Académicos

Mario Camacho Pinto Alvaro López Pardo
Fernando Serpa Flórez Juan Mendoza-Vega
Juan Di Doménico



A.A. No. 9315 Bogotá - Colombia - Sudamérica

Tels.: 288 02 07 - 288 02 27

«Arovit»

vitamina A

pura vitamina A



«Arovit»
vitamina A

Indicaciones:

Como suplemento dietético: En las carencias de vitamina A.
Uso terapéutico: Acné vulgar.

Observaciones Especiales:

1. La vitamina A no debe tomarse en los primeros meses del embarazo más que por orden del médico, sobre todo si se trata de dosis altas.
2. No se debe rebasar el tope de 5.000 U I diarias por kg de peso corporal. Cuando se administran ininterrumpidamente durante largo tiempo dosis elevadas de vitamina A (más de 4.000 - 5.000 U I diarias por kg de peso corporal, ó 250.000 - 300.000 U I, entre adultos), se debe prestar atención a los posibles síntomas de hipervitaminosis A.

Presentaciones:

Grageas de 50.000 U.I. Frasco por 30 grageas Registro No. M-007914
Grageas de 100.000 U.I. Frasco por 30 grageas Registro No. M-005221
Solución de 150.000 U.I. Frasco-gotero por 7,5 y 20 ml Registro No. M-000351
Ampollas de 100.000 U.I. Caja de 5 y 25 ampollas. Registro No. M-007470.

Bibliografías:

1. Oomen, H.A.P.C., McLaren, D.S., Escapini, H.: A Global Survey on Xerophthalmia. Trop. geogr. Med. 16,271 (1964).
2. Paton, D., Mc Laren D. S.: Bitot Spots Amer. J. Ophthal. 50,568. (1960).

Información sobre composición, indicaciones, contraindicaciones, efectos secundarios, precauciones y posología está disponible a solicitud.

«Arovit» = Marca de Fábrica
Productos Roche, S.A. Bogotá, Colombia



Ciencia y Conciencia de Investigación

Tiberal Roche

ornidazol

NOTABLE EFECTIVIDAD CONTRA PROTOZOOS Y ANAEROBIOS

- Alto índice de éxito terapéutico.
 - En tricomoniasis y giardiasis.
 - En todas las formas de amebiasis
 - En infecciones por anaerobios
- Vida media más larga que otros 5-imidazoles, permitiéndole realizar tratamientos más cortos.
- Cómoda posología en comprimidos, la cual su paciente recordará con facilidad, asegurándole que hará el tratamiento completo.
- Cómoda posología en ampollas, 1 g una sola vez al día.



(Tiberal) Roche = Marca Registrada

Productos Roche S.A.
Bogotá - Colombia



Ciencia y Conciencia
de Investigación

ACCIÓN FARMACOLÓGICA: 1. Concentración plasmática elevada, al cabo de 1 a 2 horas. 2. Vida plasmática media de 14 horas. 3. Buena difusión tisular por tener un bajo porcentaje de ligación con las proteínas plasmáticas. 4. Su mecanismo de acción consiste en que inhibe los mecanismos bioquímicos enzimáticos de la respiración en los protozoos. 5. El 85% se elimina en los primeros cinco días (63% por la orina y 22% por las heces). PRECAUCIONES: Tiberal Roche no debe ser prescrito a comienzos del embarazo a menos que sea estrictamente necesario. CONTRAINDICACIONES: No se debe prescribir Tiberal Roche en pacientes con enfermedades neurológicas o hipersensibilidad conocida al medicamento. Antecedentes de discrasias sanguíneas. Úsese con precaución en niños menores de dos años. Durante el tratamiento no deben ingerirse bebidas alcohólicas.

PRESENTACIONES: Comprimidos de 125 mg en cajas de 10 comprimidos (M-006412) comprimidos de 500 mg en cajas de 3 y 10 comprimidos (M-002119) y ampollas de 500 mg en cajas de 5 ampollas (M-004944). Detalles completos sobre composición, indicaciones, posología y efectos secundarios están disponibles a solicitud.

BIBLIOGRAFÍA: 1. Lasserre, R., Jaroonsvesama, N., Kurathong, S., and Sob, C-T. Single day drug treatment of amebic liver abscess. Am. J. Trop. Med. Hyg., 32(4), pp. 723-726, 1983. 2. Fugere, P., Verschelden, G., and Caron, M. Single oral dose of ornidazole in women with vaginal trichomoniasis. Obstetrics & Gynecology Vol. 62 No. 4 October, pp. 502-505, 1983.

