

## FOLHETO INFORMATIVO: INFORMAÇÃO PARA O UTILIZADOR

Verolax, 6750 mg, solução retal  
Glicerol

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.

Utilize este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico.

-Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

-Caso precise de esclarecimentos ou conselhos, consulte o seu médico ou farmacêutico.

-Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

-Se não se sentir melhor ou se piorar, tem de consultar um médico.

O que contém este folheto:

1. O que é Verolax e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Verolax
3. Como utilizar Verolax
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Verolax
6. Outras informações

### 1. O que é Verolax e para que é utilizado

Verolax é um medicamento pertencente ao Grupo dos laxantes de contacto. Está indicado no tratamento da obstipação.

### 2. O que precisa de saber antes de utilizar Verolax

Não utilize Verolax:

- se tem alergia à substância ativa ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

- se sofre de alguma das seguintes situações: Infeções do reto, retocolite hemorrágica e inflamações hemorroidárias.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar este medicamento.

Não utilizar laxantes se existirem dores abdominais, náuseas e vómitos.

Outros medicamentos e Verolax

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar/utilizar ou tiver tomado/utilizado recentemente outros medicamentos.

Não foram observadas interações com outros fármacos.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.  
Verolax, solução retal pode ser utilizado durante a gravidez e o puerpério.

Condução de veículos e utilização de máquinas

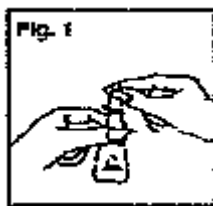
Não foram observados efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas.

### 3. Como utilizar Verolax

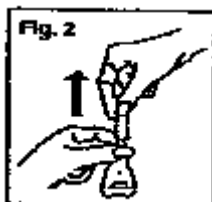
Utilizar este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose recomendada para adultos é de 1 ou 2 microclisteres ao dia. Em situações agudas pode administrar-se, o conteúdo de 2 microclisteres no reto.  
A duração do tratamento depende da situação clínica e da sua evolução.

Cada microclister de solução retal Verolax está hermeticamente fechado até ao momento de uso, garantindo higiene e praticidade de utilização.



Para abrir o microclister basta agarrar a extremidade e rodar a tampa até rotura do selo (Fig.1)



Puxar a cânula até sentir um ressalto (Fig.2)

Durante esta operação não agarrar na parte inferior da embalagem, para evitar a saída do produto no momento da abertura.

Lubrificar a cânula com uma gota da solução de Verolax, introduzi-la no reto e premir a parte inferior.

Retirar, mantendo premida a parte inferior da embalagem.

Se utilizar mais Verolax do que deveria

Não foram reportados casos de sobredosagem devido ao uso de Verolax, solução retal

Em caso de ingestão acidental, deverá dirigir-se ao hospital mais próximo, levando este folheto, procedendo-se ao tratamento sintomático.

Caso se tenha esquecido de utilizar Verolax

Não utilize uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de utilizar.

Se for omitida a administração de uma ou mais doses, o tratamento deve continuar.

Se parar de tomar Verolax

Não é necessária qualquer precaução especial, para a suspensão do tratamento

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

#### 4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Os únicos efeitos indesejáveis observados são do tipo irritativo, a nível da mucosa retal. Trata-se de sintomas ligeiros, que não necessitam da intervenção do médico.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>  
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: [farmacovigilancia@infarmed.pt](mailto:farmacovigilancia@infarmed.pt)

#### 5. Como conservar Verolax

Não conservar acima de 25°C.

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize Verolax após o prazo de validade impresso no microclister ou na embalagem exterior após "Val". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não utilize este medicamento se verificar sinais visíveis de deterioração.

Os medicamentos não devem ser eliminados na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como eliminar os medicamentos de que já não necessita. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

## 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição do Verolax

- A substância ativa é o glicerol. Cada microclister de solução retal contém 6750 mg de glicerol.
- Os outros componentes são: extrato fluido de camomila, extrato fluido de malva, amido de trigo e água purificada.

Qual o aspeto de Verolax, e conteúdo da embalagem

Verolax apresenta-se na forma farmacêutica de solução retal.  
Embalagem com 6 microclisteres de solução retal.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Angelini Pharma Portugal, Unipessoal Lda  
R. João Chagas, nº 53 – Piso 3  
1499-040 Cruz Quebrada-Dafundo  
Portugal

Fabricante

Aziende Chimique Riunite Angelini Francesco, ACRAF, S.p.A.  
Via Vecchia del Pinocchio, 22  
60131 Ancona  
Itália

Este folheto foi aprovado pela última vez em: