

DULCOLAX

5 mg enterotabletter

ANVÄNDARINFORMATION

Observera att läkaren kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med annan dosering än angiven i bipacksedeln. Följ alltid läkarens ordination och anvisningarna på läkemedelsförpackningen.

Vad innehåller Dulcolax enterotabletter?

Det verksamma ämnet i Dulcolax enterotabletter är bisakodyl. 1 enterotablett innehåller 5 mg bisakodyl.

Övriga innehållsämnen: laktosmonohydrat 35 mg, sackaros 21 mg, talk, majsstärkelse, magnesiumstearat, akaciagummi, metakrylsyra – metylmetakrylatkopolymer (1:1), metakrylsyra – metylmetakrylatkopolymer (1:2), dibutylftalat, titandioxid (färgämne E 171), gul järnoxid (färgämne E 172), glycerol (85 %), Macrogol 6000, shellack, karnaubavax, vitt vax.

Hur verkar Dulcolax enterotabletter?

Dulcolax har en lokal, direkt verkan på tarmväggen. Tarmrörelserna stimuleras och tarminnehållet passerar snabbare genom tarmen. Dessutom ökar mängden salter och vatten i tarmen, vilket också underlättar tarmpassagen. Dulcolax enterotabletter har effekt efter 6-12 timmar.

Innehavare av försäljningstillstånd

Boehringer Ingelheim International GmbH
Postfach 200
D-55216 Ingelheim
Tyskland

Information lämnas av

Boehringer Ingelheim AB
Consumer Health Care
Box 47 608
117 94 Stockholm
Telefon: 08-721 21 00
E-post: info@receptfritt.nu

Vad används Dulcolax för?

Dulcolax används vid tillfällig förstoppning, för tarmtömning före t ex röntgenundersökning eller operation samt för underlättande av tarmtömning vid hemorrojder och andra besvär kring analöppningen.

När ska Dulcolax inte användas?

Vid akuta magsmärter, tarmvred eller annat hinder för tarmpassage, inflammatorisk tarmsjukdom eller svår uttorkning. Vid överkänslighet mot bisakodyl eller mot något annat innehållsämne.

Att tänka på innan och när Dulcolax används

Dulcolax bör inte användas under längre tid än 1 vecka eftersom den normala tarmfunktionen då kan försämrats och leda till värre förstoppning än före behandlingen. Långvarig användning kan även orsaka störningar i salt-vätskebalansen i kroppen. Om laxermedel används regelbundet mer än en vecka, bör läkare konsulteras.

När Dulcolax givit avföring, så har tjocktarmen tömts helt. Det kan därför ta några dagar innan avföringsbehov uppstår på nytt.

Yrsel och svimning har rapporterats av patienter som har använt Dulcolax, men förmodligen har detta berott på ansträngning vid tarmtömning eller varit en effekt av buksmärtorna orsakade av förstoppningen.

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Graviditet

Inga ogynnsamma effekter på fostret har påvisats. Dulcolax kan användas under graviditet.

Amning

Det är oklart om Dulcolax går över i modersmjölk. Undvik därför att använda Dulcolax under amning.

Trafikvarning

Inga effekter har observerats.

Vad skall Du undvika när Du använder Dulcolax?

Behandlingseffekten kan påverkas om detta läkemedel tas samtidigt med vissa andra läkemedel, t. ex urindrivande läkemedel, kortison, hjärtläkemedel innehållande digoxin och digitoxin samt vissa läkemedel mot sur mage och halsbränna (antacida). Behandlande läkare behöver därför känna till sådan samtidig medicinering.

Hur skall Du använda Dulcolax enterotabletter?

Vanlig dos för vuxna och barn över 12 år: 1-2 enterotabletter på kvällen. Dosering på kvällen ger tarmtömning följande morgon.

Eftersom enterotabletterna är överdragna med ett magsaftresistent hölje så att de ska verka först när de nått tjocktarmen är det viktigt att de sväljs hela med vätska.

Man ska inte dricka mjölk eller ta läkemedel mot sur mage och halsbränna (s.k. antacida) samtidigt som Dulcolax.

Barn under 12 år ska inte använda Dulcolax annat än på läkares rekommendation.

Vad händer om Du tagit för stor dos?

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen, telefonnummer 112.

Vilka biverkningar kan Dulcolax enterotabletter ge?

Vanliga biverkningar (förekommer hos fler än 1 av 100 användare) är: Magknip, illamående, magsmärtor, diarré.

Sällsynta biverkningar (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare) är: Kraftig allergisk reaktion, svullnad av tunga, läpparna eller i ansiktet.

Förvaring och hållbarhet

Användes före det utgångsdatum som finns angivet på förpackningen.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Av miljö- och säkerhetsskäl ska överbliven eller för gammal medicin från allmänheten lämnas till apotek för omhändertagande.

Datum för senaste revidering av bipacksedeln:

2004-07-21