

Bipacksedel: Information till användaren

Laktulos Apelsin Meda 670 mg/ml oral lösning

flytande laktulos

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 2 veckor.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Laktulos Apelsin Meda är och vad det används för

Laktulos Apelsin Meda används för behandling av

- förstoppning och
- svår leversjukdom (endast på sjukhus).

Förstoppning

Vid nedbrytning av laktulos i tarmen bildas syror. Syrorna binder vatten och ger en ökad volym i tarmen. På så sätt normaliseras tarmrörelserna och förstoppning motverkas. I normala doser påverkar inte laktulos blodsockret och kan därför användas av diabetiker.

Svår leversjukdom

Ammoniak anses vara en viktig utlösande faktor för förändringar i centrala nervsystemet vid leversjukdom. Den gynnsamma effekten av laktulos vid leversjukdom beror troligen på en ökning av sura ämnen i tjocktarmen, vilket medför att förhöjda ammoniaknivåer i blodet minskas.

2. Vad du behöver veta innan du använder Laktulos Apelsin Meda

Används inte Laktulos Apelsin Meda:

- om du lider av tarmvred.
- om du lider av galaktosemi (en allvarlig genetisk sjukdom som innebär att du inte kan bryta ner galaktos).
- om du är allergisk mot laktulos eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Laktulos Meda:

- om du har nedsatt förmåga att bryta ned laktos (laktosintolerans).
- om du har nedsatt förmåga att ta upp glukos eller galaktos.
- om du har diabetes och behandlas för leversjukdom. Den högre laktulosdoseringsen kan påverka blodsockret.

Barn

Behandling av barn bör endast ske efter förskrivning av läkare.

Andra läkemedel och Laktulos Apelsin Meda

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Det är inte känt om Laktulos Apelsin Meda påverkar eller påverkas av andra läkemedel.

Graviditet och amning

Det finns inga kända risker vid användning under graviditet. Laktulos Apelsin Meda kan användas vid graviditet.

Laktulos passerar inte över till modersmjölk. Laktulos Apelsin Meda kan användas vid amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Laktulos Apelsin Meda har inga kända effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Laktulos Apelsin Meda innehåller laktos

Laktulos Meda innehåller upp till 80 mg laktos per milliliter från tillverkningen. Den högre laktulosdoseringsen vid behandling av leversjukdom kan påverka blodsockret. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du använder Laktulos Apelsin Meda

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Förstoppning

Vuxna: 30 ml under 2-4 dagar varefter dosen gradvis kan minskas. 10-25 ml dagligen är en vanlig underhållsdos.

Hela dygnsdosen intas lämpligen på morgonen, med fördel blandad i t.ex. vatten, juice, choklad, filmjolk eller gröt.

Vid långvarig förstoppning samt vid återkommande besvär bör läkare kontaktas. Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 2 veckor.

Barn: Behandling av barn bör endast ske efter förskrivning av läkare.

Svår leversjukdom

Dosen ska bestämmas av läkare som avpassar den individuellt.

Om du har tagit för stor mängd av Laktulos Apelsin Meda

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 glömt att ta Laktulos Meda

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

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

Vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 100 användare): Gasbildning, magsmärta, illamående och diarré. Besvären avtar normalt efter några dagars behandling. Förhöjda halter natrium i blodet (vid svår leversjukdom).

Sällsynta (kan förekomma hos färre än 1 av 1 000 användare): Hudutslag (vid svår leversjukdom).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (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 Laktulos Apelsin Meda ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på flaskan efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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 flytande laktulos 670 mg/ml.
- Övriga innehållsämnen är apelsinarom, vattenfri citronsyra, natriumhydroxid, vatten.

1 ml lösning innehåller max 80 mg laktos (från tillverkningen).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Laktulos Apelsin Meda är en klar till något opalskimrande, färglös till svagt brun-gul lösning med doft av apelsin.

Förpackningsstorlekar: 200 ml, 500 ml och 1000 ml (plastflaska)

Innehavare av godkännande för försäljning

Meda AB
Box 906
170 09 Solna
Telefon: 08-630 1900.

Denna bipacksedel ändrades senast:

2016-06-22