

LUMENCOL 2F

POLIETILENGLICOL 3350

POLVO PARA RECONSTITUIR

Industria Argentina
Venta venta bajo receta

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento.

- 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 recetado sólo para su problema médico actual. No debe dárselo a otras personas, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

Contenido del prospecto:

1. Qué es LUMENCOL y para qué se utiliza?
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar LUMENCOL?
3. Como tomar LUMENCOL?
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de LUMENCOL.
6. Contenido del envase e información adicional.

1. Qué es LUMENCOL y para que se utiliza?

LUMENCOL es un laxante osmótico.

LUMENCOL 2 F está indicado para preparación intestinal previa a procedimientos diagnósticos y/o terapéuticos del tracto gastrointestinal, acompañado de otro laxante en comprimidos según indicación médica.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar LUMENCOL?

No tome LUMENCOL:

- Si es alérgico a los principios activos o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si tiene úlcera gástrica o intestinal.
- Si tiene retención gástrica.
- Si tiene una enfermedad intestinal crónica, íleo o megacolon.
- Si presenta una obstrucción intestinal.
- Si tiene una perforación intestinal.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a tomar LUMENCOL.

- Debe vigilarse la administración de Lumencol especialmente cuando se realice mediante sonda nasogástrica, para evitar la regurgitación o aspiración de la solución, especialmente en pacientes con reflejo de

deglución dañado, reflujo gastroesofágico o en estado de semiinconsciencia o inconsciencia.

- Si se presenta dolor abdominal. En tal caso, la administración se realizará más lentamente o, incluso, se interrumpirá hasta la reversión de los síntomas.
- Si se sospecha la existencia de obstrucción o perforación gastrointestinal, se deben llevar a cabo las exploraciones diagnósticas necesarias antes de la administración de Lumencol.
- Cuando se administre Lumencol en pacientes con colitis severa o proctitis debiéndose emplearse con precaución.
- Si padece un dolor abdominal o una hemorragia rectal repentina al tomar Lumencol para la preparación intestinal, póngase en contacto con su médico o acuda a un médico de inmediato.
- Se desaconseja la utilización de laxantes por un tiempo prolongado.
- Se han reportado casos de colitis isquémica post comercialización, incluso severos, en pacientes 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.

Toma de Lumencol con otros medicamentos

Comuníquese a su médico que está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

La medicación administrada durante la utilización de Lumencol podría eliminarse por el tracto gastrointestinal y no absorberse.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, informe a su médico antes de utilizar este medicamento.

Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de Lumencol durante el embarazo y la lactancia.

Consulte con su médico o farmacéutico si necesita LUMENCOL por un período prolongado especialmente si le han recomendado una dieta baja en sal (sodio).

Lumencol contiene sodio y potasio

Los pacientes con insuficiencia renal o con dietas pobres en sodio y potasio deben informarlo a su médico.

Si toma más Lumencol del que debiera

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los siguientes centros toxicológicos:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez - (011)4962-6666/2247

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

Si olvidó tomar Lumencol

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

3. Como tomar LUMENCOL

- Para preparación intestinal previa a procedimientos diagnósticos y/o terapéuticos del tracto gastrointestinal asociado a un laxante en comprimidos indicado por el médico.

Modo de preparación: Colocar el polvo contenido en el envase dentro de un recipiente de 1 litro de capacidad. Agregar agua. Mezclar o agitar bien durante no menos de 2 minutos hasta que todos los ingredientes se hayan disueltos.

Preparar el segundo envase de igual manera. Obteniéndose de esta manera 2 litros de solución.

Al mediodía, tome los comprimidos asociados prescritos por su médico con agua, no los chupe ni los mastique.

El primer movimiento intestinal se producirá en aproximadamente 1 a 6 horas después de tomar los comprimidos.

Espere a que se produzca el primer movimiento intestinal o hasta un máximo de 6 horas.

Entonces beba los 2 litros de solución que preparó a razón de 1 vaso cada 10 minutos. En total aproximadamente 8 vasos.

Beba los 2 litros de solución. Es preferible beber cada porción rápidamente, a beber pequeñas cantidades continuamente.

Aproximadamente 1 hora después de haber ingerido la solución, se producirá un movimiento intestinal acuoso.

No debe agregarse a la solución ningún ingrediente adicional.

Mantener la solución reconstituida en la heladera.

Usar dentro de las 48 horas.

4. Posibles Efectos Adversos

Las reacciones adversas más frecuentes son náuseas y sensación de plenitud. Ocasionalmente se producen calambres abdominales, vómitos e irritación anal. Estas reacciones adversas son transitorias. También se han informado casos aislados de rash, rinorrea y dermatitis, por hipersensibilidad.

Notificación de sospechas de reacciones adversas: es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través

del Sistema Nacional de Farmacovigilancia al siguiente link:

http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones_net/aplicaciones/fvg_eventos_adversos_nuevo/index.html

5. Conservación de LUMENCOL

Conservar bien tapado, en lugar fresco y seco (15°C - 30°C).

Mantener la solución reconstituida en la heladera. Usarla dentro de las 48 horas. Desechar la solución sobrante.

6. Contenido del envase e información adicional:

Fórmula: Cada envase contiene: polietilenglicol 3350 60 g; cloruro de sodio 1,46 g; cloruro de potasio 745 mg; bicarbonato de sodio 1,68 g; sulfato de sodio anhidro 5,68 g; esencia de ananá 483 mg.

Quando se reconstituye con agua, la solución oral final contiene: 125 mEq/l de sodio; 10 mEq/l de potasio; 20 mEq/l de bicarbonato, 80 mEq/l de sulfato; 35 mEq/l de cloruro y 18 mEq/l de polietilenglicol 3350. La solución reconstituida es isosmótica.

Presentación:

LUMENCOL 2F: 2 envases conteniendo cada uno 70 g de polvo para ser reconstituido cada uno de ellos a 1 litro de solución, obteniéndose 2 litros de solución en total.

Mantener alejado del alcance de los niños.

Este producto debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica.

“Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:
<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>
o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234”

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 57.375

Directora Técnica. Ma. Laura Rodríguez Ullate,

Farmacéutica.

LABORATORIO AUSTRAL S.A.

Av. Olascoaga 951 (Q8300AWJ) Neuquén - Argentina

0800-333-6638

Elaborado en 25 de mayo N° 259. Gualeguay, Provincia de Entre Ríos.

Alternativamente en Virgilio 844/856, Capital Federal.

Fecha de última revisión:

300737/R0


