

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

CONTUMAX POLVO

Macrogol 3350

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

COMPOSICIÓN

Formula Cualitativa-Cuantitativa:

Cada sobre con polvo contiene:

Polietilenglicol 3350

17 g

INDICACIONES:

Tratamiento del estreñimiento ocasional.

CLASIFICACION:

Evacuante intestinal

ADVERTENCIAS:

Los pacientes que presenten síntomas que pueden sugerir obstrucción intestinal (náuseas, vómitos, dolor abdominal o distensión) deben ser evaluados para descartar esta condición antes de iniciar la terapia con macrogol 3350.

Se aconseja no administrar este producto en caso de fiebre.

El uso frecuente y prolongado de este producto u otro laxante puede crear hábito.

CONTRAINDICACIONES:

Está contraindicado en pacientes con dolores abdominales o con obstrucción intestinal conocida o sospechada y en pacientes que presenten hipersensibilidad al macrogol 3350.

INTERACCIONES:

Macrogol 3350 ablanda las heces e incrementa la frecuencia de movimientos intestinales por retención de agua en la materia fecal. Este medicamento siempre debe ser ingerido por vía oral después de haber sido disuelto en 250 ml de agua. Si aparecieran calambres, sensación de inflamación o diarrea, consulte con su médico. Dos a cuatro días pueden ser necesarios para producir un movimiento intestinal. Este producto debe ser usado durante dos semanas o menos, o según indicación del médico tratante. El uso frecuente, prolongado o excesivo de macrogol 3350 puede resultar en desequilibrio de electrolitos y dependencia de laxantes.

REACCIONES ADVERSAS:

Ocasionalmente, MACROGOL 3350 puede producir náuseas, distensión estomacal, calambres, diarrea y/o gases. No lo tome si presenta síntomas tales como náuseas, vómitos, dolor abdominal o distensión, los que pueden ser debidos a obstrucción intestinal. En algunos casos se han informado urticaria y rash cutáneos, lo que sugiere una reacción alérgica. Si Ud. presenta una reacción alérgica debe discontinuar la medicación y consultar a su médico.

POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION:

Contumax se administra por vía oral.

Adultos: salvo indicaciones diferentes del médico, la usual para un estreñimiento ocasional es de 17 g de polvo al día durante 7 a 14 días disuelto en 250 ml de agua hervida, jugo, café o té y se sugiere tomarla por la mañana.

Dos a cuatro días (48 a 96 horas) pueden ser necesarios para producir una evacuación intestinal.

Pediatría:

No se aconseja administrar este producto a menores de 16 años de edad.

SOBREDOSIFICACIÓN

No se han reportado casos de sobredosis no tratada.

En el supuesto de producirse, la diarrea sería el hecho más importante esperado. Si se produjese una sobredosificación de droga sin ingesta concomitante de líquido, puede resultar deshidratación debida a diarrea. La medicación debe ser discontinuada y administrarse libremente agua. La DL50 oral es superior a 50 g/kg en ratones, ratas y conejos.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano.

CONSERVACION:

En su envase original, a temperatura ambiente a no más de 30°C.

PRESENTACION:

Envases conteniendo sobres unidosos de 17 g de polvo, para solución oral.

No repita el tratamiento sin indicación médica

No recomiende este medicamento a otra persona