

Pursenid®

Senósidos A y B

COMPOSICIÓN

1gragea = Senósidos A y B (sal cálcica) 12 mg; Glucosa anhidra (1,25 mg); Sacarosa; Lactosa; Gelatina; Acido esteárico; Talco; Almidón de maíz; Acido silícico coloidal; Dióxido de titanio; Goma arábica; Oxido de hierro rojo.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Grageas.

Envase con 20 grageas.

ACTIVIDAD

Pursenid® está constituido por las sales cálcicas de los Senósidos A y B, principios activos del sen (Cassia angustifolia). Es un laxante estimulante de la motilidad del colon.

TITULAR Y FABRICANTE

Titular: **Novartis Consumer Health S.A.**
Gran Via de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona

Fabricado por: Sofarimex
Indústria Química e Farmacêutica, Lda.
Av. das Industrias
Alto do Colaride – 2735 Cacem Portugal

INDICACIONES

Alivio sintomático y temporal del estreñimiento.

CONTRAINDICACIONES

Alergia a cualquiera de sus componentes. Abdomen agudo, procesos inflamatorios intestinales, estreñimiento espástico, íleo, hepatopatías graves y trastornos del balance electrolítico (pérdidas de potasio). Hemorragia rectal. Apendicitis o sus síntomas (náuseas, vómitos, calambres, dolor abdominal).

PRECAUCIONES

Consultar al médico para utilizarlo durante más de 6 días, o si los síntomas empeoran o persisten. No utilizar más dosis que las indicadas en el apartado posología.

INTERACCIONES

Medicamentos antiarrítmicos, quinidina, corticoides, diuréticos. Si está en tratamiento con algún medicamento, consulte al médico o al farmacéutico.

ADVERTENCIAS

Embarazo y lactancia: Consultar al médico.

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.

Los senósidos pasan a la leche materna, consultar al médico antes de utilizar este medicamento.

Uso en ancianos: Consultar al médico.

Uso en niños: Menores de 12 años, consultar al médico.

Efectos sobre la capacidad de conducción: No se han descrito.

Advertencia sobre excipientes

Este medicamento contiene 1,25 mg de glucosa por gragea, lo que deberá ser tenido en cuenta por los pacientes diabéticos.

POSOLOGÍA

Dosificación media diaria

Adultos: 1 a 3 grageas

El tiempo de latencia del fármaco es de 8 a 10 horas; administrado después de la cena, actúa al día siguiente, sin perturbar la digestión ni el sueño.

Las dosis altas pueden reducirse gradualmente cuando se ha restablecido la función normal del intestino.

INSTRUCCIONES PARA LA CORRECTA ADMINISTRACION DEL PREPARADO

Los comprimidos deberán ingerirse con un vaso de agua.

SOBREDOSIS

Una sobredosificación con el preparado produciría: cólicos intestinales, diarrea, pérdida de electrolitos y, en raros casos, colapso circulatorio.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, acudir a un Centro Médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20, indicando el producto y la cantidad ingerida.

REACCIONES ADVERSAS

Color pardo o rojizo en la orina, que no tiene importancia clínica.

Ocasionalmente, el preparado puede causar dolores abdominales, diarreas, irritación de la mucosa intestinal, pérdida de electrolitos y reacciones alérgicas.

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

CONSERVACIÓN

Temperatura ambiente.

CADUCIDAD

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

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

Sin receta médica.

Texto revisado: Octubre 1997