

BIJSLUITER

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

Lactulose Fagron 680 mg/ml Drank

Lactulose

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Lactulose Fagron drank en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Lactulose Fagron drank en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Osmotisch laxativum gebruikt bij de symptomatische behandeling van patiënten die regelmatig last hebben van constipatie en bij wie dieetmaatregelen of levenshygiëne onvoldoende blijken.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- Buikpijn van ongekende oorsprong en darmverstopping
- Patiënten die een galactosevrij dieet moeten volgen door de aanwezigheid van dit product in lactulose drank

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- Aangezien de lactulose drank geen glucose bevat, mag ze door diabetespatiënten worden ingenomen. Deze patiënten moeten tijdens de behandeling wel door hun arts gevolgd worden.
- De dagelijks in te nemen hoeveelheid drank moet worden aangepast aan de leeftijd van de patiënt (raadpleeg de tabel in deze bijsluiter).

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Lactulose Fagron nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Bij diarree worden geneesmiddelen die de dehydratatie kunnen verergeren, bv. diuretica, best vermeden.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

Indien nodig (aanhoudende constipatie) mag de lactulose drank worden gebruikt. Het verdient echter aanbeveling een arts te raadplegen voor men de behandeling start.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Lactulose drank heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

3. Hoe neemt u dit middel in?

De onderstaande tabel geeft de in te nemen hoeveelheden lactulose drank aan (in één keer)

Leeftijd	de eerste 3 dagen dosis per dag	de volgende dagen dosis per dag
Volwassenen	1 à 3 soeplepels	1 soeplepel
Kinderen (6 tot 14 jaar)	1 soeplepel	1 dessertlepel
kleine kinderen	1 à 2 koffielepels	1 à 2 koffielepels
Zuigelingen	1 koffielepel	1 koffielepel

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u teveel van dit middel heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Indien diarree blijft voortduren, zelfs na verlaging van de dagelijkse hoeveelheden, dient men een arts te raadplegen.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

- Voorbijgaande opzetting van de darmen bij het begin van de behandeling.
- Min of meer vloeibare stoelgang of diarree kunnen zich voordoen; in dit geval dient de dosis in te nemen geneesmiddel te worden verlaagd. Langdurige diarree kan gevaarlijk zijn; in dat geval moet men een arts raadplegen.
- Er kunnen anale irritatie of anale pijnen en een lichte gewichtsafname optreden; ook in deze gevallen dient een arts te worden geraadpleegd.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie
Galileelaan 5/03
1210 BRUSSEL

Website: www.eenbijwerkingmelden.be
e-mail: adr@fagg.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Bewaren beneden 25°C.
Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de fles na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is lactulose.
- De andere stof in dit middel is gezuiverd water.

Hoe ziet Lactulose Fagron eruit en wat zit er in een verpakking?

Verpakkingen van 2,5 en 5 liter

Lactulose Fagron drank zal door uw officina apotheker in een fles worden afgeleverd.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder:
Fagron Belgium NV
Venecoweg 20A
B-9810 Nazareth

Tel +32 (0)800 128 80
e-mail info@fagron.be

Fabrikant:
PharmaDan A/S
Sognevejen 92
9620 Oesterboelle
Denemarken

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen
BE156116

Afleveringswijze
Vrije aflevering

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 06/2021