

AGAROL® Pür

Polietilenglicol 3350

Industria Argentina
Venta Libre

¿Qué contiene AGAROL® Pür?

Cada 17 gramos de AGAROL® Pür (equivalente a 1 dosis) contiene:

Principio Activo: Polietilenglicol 3350, 17 gramos. No contiene principios inactivos o excipientes. Este medicamento es Libre de Gluten.

¿Qué es AGAROL® Pür?

AGAROL® Pür es un laxante que actúa aumentando la cantidad de agua en el intestino estimulando sus movimientos y mejorando la evacuación en personas con constipación ocasional.

¿Para qué se utiliza AGAROL® Pür?

AGAROL® Pür se utiliza, a corto plazo, para el alivio de la constipación o estreñimiento ocasional, cuando las medidas higiénico dietéticas han fracasado.

¿Cómo se utiliza AGAROL® Pür?

AGAROL® Pür debe ser administrado exclusivamente por vía oral.

Para los adultos y mayores de 18 años:

Dosis diaria: una (1) dosis de 17 gramos, por la noche después de la cena, una hora antes de acostarse. Coloque el polvo de una dosis (1 sobre) en un vaso (120 a 230 mililitros) de una bebida fría o caliente, como agua, jugo, soda, café o té. Mezcle bien el polvo y tómela de inmediato. No la guarde para más tarde.

No use AGAROL® Pür más de una vez al día. Puede utilizarse todos los días hasta que su evacuación intestinal se normalice o hasta completar 5 días de tratamiento; si la constipación no mejora o empeora consulte con su médico.

AGAROL® Pür suele producir un movimiento defecatorio dentro de 1 a 3 días de comenzar a utilizarlo.

La duración del uso de AGAROL® Pür no debe ser mayor a 5 días seguidos. Si luego de este lapso persiste la constipación, consulte a su médico.

¿Qué personas no pueden tomar AGAROL® Pür?

NO USE este medicamento si usted:

- Es alérgico al principio activo Polietilenglicol.
- Padece una obstrucción o un estrechamiento del intestino.
- Tiene una oclusión aguda del intestino con parálisis de los movimientos intestinales (íleo paralítico).
- Padece de enfermedades inflamatorias del intestino como la enfermedad de Crohn y la colitis ulcerosa.
- Sospecha que puede tener apendicitis.
- Presenta dolor fuerte en el abdomen.
- Presenta sangrado por el ano.
- Padece de cambios súbitos en su defecación que persisten más de dos semanas.
- Tiene imposibilidad de defecar luego de utilizar un laxante.
- Es menor de 18 años.

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar AGAROL® Pür?

Consulte a su médico si usted tiene:

- Constipación desde hace más de una semana.
- Sangrado rectal.
- Si bajó considerablemente de peso.
- Si notó una modificación repentina en su defecación que persiste por más de dos semanas.
- Si Ud. está en tratamiento con anti diarreicos.
- Si usted recibe algún otro medicamento.
- Está embarazada o en período de lactancia.

¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando AGAROL® Pür?

Los efectos no deseados causados por este medicamento suelen estar relacionados con el tubo digestivo; son consecuencia de la expansión del contenido y del aumento de los movimientos del intestino.

Muy raramente pueden aparecer los siguientes efectos no deseados: dolor abdominal, diarrea, vómitos, náuseas, hinchazón del abdomen, gases, reacciones alérgicas en la piel, urticaria, picazón, dificultad para respirar, dolor de cabeza e hinchazón de las piernas.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis, o si tomé más cantidad de la necesaria?

Si usted ha tomado más AGAROL® Pür de lo indicado en este prospecto, consulte a su médico. Ante una sobredosis accidental vaya al lugar más cercano de asistencia médica (concurra al médico) o llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones:

- Hosp. de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247
- Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/ (011) 4658-7777
- Hospital de Niños Pedro Elizalde: (011) 4300-2115
- Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Para otras consultas: Centro de Atención telefónica de Laboratorio Elea Phoenix 0800-333-3532.

¿Cómo guardar este producto?

Modo de conservación: Conservar a temperatura no mayor de 30°C, protegido de la humedad, en su envase original. Verifique la fecha de vencimiento antes de tomar este o cualquier medicamento.

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N° 57.641.

Director Técnico: Alfredo Boccardo - Farmacéutico.
Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Gral. Lemos N° 2809,
Los Polvorines, Pcia. de Buenos Aires, Argentina.

