



micralax® citrato/lauril sulfato

450mg/45mg solución rectal

COMPOSICIÓN

Por cánula:

Citrato trisódico dihidrato	450 mg
Lauril sulfoacetato sódico	45 mg
Excipientes: Glicerol, Ácido sórbico, Sorbitol, Agua purificada, c.s.p.	5 ml

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución rectal de consistencia viscosa en envases conteniendo 4 y 12 cánulas.

ACTIVIDAD

Laxante por vía rectal.

TITULAR Y FABRICANTE

Titular:

Johnson & Johnson S.A.
Paseo de las Doce Estrellas, 5-7
28042 Madrid

Responsable de la fabricación:

McNeil AB
Norrbroplatsen, 2
Helsingborg (SUECIA)

INDICACIONES

Para el alivio local sintomático de estreñimiento transitorio y ocasional. Adultos y adolescentes mayores de 12 años.

CONTRAINDICACIONES

Crisis hemorroidal aguda. Colitis hemorrágica. Hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

PRECAUCIONES

Evitar su uso crónico; para utilizarlo durante más de 6 días, consultar al médico. Si aparecen hemorragia, dolor o escozor anal, interrumpir su uso y consultar al médico.

INTERACCIONES

No se han descrito.

ADVERTENCIAS

Embarazo y lactancia

IMPORTANTE PARA LA MUJER

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto.

Uso en niños

No utilizar en menores de 12 años sin consultar al médico.

Efectos sobre la capacidad de conducción

No se han descrito.

POSOLOGÍA

Adultos y niños mayores de doce años.

Administrar el contenido de la cánula por vía rectal, insertando la longitud total de la cánula. No es necesaria la utilización de un lubricante, ya que una gota de la mezcla es suficiente.

Niños menores de doce años.

Consultar al médico.

INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN DEL PREPARADO

En el momento elegido para la deposición, y una vez quitado el capuchón que cierra el extremo de la cánula, colóquese ésta en posición vertical con la punta hacia arriba y oprímase ligeramente para que unas gotas de micralax citrato/lauril sulfato humedezcan el extremo de la misma, con objeto de facilitar su introducción en el recto. Una vez introducida en el recto, apretar el envase hasta vaciar totalmente el contenido de la cánula y retirarla suavemente sin dejar de presionar sobre sus paredes.

SOBREDOSIS

Aunque no es de esperar tras la administración por vía rectal, en el caso de que aparecieran algunos síntomas de sobredosificación como pueden ser diarrea y pérdida de fluidos, deberá interrumpirse su utilización y consultar con el médico para que instaure un tratamiento sintomático.

En caso de ingestión accidental, acudir al centro médico más cercano o llamar al Servicio de Información Toxicológica - teléfono 91 562 04 20 - indicando el producto y la cantidad ingerida.

REACCIONES ADVERSAS

Ocasionalmente, dolor, irritación, escozor, picor anal. Si se produce cualquier reacción adversa atribuible a la utilización del medicamento, consulte a su médico o farmacéutico.

CONSERVACIÓN

Lugar fresco y seco a temperatura ambiente.

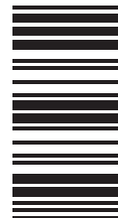
CADUCIDAD

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

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance y de la vista de los niños

SIN RECETA MÉDICA

TEXTO REVISADO: Junio 1996



Johnson + Johnson