

Bipacksedel: Information till användaren

Casenlax 10 g pulver till oral lösning i dospåse

makrogol 4000

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Casenlax är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Casenlax
3. Hur du tar Casenlax
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Casenlax ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Casenlax är och vad det används för

Namnet på det här läkemedlet är Casenlax och tillhör en grupp läkemedel som kallas osmotiska laxativ. Casenlax ökar avföringens vätskevolym vilket hjälper mot besvär orsakade av mycket långsamma tarmrörelser.

Casenlax används för symtomatisk behandling av förstoppning hos vuxna och barn från 8 år. Läkemedlet ska användas tillsammans med lämpliga förändringar av livsstil och kost (se avsnitt 2).

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

Detta läkemedel innehåller makrogol (PEG, dvs. polyetylenglykol).

Vid förstoppning är den maximala behandlingsperioden för barn 3 månader.

Makrogol 4000 som finns i Casenlax kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Casenlax

Tillfällig förstoppning:

Tillfällig förstoppning kan vara relaterad till en nyligen uppkommen förändring av din livsstil. Det finns läkemedel som kan användas för kortvarig behandling. Be din läkare om råd när det gäller en nyligen uppkommen förstoppning som inte kan förklaras av förändrad livsstil, eller om förstoppningen är förenad med smärta, feber eller uppsvälld buk.

Kronisk förstoppning (långvarig förstoppning):

Kronisk förstoppning kan bero på:

- tarmsjukdom som måste behandlas av läkare.
- nedsatt tarmfunktion (obalans) på grund av kostvanor och livsstil.

I behandlingen ingår bland annat:

- Att öka proportionen av fibrer i kosten (grönsaker, fullkornsbröd och frukt).
- Att öka intaget av vatten och fruktjuice.
- Att öka den fysiska aktiviteten (idrotta, promenera osv.).
- Att träna upp avföringsreflexen.

Ta inte Casenlax:

- om du är allergisk mot makrogol (PEG, dvs. polyetylenglykol) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har en allvarlig tarmsjukdom.
- om du har inflammatoriska tarmsjukdomar (t.ex. ulcerös kolit, Crohns sjukdom).
- om du har buksmärter av okänd orsak.
- om du har eller misstänker att du har en perforation (hål) i magtarmkanalen.
- om du har stopp i tarmen eller misstänker att du har stopp i tarmen.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Casenlax.

Om du får diarré efter behandling med Casenlax kan du riskera att få elektrolytrubbningar (en minskning av vissa salter i blodet). Det är mer sannolikt om du är äldre, har lever- eller njurproblem eller tar diuretika (vätskedrivande läkemedel). Om detta stämmer in på dig och du får diarré bör du gå till din läkare för att få dina elektrolytnivåer kontrollerade med ett blodprov.

Undvik att blanda Casenlax med stärkelsebaserade förtjockningsmedel om du har svårigheter att svälja. Om dessa blandas kan blandningen bli en vattinig vätska som kan komma in i lungorna och orsaka lunginflammation om du inte kan svälja ordentligt.

Om du behöver göra vätskor tjockare för att kunna svälja dem säkert, kan Casenlax motverka effekten av förtjockningsmedlet.

Barn

Be din läkare om råd innan du ger denna behandling till ditt barn, så att ni kan utesluta någon eventuell organisk orsak till förstoppningen. Efter 3 månaders behandling ska läkaren utvärdera ditt barns kliniska tillstånd.

Andra läkemedel och Casenlax

Casenlax kan fördröja absorptionen av andra läkemedel, vilket gör de mindre effektiva eller ineffektiva särskilt läkemedel med ett smalt terapeutiskt index (t.ex. läkemedel mot epilepsi, digoxin och immunhämmande läkemedel). Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Casenlax kan användas under graviditet.

Amning

Casenlax kan användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Casenlax har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Casenlax innehåller svaveldioxid

Detta läkemedel kan vid sällsynta fall orsaka svåra överkänslighetsreaktioner och bronkospasm (andningsproblem), eftersom det innehåller svaveldioxid.

Casenlax innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dospåse, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

Casenlax innehåller inte någon betydande mängd socker eller polyol; det kan förskrivas till diabetiker och patienter på en galaktosfri kost.

3. Hur du tar Casenlax

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Ska sväljas.

