

## Dulco-Laxo<sup>®</sup> supositorios

### Composición

Cada supositorio contiene:

Bisacodilo ..... 10 mg

### Excipiente:

Glicéridos semisintéticos sólidos .....c.s.

### Forma farmacéutica y contenido del envase

Envases con 6 supositorios

### Actividad

Laxante por contacto directo con la mucosa del intestino.

### Titular y fabricante

Titular:

Boehringer Ingelheim España, S.A.

Prat de la Riba, s/n

Sector Turó de Can Matas

08190 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)

Fabricante:

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Località Prulli

50066 Reggello

Florenza (Italia)

### Indicaciones

Alivio sintomático del estreñimiento, como el producido por reposo prolongado en cama y viajes.

### Contraindicaciones

- Obstrucción intestinal
- Apendicitis o su sintomatología (náuseas, vómitos, calambres, dolor de estómago o parte inferior del abdomen) o procesos inflamatorios intestinales no diagnosticados
- Hemorragias gastrointestinales
- Hemorroides y fisuras anales
- Alergia a alguno de sus componentes

### Precauciones

Evitar su uso continuado. No utilizar más de 6 días sin consultar al médico.

### Interacciones

No debe utilizarse conjuntamente con otros medicamentos por vía rectal, y en cualquier caso consulte a su médico o farmacéutico.

### Advertencias

#### Uso en niños

En niños menores de 10 años debe administrarse exclusivamente bajo control médico.

#### Uso en ancianos

En personas ancianas pueden producirse mayores efectos y debilidad.

#### Embarazo y lactancia

Las mujeres en período de lactancia deben consultar al médico antes de utilizar este medicamento.

#### **IMPORTANTE PARA LA MUJER**

Si está usted embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico antes de tomar este medicamento. El consumo de medicamentos durante el embarazo puede ser peligroso para el embrión o el feto y debe ser vigilado por su médico.

#### ***Efectos sobre la capacidad de conducción***

No se han descrito.

#### **Posología**

Vía rectal

Adultos: 1 supositorio por la mañana

#### **Sobredosificación y tratamiento**

Por administración de dosis excesivas podrían presentarse algunos de los siguientes síntomas: espasmos gastrointestinales, deposiciones mucosas y diarreas, pérdida de potasio o de otros electrolitos.

En caso de ingestión accidental, acuda a un centro médico indicando el producto y la cantidad administrada o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20.

Las medidas terapéuticas consisten en espasmolíticos, administración de sales potásicas, rehidratación y tonificación de los vasos periféricos.

#### **Reacciones adversas**

- Irritación, dolor, sangrado e inflamación de la mucosa rectal (con la administración continuada de supositorios).
- Efectos laxantes excesivos con pérdida de agua y electrolitos, acompañados de calambres abdominales, tras la administración de dosis elevadas.
- Erupciones cutáneas, cansancio o debilidad.

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

#### **Caducidad**

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

#### **Otras presentaciones**

Envases con 30 comprimidos recubiertos

**Texto revisado:** Marzo 1999

---

**Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance y de la vista de los niños.**

---