

PROCTOLOG®

COMPOSICIÓN

Por 100 g:

Ruscogeninas0,5 g

Trimebutina (DCI)5,8 g

Excipientes: estearato de polihidroxi etilenglicol, glicéridos semisintéticos, aceite de parafina, nipagin, nipasol, agua destilada, c.s.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Pomada. Envase con 15 ó 30 g.

ACTIVIDAD

En la especialidad Protolog se asocia la acción antiinflamatoria de las ruscogeninas con la anestésica local, espasmolítica y analgésica de la trimebutina.

TITULAR Y FABRICANTE

Titular: JUSTE, S.A.Q.F. Juan Ignacio Luca de Tena, 8 - 28027 Madrid.

Fabricante: IQUINOSA FARMA, S.A. Aledrete, 24 -28045 Madrid.

INDICACIONES

Fisura anal y hemorroides.

CONTRAINDICACIONES

No se han descrito.

PRECAUCIONES

No se han descrito.

INTERACCIONES

No se han descrito.

ADVERTENCIAS

- *Embarazo y lactancia*
No se han descrito
- *Efectos sobre la capacidad de conducción*
No se han descrito

POSOLOGÍA

Seguir la prescripción del médico.

A título indicativo: 1 a 2 aplicaciones por día.

SOBREDOSIS

Es prácticamente imposible la intoxicación por este preparado. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica, Teléfono 91-562 04 20.

REACCIONES ADVERSAS

Ocasionalmente se han descrito casos de prurito. Si se 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

PROCTOLOG supositorios: Envase con 10 supositorios.

SIN RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL
ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS.