Den rekommenderade dosen är: 1 till 2 dospåsar per dag, helst tagna som en engångsdos på morgonen.

Vi rekommenderar att du dricker 125 ml vätska (t.ex. vatten) efter varje dos.

Den dagliga dosen ska anpassas så att önskad effekt uppnås och kan variera från en dospåse varannan dag (särskilt hos barn) upp till högst 2 dospåsar per dag.

Effekten av Casenlax kommer inom 24 till 48 timmar efter att du tagit läkemedlet.

Lös upp dospåsens innehåll i ett glas vatten (minst 125 ml) strax före intag och drick upp vätskan.

Förbättring efter behandling med Casenlax kan bibehållas med en sund livsstil och hälsosam kost.

Användning för barn och ungdomar

Behandling hos barn får inte överstiga 3 månader, eftersom information saknas för längre behandlingstid än så.

Behandlingen bör avslutas gradvis och återupptas om förstoppningen återkommer.

Om du har tagit för stor mängd av Casenlax

För mycket Casenlax kan ge diarré, magsmärtor och kräkningar som vanligtvis försvinner när behandlingen avbryts eller dosen minskas.

Om du får kraftig diarré eller kräkningar ska du kontakta läkare så snart som möjligt eftersom du kan behöva behandling för att förhindra saltbrist orsakad av vätskeförlust.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Casenlax

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

De allergiska (överkänslighets-) reaktionerna betraktas som de allvarligaste biverkningarna och innefattar klåda (kliande utslag), utslag, svullet ansikte, Quinckes ödem (snabb svullnad i de djupa hudlagren), urtikaria (nässelutslag) och anafylaktisk chock. Deras frekvens har rapporterats som mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare) bland vuxna och ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data) bland barn. Om du märker någon av reaktionerna som anges ovan måste du genast sluta att ta detta läkemedel och söka läkare omgående.

Vuxna:

Generellt sett har biverkningarna varit lindriga och övergående och de har i huvudsak berört mag-tarmkanalen. Dessa biverkningar inkluderar:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Magsmärta
- Utspänd mage
- Diarré
- Illamående

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Kräkningar
- Trängande behov av att gå på toaletten
- Avföringsinkontinens

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- Elektrolytrubbningar (låga nivåer i blodet av natrium och kalium: hyponatremi, hypokalemi)
- Uttorkning orsakad av svår diarré, i synnerhet hos äldre patienter
- Hudrodnad (erytem)

Barn/ungdomar:

Liksom hos vuxna har biverkningarna varit lindriga och övergående och de har i huvudsak berört mag-tarmkanalen. Dessa biverkningar inkluderar:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Magsmärta
- Diarré (kan ge upphov till ömhet runt analöppningen)

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- Kräkningar
- Uppsvälldhet
- Illamående

Alltför stora doser kan leda till diarré, buksmärtor och kräkningar som brukar försvinna när dosen minskas eller behandlingen tillfälligt stoppas.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Casenlax ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på dospåsen/ytte förpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Använd inte detta läkemedel om du märker synliga tecken på försämring av läkemedlet.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är makrogol 4000.
Varje dospåse innehåller 10 g makrogol 4000.

Övriga innehållsämnen är sackarinnatrium (E 954) och äppelarom (aromer identiska med naturliga ämnen, naturliga aromer, aromberedningar, maltodextrin, gummi arabicum [E 414], svaveldioxid [E 220], alfa-tokoferol [E 307]). Se avsnitt 2 ”Casenlax innehåller svaveldioxid”.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Casenlax är ett nästan vitt pulver i en dospåse som används för att göra en lösning.
Det finns i förpackningar med 8, 10, 20, 30, 50, 60 eller 100 dospåsar.
Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Casen Recordati, S.L.
Autovía de Logroño, Km 13,300
50180 UTEBO. Zaragoza
Spanien

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet och i Förenade kungariket (Nordirland) under namnen:

Bulgarien: Касенлак
Belgien, Luxemburg: Transilax
Cypern, Litauen: Macrogol 4000 Casen Recordati
Danmark, Finland, Italien, Norge, Portugal, Spanien, Sverige: Casenlax
Estland, Lettland, Rumänien: Proctolax
Grekland: Cleenlax forte
Irland, Förenade kungariket (Nordirland): Peglax
Tyskland: Laxbene 10

Denna bipacksedel ändrades senast: 2026-03-26

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats.