

AGAROL® Gelcaps

Cápsulas Blandas **LAXANTE**

Picosulfato de sodio

Una antes de acostarse



Fórmula: Cada cápsula blanda contiene: Picosulfato de sodio 5 mg. **Excipientes:** polietilenglicol 400; povidona; agua purificada; propilenglicol; gelatina; glicerina; metilparabeno; propilparabeno; rojo punzó; azul brillante. **Este medicamento es Libre de Gluten.** **Indicaciones:** Tratamiento sintomático de la constipación. **Acción terapéutica:** Laxante estimulante. Modifica el intercambio hidroelectrolítico intestinal y estimula la motricidad colónica. **Dosis y administración:** Adultos y niños mayores de 12 años: una cápsula antes de acostarse. **Mantener éste y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños. Ante la menor duda consulte a su médico y/o farmacéutico. Conservar entre 15 °C y 25 °C y proteger de la humedad.**

Precauciones y advertencias: El tratamiento medicamentoso de la constipación no es más que un adyuvante del tratamiento higiénico dietético. AGAROL® no debe administrarse en forma prolongada ni a dosis mayores que las recomendadas en pacientes bajo tratamiento diurético, digitálico o esteroideo. La utilización prolongada de laxantes se desaconseja: no exceder de 8 a 10 días de tratamiento. El uso excesivo de laxantes puede provocar: situación de "dependencia" que requiere de ingesta regular de laxantes, aumentando la posología necesaria en caso de constipación severa; ó "la enfermedad de los laxantes" con colopatía funcional severa, melanosis recto colónica y alteraciones hidroelectrolíticas con hipokalemia. Embarazo y lactancia: No se aconseja su uso durante este período. Cuando tenga dolores de vientre, de estómago, náuseas o vómitos, no tome laxantes sin consultar antes a su médico. **Contraindicaciones:** Niños menores de 12 años. Colopatías orgánicas complementarias (enfermedad de Crohn, rectocolitis ulcerosa), síndrome oclusivo o subclusivo, síndromes dolorosos o abdominales sin diagnóstico. Pacientes con cuadros abdominales agudos (por ejemplo obstrucción intestinal). Hipersensibilidad a los componentes. **Interacciones:** Antiarrítmicos (tipo quinina, sotalol, amiodarona, vincamina, digitálicos). Drogas hipokalemiantes (anfotericina B, corticoides y diuréticos hipokalemiantes solos y asociados). **Efectos adversos:** Puede observarse malestar abdominal de tipo cólico. El uso prolongado o una sobredosis puede provocar diarrea con pérdida excesiva de agua y electrolitos, particularmente potasio; desarrollo de un colon atónico no funcionante. Puede provocar dolores abdominales o diarrea, especialmente en personas con colon irritable. Su administración prolongada y en dosis elevadas puede producir pérdidas de potasio e hipokalemia. **Sobredosis:** En caso de sobredosis accidental pueden presentarse dolores abdominales o diarrea, deshidratación con pérdida de electrolitos, especialmente potasio con riesgo de hipokalemia. En caso de sobredosis accidental concurrir al hospital más cercano o contactarse con los Ctros. de Toxicología: Hosp. de Pediatría R. Gutiérrez: Tel.: (011) 4962-6666 / 4962-2247; Hosp. A. Posadas: Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777; Ctro. Nac. de Intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160. Para otras consultas: Centro de atención telefónica de Laboratorio Elea 0800-333-3532. **Presentación:** Envases conteniendo 10 y 20 cápsulas blandas.

Esp. Med. aut. por el Ministerio de Salud. - Certificado N 37.212
LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A., bajo licencia exclusiva de Warner
Lambert Co. USA.
Elab. en Av. Márquez 691, Loma
Hermosa, Pcia. de Bs As.
Dir. Téc.: Fernando G. Toneguzzo,
Farmacéutico.

ELEA