

PROCTOLOG®

COMPOSICIÓN

Por 100 g:

Ruscogeninas..... 0,5 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: DESMA Laboratorio Farmacéutico, S.L. Paseo de la Castellana 121, escalera derecha, 6ºB. 28046 Madrid.

Fabricante: INDUSTRIA QUÍMICA Y FARMACÉUTICA VIR S.A.
C/ Laguna 66-68-70, 28923. ALCORCÓN (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.

TEXTO REVISADO: MAYO 2011