En un mundo de tensiones y conflictos...



«Lexotan»

bromazepam



3 mg

restablece la tranquilidad, aún al paciente que necesita mantenerse activo!

INDICACIONES:

«Lexotan» está indicado en el tratamiento de todas las condiciones clínicas resultantes de una hipersensibilidad emocional con respecto a situaciones de stress y de conflicto.

Como coadyuvante en casos de alteraciones funcionales:

- del sistema cardiovascular,
- del aparato respiratorio,
- del tracto gastrointestinal,
- del aparato genitourinario,
- ante afecciones psicósomáticas.

Reacciones ansiosas y depresivas en casos de enfermedades crónicas.

POSOLOGIA:

Para lograr un efecto óptimo, es necesario ajustar la posología a las necesidades de cada paciente y a la susceptibilidad individual.

CONTRAINDICACIONES:

Miastenia grave e hipersensibilidad a las benzodiazepinas.

PRECAUCIONES:

Si «Lexotan» se combina con otros preparados de acción central (v.g. neurolepticos, tranquilizantes, antidepresivos, hipnóticos, analgésicos y anestésicos), se debe tener presente su capacidad de potenciar la acción sedante central de esos fármacos, cualidad que a veces resulta aprovechable en el plano terapéutico.

Al igual que con cualquier otra sustancia psicoactiva, los pacientes que reciben «Lexotan» deben abstenerse de ingerir alcohol estando bajo sus efectos, ya que son imprevisibles las reacciones de cada individuo.

Según utilización, dosis y sensibilidad del sujeto, «Lexotan», igual que los demás medicamentos de su mismo tipo de acción, puede ejercer una influencia en la facultad de reacción, por ejemplo, aptitud para conducir y comportamiento en el tráfico.

Además, se recuerda la norma de no administrar fármacos en la fase inicial del embarazo, a menos que haya indicación perentoria. No estando excluido hasta ahora que la sustancia activa de «Lexotan» puede pasar a la leche materna, se debe suspender la lactación natural siempre que se haga necesario ingerir regularmente el fármaco.

Administrar con precaución en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática.

SEGURIDAD:

«Lexotan» se tolera satisfactoriamente aún en dosis elevadas. Los amplios ensayos clínicos no han indicado ningún efecto tóxico sobre el cuadro hemático o las funciones hepática y renal. En pacientes ancianos y debilitados se debe dosificar con cautela.

BIBLIOGRAFIA:

1. Rey, A., Bovet, J., Schneider, P.B.: Le bromazepam fase I a un placebo. Estudio cruzado en doble ciego. *Praxis* 73, 143-148 (1984).
2. Croisy, J.L., Croisy R., Steinberg N.: Etude clinique d'une nouvelle benzodiazépine le bromazepam. *Actualités Psychiatriques* 10, No. 2, 132-33, 1983.

PRESENTACIONES:

Comprimidos ranurados de 3 mg, caja por 30. Reg. No. M-007198
Comprimidos ranurados de 1.5 mg, caja por 30. Reg.No. M-007304

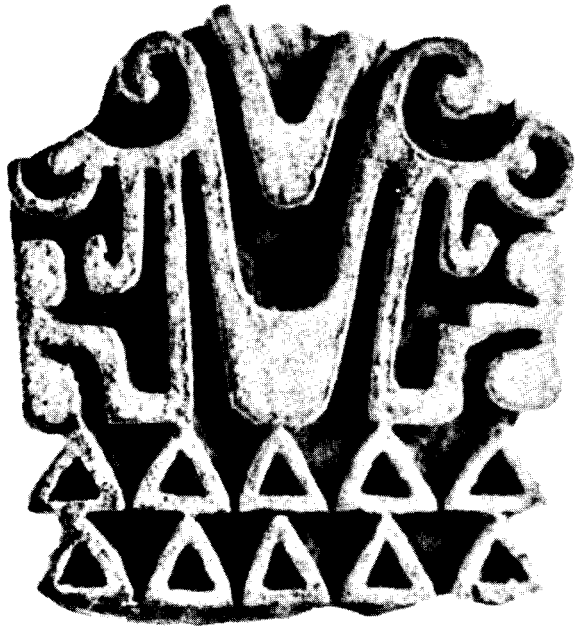
«Lexotan» Marca de fábrica

Productos Roche S.A.
Bogotá, Colombia



Ciencia y conciencia de investigación

«Lexotan» el ansiolítico del paciente activo



Colección Jaime Errázuriz
Cultura Tumaco
Dimensiones: 51 mm altura
57 mm ancho

Medicina