

Tractolax[®]

Polietilenglicol 3350

INFORMACION PARA EL PACIENTE

POLVO PARA RECONSTITUIR
Venta bajo receta

Industria argentina

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento, contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento ha sido prescrito sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si observa cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico

Contenido del prospecto:

1. **QUE ES TRACTOLAX Y PARA QUE SE UTILIZA**
2. **QUE DEBO SABER ANTES DE USAR TRACTOLAX**
3. **COMO DEBO TOMAR TRACTOLAX**
4. **POSIBLES REACCIONES ADVERSAS**
5. **QUÉ DEBO HACER SI UTILIZO UNA CANTIDAD MAYOR QUE LA INDICADA**
6. **INFORMACION ADICIONAL**

1. **QUE ES TRACTOLAX Y PARA QUE SE UTILIZA**

TRACTOLAX es un laxante que aumenta la cantidad de líquido en el intestino, estimulando los movimientos intestinales y mejorando la evacuación en personas con constipación ocasional.

Este medicamento se usa para la prevención y el tratamiento de los síntomas de constipación ocasional.

2. **QUE DEBO SABER ANTES DE USAR TRACTOLAX**

Informe a su médico o farmacéutico que medicamentos con y sin receta médica, vitaminas, suplementos dietarios/nutricionales y productos de hierbas está tomando o tiene planificado tomar.

- Este medicamento es para administración oral
- No tome ningún otro laxante mientras está tomando este medicamento
- No deben administrarse laxantes a niños, a menos que hayan sido prescrito por un médico.
- Este producto no tiene sabor ni contiene azúcar; puede ser utilizado por pacientes diabéticos o con dietas con restricción de galactosa.
- No aporta calorías.
- Este medicamento es libre de Gluten, sin TACC.

NO tome TRACTOLAX si:

- Es alérgico al polietilenglicol
- Padece una obstrucción o un estrechamiento del intestino.
- Sospecha que puede tener apendicitis
- Presenta náuseas, vómitos o distensión abdominal

- Presenta sangrado rectal.

Consulte a su médico antes de tomar TRACTOLAX si usted tiene:

- Sangrado rectal
- Si bajo considerablemente de peso
- Si notó una modificación repentina en su defecación que persiste por más de dos semanas o si ha tenido alguna vez un cambio súbito de su actividad intestinal que ha durado 2 semanas o más
- Si está en tratamiento con antidiarreicos
- Si tiene enfermedades en el riñón
- Si está embarazada o en periodo de lactancia
- Una vez que haya logrado un tratamiento exitoso, discuta con su médico los cambios en su estilo de vida que puedan producir hábitos intestinales regulares, como la ingesta dietaria y líquida adecuada y ejercicios regulares

Si usted está tomando otros medicamentos:

- Los medicamentos administrados hasta una hora antes de la ingestión de TRACTOLAX pueden no ser absorbidos y por lo tanto no manifestar sus efectos terapéuticos esperados.
- No se han demostrado interacciones del polietilenglicol con otras drogas.

3. COMO DEBO TOMAR TRACTOLAX

La dosis usual en adultos es un sobre de 17 gramos por día, salvo otra indicación médica, disuelto en un vaso de agua, jugo, soda, café o té, frío o caliente.
El efecto terapéutico se manifiesta entre las 24-96 horas.

4. POSIBLES REACCIONES ADVERSAS

Puede producir malestar o dolor abdominal, náuseas y flatulencias (acumulación excesiva de gases en el aparato digestivo).

En casos de altas dosis puede producir diarreas o excesiva frecuencia de deposiciones, particularmente en pacientes ancianos.

Pacientes que toman otros medicamentos que contienen polietilenglicol han ocasionalmente desarrollado urticaria posiblemente debido a una reacción alérgica.

Colitis isquémica: Se han reportado casos de colitis isquémica post comercialización, incluso severos, en paciente tratados con Polietilenglicol – Macrogol para la preparación intestinal. El Polietilenglicol – Macrogol debería utilizarse con precaución en pacientes con factores de riesgo conocidos para colitis isquémica o en caso de un uso concomitante con laxantes estimulantes (como Bisacodilo o Picosulfato de sodio). **Los pacientes que se presenten con dolor abdominal súbito, sangrado rectal u otros síntomas de colitis isquémica deben ser evaluados inmediatamente.**

5. QUÉ DEBO HACER SI UTILIZO UNA CANTIDAD MAYOR QUE LA INDICADA

En caso de tomar una cantidad mayor que la indicada, la aparición de diarrea sería el efecto más esperado.

Si la misma ocurre sin tomar una cantidad abundante de líquidos, puede producirse deshidratación por la diarrea.

Debe suspenderse la medicación y administrar abundante agua.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777

6. INFORMACION ADICIONAL

Composición:

Cada sobre con polvo para reconstituir contiene: Polietilenglicol 3350 17 gramos.

Cada sobre equivale a una dosis.

Presentaciones

Envases conteniendo 14 y 28 sobres con 17 gramos cada uno de polvo para reconstituir.

Modo de conservación y almacenamiento

Conservar en un ambiente fresco, seco y protegido de la luz, preferentemente entre 15°C y 30°C, dentro de su envase original, junto con su prospecto, fuera del alcance de los niños.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 54.345.

Dirección Técnica: Farm. Sergio Omar Berrueta

EUROFARMA ARGENTINA S.A.

Avda. Gral. San Martín 4550, La Tablada. C.P.: B1751AAP. Provincia de Buenos Aires, Argentina. Tel/fax: (54-11) 4003-6400.

Fecha de última revisión: sep 2021