

Saccharomyces boulardii CNCM I-745® en la práctica clínica real

Evidencia del registro europeo Hp-EuReg en erradicación de *H. Pylori*

Hp-EuReg



[Ver estudio¹](#)

CONCLUSIONES

En este estudio, el uso de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745® en combinación con terapia concomitante*, se ha asociado con incremento en la efectividad -erradicación confirmada en quienes completaron el seguimiento- (OR = 2,32; IC 1,38-4,03; $p < 0,01$).



Reducción en la incidencia global de eventos adversos (OR = 0,803; IC 0,66-0,97; $p < 0,05$).



Menor incidencia de síntomas como diarrea, náuseas, disgeusia, dolor abdominal y dispepsia.

*Terapia concomitante: IBP: Inhibidor de Bomba de Protones+claritromicina+amoxicilina+metronidazol.

Diseño del estudio

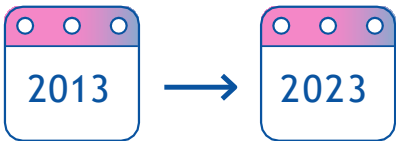
Estudio **observacional, prospectivo, multicéntrico y no intervencionista**, basado en la práctica clínica habitual en Europa.



Fuente de datos

Registro Europeo sobre el Manejo de *H. pylori* (Hp-EuReg), base de datos multinacional activa desde 2013.

Periodo de análisis



Ámbito

Estudio multinacional con participación de varios países europeos, incluyendo España (24% de las prescripciones de *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745® en el registro).

24%

Población analizada



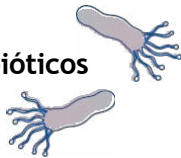
69.922

tratamientos de erradicación de primera línea en pacientes adultos (*naïve*).



7%

de uso concomitante de probióticos en terapias de erradicación de *H. pylori* en España.



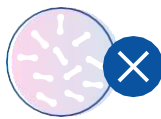
4.404

tratamientos con *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745® como única cepa adyuvante.



53.394

tratamientos sin uso de probióticos.



Criterios de Evaluación



Efectividad*

Análisis mITT (práctica clínica real).

mITT: Intención de Tratar modificada.

*Erradicación confirmada en quienes completaron el seguimiento.



Seguridad

Incidencia de eventos adversos.



Adherencia

≥ 90% del tratamiento prescrito.

1. Nyssen OP, Jonaitis L, Pérez-Aisa Á, Tepes B, Mahmudov U, Voynovan I, Martínez-Domínguez SJ, Bujanda L, Lucendo AJ, Vologzanina L, *et al.* Real-World Effectiveness and Safety of *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745® as Adjunct Therapy for *Helicobacter pylori* Eradication: Data From the European Registry on *H. pylori* Management (Hp-EuReg). *Helicobacter*. 2026;31:e70119.



10 cápsulas. CN: 710176.5
20 cápsulas. CN: 710177.2



20 sobres. CN: 700755.5

NUEVO¹



10 frascos. CN: 735115.3

Material exclusivo para profesional sanitario.

1. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). ULTRA LEVURA® 250 mg polvo y disolvente para suspensión oral - ficha técnica [Internet]. CIMA; [citado 10 marzo 2026]. Disponible en: <https://cima.aemps.es/cima/publico/detalle.html?registro=86878>

ULTRA LEVURA®

Saccharomyces boulardii CNCM I-745®

Zambon

Presentaciones y precios

Ultra-Levura 250 mg polvo para suspensión oral. Envase con 20 sobres: PVL 9,77.-EUR; PVP 14,67.-EUR; PVPiva 15,25.-EUR. Medicamento no sujeto a prescripción médica. No financiado por el SNS. Para ver la ficha técnica haga click [aquí](#).

Ultra-Levura 250 mg polvo y disolvente para suspensión oral. Envase con 10 frascos: PVL 10,00.-EUR; PVP 15,01.-EUR; PVPiva 15,61.-EUR. Medicamento no sujeto a prescripción médica. No financiado por el SNS. Para ver la ficha técnica haga click [aquí](#).

Ultra-Levura 250 mg cápsulas duras. Envase con 10 cápsulas: PVL 8,90.-EUR; PVP 13,36.-EUR; PVPiva 13,89.-EUR. Envase con 20 cápsulas: PVL 9,77.-EUR; PVP 14,67.-EUR; PVPiva 15,25.-EUR. Medicamento no sujeto a prescripción médica. No financiado por el SNS. Para ver la ficha técnica haga click [aquí](#).