

# **JUSTELAX<sup>®</sup>**

## **(SENÓSIDOS A y B)**

### **COMPOSICIÓN**

Fórmula por 75 ml de solución reconstituida:

Senósidos A y B ..... 150 mg

Excipientes: Sacarosa (4,53 g) y otros, c.s.

### **FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE**

Solución extemporánea. Envase conteniendo polvo para obtener 75 ml de solución reconstituida.

### **ACTIVIDAD**

Justelax es un evacuante intestinal de origen vegetal. Su acción es específica del colon, donde los senósidos A y B provocan una evacuación eficaz entre 5 y 8 horas después de su administración.

### **TITULAR Y FABRICANTE**

Titular. JUSTE, S.A.Q.F. Juan Ignacio Luca de Tena, 8. 28027 Madrid.

Fabricante: Italfarmaco, S.A. C/ San Rafael, 3. 28100 Alcobendas (Madrid)

### **INDICACIONES**

Vaciado del colon y el recto para la preparación de exámenes radiológicos del tracto gastrointestinal, colecistografías, exámenes urológicos y escintigráficos, intervenciones del colon, rectoscopias y exámenes citológicos del colon.

### **CONTRAINDICACIONES**

Dolor abdominal no diagnosticado.

Patologías abdominales agudas y síntomas de apendicitis. No debe administrarse a mujeres durante la menstruación, embarazo o lactancia.

### **INCOMPATIBILIDADES**

No se han descrito.

### **POSOLOGÍA Y MODO DE EMPLEO**

**Adultos:** el contenido del frasco (dosis única).

**Niños:** 1 ml/kg de peso (dosis única).

Justelax deberá ser administrado la víspera del examen radiológico entre 14 y 16 horas antes.

### **ADVERTENCIAS**

Este medicamento contiene 4,53 g de sacarosa, lo que deberá ser tenido en cuenta por los pacientes diabéticos.

### **SOBREDOSIFICACIÓN Y SU TRATAMIENTO**

A las dosis prescritas no existe riesgo de intoxicación. En caso de que una sobredosificación diera origen a manifestaciones tóxicas éstas serían de tipo cólico, con dolores abdominales y enterocolitis. El tratamiento de dichas manifestaciones sería el empleo de analépticos, antiespasmódicos y astringentes.

## **REACCIONES ADVERSAS**

En algunos pacientes pueden presentarse ligeras molestias gastrointestinales: náuseas, vómitos, calambres abdominales, deposición mucosa, coloración anormal de la orina.

Si se observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico o farmacéutico.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Tlf. 91 562 04 20.

## **CADUCIDAD**

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

## **CON RECETA MÉDICA**

**MANTENER LOS MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**



**Texto revisado:** Febrero 1998