

JUSTELAX[®]

(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