

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml, stroop lactulose

LEES DEZE BIJSLUITER ZORGVULDIG DOOR, WANT DEZE BEVAT BELANGRIJKE INFORMATIE VOOR U.

Dit geneesmiddel is verkrijgbaar zonder doktersvoorschrift (recept), voor de behandeling van een milde aandoening waarbij advies van een arts niet noodzakelijk is. Toch blijft het belangrijk om Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml zorgvuldig te gebruiken om een goed resultaat te bereiken.

- Bewaar deze bijsluiter, het kan nodig zijn om deze nogmaals door te lezen.
- Vraag uw apotheker om meer informatie of advies, indien nodig.
- Raadpleeg een arts indien de verschijnselen verergeren of binnen 14 dagen niet verbeteren.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wat u moet weten voordat u Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml inneemt
3. Hoe wordt Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml ingenomen?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml ?
6. Inhoud van de verpakking en aanvullende informatie

1. WAT IS BOOTS PHARMACEUTICALS LAXEERDRANK LACTULOSE 667 MG/ML EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Geneesmiddelengroep

Lactulose behoort tot de groep van de laxerende middelen (laxantia). In de dikke darm wordt lactulose afgebroken tot o.a. melkzuur en azijnzuur. Deze afbraakproducten zetten de dikke darm aan tot extra activiteit en trekken bovendien water aan, zodat de ontlasting zachter en makkelijker uit te scheiden is. Hierdoor wordt de stoelgang verbeterd. Het kan 24-48 uur duren voordat het gewenste effect optreedt.

Gebruiken

- verstopping (obstipatie).

2. WAT U MOET WETEN VOORDAT U BOOTS PHARMACEUTICALS LAXEERDRANK LACTULOSE 667 MG/ML INNEEMT

Gebruik Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml niet

- wanneer u overgevoelig bent voor lactulose en verwante stoffen (galactose, lactose)
- bij plotseling optredende buikpijn of bij een afsluiting van de darmen
- bij galactosemie (een bepaalde stofwisselingsziekte, waarbij het enzym in uw bloed dat galactose omzet niet goed werkt).

Wees extra voorzichtig met Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml

- wanneer u een bepaalde stofwisselingsziekte (galactosemie of lactasedeficiëntie) heeft: u moet rekening houden met het gehalte aan begeleidende suikers in de stroop. De stroop bevat maximaal 100 mg galactose en maximaal 60 mg lactose per ml
- als u deze stroop gebruikt bij verstopping en er geen verbetering intreedt of als de klachten zich herhalen: u moet de arts raadplegen
- bij langdurig gebruik en misbruik: dit kan leiden tot diarree en tot een verstoring van de hoeveelheid zouten in het bloed.

Raadpleeg uw arts als één van de bovenstaande waarschuwingen op u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Zwangerschap

Dit geneesmiddel kan voor zover bekend zonder bezwaar volgens de gebruiksaanwijzing worden gebruikt tijdens de zwangerschap.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Borstvoeding

Dit geneesmiddel kan voor zover bekend zonder bezwaar volgens de gebruiksaanwijzing worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Dit geneesmiddel heeft geen invloed op de rijvaardigheid of de bekwaamheid om machines te gebruiken.

Belangrijke informatie over enkele bestanddelen van Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Gebruik van Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml in combinatie met andere geneesmiddelen

Let op: de volgende opmerkingen kunnen ook van toepassing zijn op het gebruik van geneesmiddelen enige tijd geleden of in de nabije toekomst.

De in deze rubriek genoemde geneesmiddelen kunnen bij u bekend zijn onder een andere naam, vaak de merknaam. In deze rubriek wordt alleen de naam van de werkzame stof of van de groep van

werkzame stoffen van het geneesmiddel genoemd en niet de merknaam! Kijk daarom altijd goed op de verpakking of in de bijsluiter wat de werkzame stof is van de geneesmiddelen die u gebruikt.

