

## **1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

SUPOSITORIOS DE GLICERINA ROVI LACTANTES

## **2. COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA**

Un supositorio de glicerina lactantes contiene 0,672 g de glicerol.

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1

## **3. FORMA FARMACÉUTICA**

Supositorios.

## **4. DATOS CLÍNICOS**

### **4.1. Indicaciones terapéuticas**

Alivio sintomático del estreñimiento transitorio y ocasional.

### **4.2. Posología y forma de administración**

Administrar cuando sea necesario, o según criterio médico. Como normal general administrar:  
Niños menores de 2 años: 1 supositorio al día.

Supositorios Rovi de Glicerina Lactantes se administra por vía rectal.

Introduzca el supositorio profundamente en el recto. Reprimir la evacuación lo máximo posible con el fin de que el medicamento pueda ejercer su acción, por lo que en niños pequeños se recomienda mantener juntos los muslos durante un breve espacio de tiempo.

Si los síntomas empeoran o persisten después de 7 días se deberá reevaluar la situación clínica.

### **4.3 Contraindicaciones**

- Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.
- Afecciones anorectales, rectocolitis hemorrágica y procesos inflamatorios hemorroidales.
- Los laxantes están contraindicados es pacientes con retortijones, cólicos, nauseas, vómitos u otros signos de apendicitis, obstrucción intestinal, dolencias intestinales inflamatorias aguda o en general en cualquier situación de dolor abdominal de etiología desconocida.

### **4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo**

- Evitar uso crónico.
- En caso de la aparición de sangre en heces, irritación, dolor o que no se produzca mejoría en los hábitos intestinales, se debe interrumpir el tratamiento y realizar una valoración de la situación clínica del paciente.
- Este medicamento no se debe utilizar durante más de 7 días seguidos salvo mejor criterio médico.

En pacientes con cuadros patológicos graves, especialmente cardiovasculares deberá utilizarse únicamente bajo estricto control médico.

#### **4.5. Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción**

No se han descrito.

#### **4.6. Embarazo y lactancia**

Este medicamento se utilizará, en estos casos, según criterio médico.

#### **4.7. Efectos sobre la capacidad de conducir vehículos y utilizar máquinas.**

El uso de este medicamento no afecta a la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

#### **4.8. Reacciones adversas**

Durante el periodo de utilización de Glicerol como laxante se han observado los siguientes efectos adversos cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud:

Picor, dolor e irritación en el ano.

En caso de observar la aparición de reacciones adversas se debe suspender el tratamiento y notificar a los sistemas de farmacovigilancia.

#### **4.9 Sobredosis**

El uso abusivo y prolongado de este medicamento puede dar lugar a síndrome colon irritable, por lo que no se debe utilizar este medicamento siguiendo otras pautas distintas a las recomendadas salvo otro criterio médico.

### **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

#### **5.1. Propiedades farmacodinámicas**

Grupo farmacoterapéutico: Laxantes, enemas, glicerol.  
Código ATC: A06AX01

El glicerol es un agente osmótico y deshidratante con propiedades higroscópicas y lubricantes. Su mecanismo de acción es de tipo mixto actuando como estimulante y como osmótico. Estimula directamente el reflejo de defecación al nivel de las terminaciones nerviosas del recto. Además incrementa la presión osmótica en el interior del colon, provocando la secreción de agua, lo que se traduce en un aumento ulterior del peristaltismo intestinal.

#### **5.2. Propiedades farmacocinéticas**

El glicerol por vía rectal no se absorbe y actúa localmente, produciendo la evacuación de las heces a los 15-30 minutos de la administración.

### **5.3. Datos preclínicos sobre seguridad**

La toxicidad aguda en rata y ratón es pequeña. Los valores de DL<sub>50</sub> por vía oral son superiores a 20 ml/kg tanto en ratón como en rata, también en ambas especies se sitúan en 4,9 ml/kg y 4,4 ml/kg por vía i.v., respectivamente y 7,1 ml/kg y 6,9 ml/kg por vía i.p., respectivamente.

Los estudios de mutagénesis y carcinogénesis realizados muestran la ausencia total de estas actividades.

La administración rectal puede producir irritación, sensación de quemazón e incomodidad rectal.

## **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1. Lista de excipientes**

Ácido esteárico  
Hidróxido de sodio.

### **6.2. Incompatibilidades**

No aplicable.

### **6.3. Período de validez**

5 años.

### **6.4. Precauciones especiales de conservación**

No requiere condiciones especiales de conservación.

### **6.5. Naturaleza y contenido del envase**

Blister de aluminio y polipropileno.  
Caja conteniendo 10 supositorios.

### **6.6. Precauciones especiales de eliminación**

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con las normativas locales.

## **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Johnson & Johnson S.A.  
Paseo de las Doce Estrellas 5-7  
28042 Madrid

## **8. NUMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACION**

46.034

**9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/REVALIDACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN**

Octubre de 1939/Febrero de 2003

**10. FECHA DE REVISIÓN DEL TEXTO**