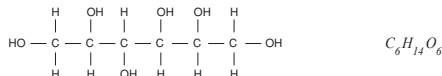


# Minilax®

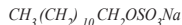
sorbitol  
laurilsulfato de sódio

## DESCRIÇÃO

Minilax® (sorbitol, laurilsulfato de sódio) é composto por uma associação de duas substâncias, sorbitol e laurilsulfato de sódio. Sorbitol é um hexol existente no fruto da sorveira (sorbus oncuparia) sinteticamente obtido por redução catalítica da glicose, cuja fórmula é:



e laurilsulfato de sódio um agente umectante:



## FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

enema - solução retal - Cartucho contendo 7 bisnagas.

## USO PEDIÁTRICO OU ADULTO

### COMPOSIÇÃO

Cada bisnaga contém:

Sorbitol a 70% .....	4,64 g
Laurilsulfato de Sódio .....	0,05 g
Veículo q.s.p. ....	6,50 g
Veículo - Citrato de sódio, metilparabeno, propilparabeno, laurilsulfato de sódio, glicerina, água bidestilada.	

## INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

### AÇÃO ESPERADA DO MEDICAMENTO

Promove a evacuação intestinal (reto e sigmóide) num intervalo entre 5 a 40 minutos.

### CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO

Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

### PRAZO DE VALIDADE

Desde que observados os devidos cuidados de conservação, o prazo de validade do produto é de 24 meses, contados a partir da data de fabricação impressa em sua embalagem externa.

### NÃO USE MEDICAMENTOS COM PRAZO DE VALIDADE VENCIDO.

### GRAVIDEZ E LACTAÇÃO

Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando.

### CUIDADOS DE ADMINISTRAÇÃO

Para obter o máximo de eficácia, utilize a medicação no horário e dose exata estipulados pelo seu médico. Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

## REAÇÕES ADVERSAS

Informe ao seu médico o aparecimento de qualquer reação desagradável.

## TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

## CONTRA-INDICAÇÕES E PRECAUÇÕES

Este produto é, em geral, bem tolerado. Todavia, seu emprego deve ser evitado em casos de hemorragias agudas ou crises de retocolite hemorrágica.

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento.

## NÃO TOMAR REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

## INFORMAÇÕES TÉCNICAS:

### CARACTERÍSTICAS

A ação deste microenema, esvaziador do reto e do sigmóide, baseia-se em um princípio pelo qual se estabelece em curto prazo, a peptização das matérias fecais, isto é, a sua liquefação mais ou menos completa pela liberação da água absorvida na superfície das partículas sólidas ou água "ligada". Esta fluidificação ou amolecimento das matérias fecais estimula o peristaltismo da parte baixa do intestino reto sobrevivendo a defecação.

### INDICAÇÕES

Como laxativo osmótico na constipação intestinal habitual ou eventual. Para normalizar o intestino nos pós-operatório ou no puerpério. Para esvaziamento intestinal no preparo para anoscopia, retoscopia, partos e urografia excretora. No tratamento do íleo adinâmico pós-operatório.

### CONTRA-INDICAÇÕES

ESTE PRODUTO É, EM GERAL, BEM TOLERADO. TODAVIA, SEU EMPREGO DEVE SER EVITADO EM CASOS DE HEMORRAGIAS AGUDAS OU CRISES DE RETOCOLITE HEMORRÁGICA.

### INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

O PREPARADO NÃO PRODUZ, NEM SOFRE INTERAÇÕES COMO OUTROS MEDICAMENTOS.

### REAÇÕES ADVERSAS

NÃO SE CONHECEM EFEITOS COLATERAIS ATRIBUÍDOS AO PREPARADO.

### POSOLOGIA E MODO DE USAR

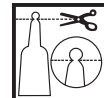
Aplica-se por via retal, todo o conteúdo de uma bisnaga individual. Quando necessário poderão ser aplicadas 2 doses, simultaneamente, especialmente em fealoma. Com pressão firme, inserir suavemente a cânula, comprimir a bisnaga, até ser expelido o conteúdo (antes corte a ponta da cânula conforme o desenho).

Tolerabilidade: Este produto é muito bem tolerado, inclusive em uso repetido ao contrário dos laxativos comuns que podem acarretar irritações intestinais, e as vezes favorecem a instalação de diarreias graves ou ainda as lavagens que acarretam acidentes desagradáveis ou mesmo graves, como queda de pressão arterial e estados lipotímicos.

### VENDA SEM RECEITUÁRIO MÉDICO.

### SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

Nº de lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho  
Para sua segurança, mantenha esta embalagem até o uso total do medicamento.  
MS - 1.0043.0937  
Farm. Resp.: Dra. Sônia Albano Badaró - CRF-SP 19.258



MODO DE CORTAR