Een wisselwerking wil zeggen dat (genees)middelen bij gelijktijdig gebruik elkaars werking en/of bijwerking beïnvloeden. Een wisselwerking kan optreden bij gelijktijdig gebruik van deze stroop met:

- geneesmiddelen tegen bepaalde ziektes van de dikke darm, bijv. bepaalde mesalazine tabletten.

Informeer uw arts of apotheker wanneer u deze of andere (genees)middelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder recept kunt verkrijgen.

3. HOE WORDT BOOTS PHARMACEUTICALS LAXEERDRANK LACTULOSE 667 MG/ML INGENOMEN?

Dosering en wijze van gebruik

Dosering

De aanbevolen dosering is als volgt:

Volwassenen

30 ml per dag

Kinderen van 7-14 jaar

15 ml per dag

Kinderen van 1-6 jaar

10 ml per dag

Zuigelingen

5 ml per dag

Als u merkt dat Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Wijze van gebruik

De dosis bij voorkeur innemen bij het ontbijt. De stroop kan desgewenst worden ingenomen gemengd met water of vruchtensap. Aanbevolen wordt om tijdens het gebruik van laxerende middelen, zoals lactulose, veel te drinken (per dag 1,5-2 liter; dit komt overeen met 6-8 glazen).

Als regel kunt u na enkele dagen de dosering verlagen en aan uw individuele behoefte aanpassen. Het kan een paar dagen duren voordat het gewenste effect wordt bereikt.

U mag de stroop niet langer dan 14 dagen gebruiken zonder een arts te raadplegen.

Wat u moet doen wanneer u te veel van Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml heeft ingenomen

Wanneer u teveel van Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml heeft ingenomen,

neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker. Wanneer u teveel Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml heeft ingenomen kunt u last krijgen van diarree.

Wat u moet doen wanneer u bent vergeten Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml in te nemen

Wanneer u een dosis gemist hebt, neem dan zo snel mogelijk deze dosis alsnog in. Als het echter bijna tijd is voor de volgende dosis, sla dan de gemiste dosis over en ga verder met uw normale doseringsschema. Neem nooit een dubbele dosis van Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml om zo de vergeten dosis in te halen.

Raadpleeg bij twijfel uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals alle geneesmiddelen kan Boots Pharmaceuticals Laxeerdrank Lactulose 667 mg/ml bijwerkingen veroorzaken.

Bijwerkingen hoeven niet bij iedereen op te treden.

De volgende bijwerkingen kunnen onder meer voorkomen:

Maag- en darmstelsel

Winderigheid en een opgeblazen gevoel, vooral in het begin van de behandeling. Dit verdwijnt meestal na enkele dagen. Bij een te hoge dosering: buikpijn en diarree. Als dit optreedt, moet de dosis verlaagd worden.

In geval er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiter is vermeld of die u als ernstig ervaart, informeer dan uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U BOOTS PHARMACEUTICALS LAXEERDRANK LACTULOSE 667 MG/ML?

Bewaren beneden 25°C.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Uiterste gebruiksdatum

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de datum op de verpakking achter "niet te gebruiken na" of "exp.". De eerste 2 cijfers geven de maand aan, de laatste cijfers het jaar.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN AANVULLENDE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- Het werkzame bestanddeel is
lactulose, 667 mg per ml stroop (500 mg/g).

- Andere bestanddelen (hulpstoffen) zijn niet aanwezig.

Farmaceutische vorm en inhoud

De stroop is verpakt in een glazen fles à 300 ml met kunststof maatbeker of in een kunststof fles à 300 of 500 ml met kunststof maatbeker.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Registratiehouder

Alliance Healthcare B.V.
De Amert 603
5462 GH Veghel
Nederland

In het register ingeschreven onder

RVG 26499=55298, stroop 667 mg/ml.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2015.

0414.1v.JK
BPNL0008.PIL01