

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

LACTULOSE TEVA 670 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 beschreven in deze bijsluiter 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 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 deze bijsluiter:

1. Wat is Lactulose Teva en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
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 TEVA EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL INGENOMEN?

Lactulose Teva vergemakkelijkt de ontlasting, ongeacht of de stoelgang te hard is, weinig volumineus is of er helemaal geen stoelgang is.

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 die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder in rubriek 6.
- Aangezien Lactulose Teva galactose en lactose bevat mogen personen die een galactose- of lactosevrij dieet volgen geen Lactulose Teva nemen
- Tevens te vermijden in geval van buikpijn van onbekende oorzaak of darmverstopping (intestinale obstructie).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Ook al is Lactulose Teva zoet, het wordt niet in het lichaam opgenomen en veroorzaakt daarom geen gewichtstoename. Lactulose Teva mag dan ook in normale dosering door personen met suikerziekte worden ingenomen.

Eerst moet geprobeerd worden om de toestand te verhelpen door aanpassing van voedings- en leefgewoontes.

Voldoende inname van vocht is noodzakelijk.

Als u lijdt aan ernstige lactose-intolerantie, kunnen er buikklachten in verband met het gebruik van lactulose optreden.

Het gebruik van lactulose kan winderigheid (flatulentie) veroorzaken, vooral in het begin. In de meeste gevallen verdwijnt de winderigheid spontaan, maar soms is het nodig om de dosis te verlagen om de klachten te verlichten. Hoge dosissen lactulose kunnen diarree veroorzaken. In dergelijke gevallen moet de dosis verlaagd worden of moet het gebruik van het product gestaakt worden. Soms is rehydratie nodig.

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

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

Neemt u naast Lactulose Teva nog andere geneesmiddelen in, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat innemen? Vertel dat dan uw arts of apotheker

Geneesmiddelen, die dehydratatie kunnen verergeren (bijv. plasmiddelen) moeten bij diarree worden vermeden tot de diarree verdwenen is door verlaging van de Lactulose Teva dosering.

Als u constant diarree hebt, kan dit leiden tot een verlies van elektrolyten (vooral kalium), wat het effect van hartglycosiden mogelijk versterkt als gevolg van het tekort aan kalium.

Ten gevolge van het werkingsmechanisme van lactulose, waarbij de zuurtegraad in het colon verhoogd wordt, kan de werking van geneesmiddelen, waarvan de afgifte afhankelijk is van de zuurtegraad, verminderd worden. Dit geldt bijvoorbeeld voor mesalazine.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Het is aangeraden Lactulose Teva 's morgens bij het ontbijt te nemen.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

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 geneesmiddel gebruikt.

Lactulose Teva mag gebruikt worden in geval van zwangerschap of bij borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Lactulose heeft geen invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

Lactulose Teva bevat galactose, lactose, fructose, epilactose en tagatose.

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

3. HOE NEEMT U DIT MIDDEL IN ?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De hoeveelheid Lactulose Teva die u per dag moet innemen hangt af van uw leeftijd en de ernst en de duur van uw constipatie.

De aanbevolen dosering is

INDICATIE	Aanvangsdosis (gedurende 3 dagen)	Onderhoudsdosis
constipatie	<i>per dag</i>	<i>per dag</i>

<i>Volwassenen</i>		
-hardnekkige gevallen	30-45 ml	15-30 ml
-minder ernstige gevallen	15-30 ml	15 ml
-lichtere gevallen	15 ml	15 ml
<i>Kinderen van 6-14 jaar</i>	15 ml	15 ml
<i>Kleuters</i>	5-10 ml	5-10 ml
<i>Zuigelingen</i>	5 ml	5 ml

Zoals u kunt zien op de doseringstabel neemt u bij het begin van de behandeling iets meer Lactulose Teva in. Gebruik de bijgevoegde maatbeker om de juiste dosis af te meten.

Als uw stoelgang normaal wordt, kan u de hoeveelheid zelf aanpassen. Als uw stoelgang te waterig wordt, neemt u een beetje minder Lactulose Teva in, totdat u de juiste hoeveelheid gevonden heeft voor een normale stoelgang.

Wij raden u ook aan Lactulose Teva 's morgens bij uw ontbijt in te nemen. Lactulose Teva kan indien gewenst verdund worden met water of fruitsap of onverdund ingenomen worden.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

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

Wanneer u teveel Lactulose Teva inneemt kan de stoelgang waterig worden. De hoeveelheid die u inneemt moet dan worden verlaagd. Veel drinken is aangewezen.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem Lactulose Teva in op het moment dat u er aan denkt. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Voorbijgaande gasvorming en/of flutalentie treden vaak op, vooral in het begin van de behandeling, bij ongeveer 15% van de patiënten. Misselijkheid en braken kunnen optreden in hoge dosissen.

De frequenties van de bijwerkingen worden als volgt gerangschikt: zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100$ tot $< 1/10$), soms ($\geq 1/1000$ tot $< 1/100$), zelden ($\geq 1/10.000$ tot $< 1/1000$), zeer zelden ($< 1/10.000$), niet bekend (kan niet bepaald worden aan de hand van de beschikbare gegevens).

Voedings- en stofwisselingsstoornissen

Vaak: Hypernatriëmie (in verband met de behandeling van portale systemische encefalopathie)

Bijsluiter
Leaflet (NL)

Als de gebruikte dosissen lactulose zo hoog zijn dat de patiënt constant diarree heeft, kan dit leiden tot een verlies van elektrolyten (vooral kalium). Het risico op vochtverlies en verstoring van het electrolietenevenwicht is hoger bij bejaarden.

Maagdarmstelselaandoeningen

Zeer vaak: Gasvorming, winderigheid (flatulentie)
Vaak: Buikpijn, diarree, misselijkheid

Huid- en onderhuidaandoeningen

Zelden: Huiduitslag (exantheem)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt in België bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten - Afdeling Vigilantie - EUROSTATION II - Victor Hortaplein, 40/ 40 - B-1060 Brussel - Website: www.fagg.be - e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
Bewaren bij kamertemperatuur (15 – 25°C).

PET flessen en glazen flessen:

Houdbaarheid na eerste opening: 3 maanden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is vloeibaar lactulose, 670 mg/ml
- Er zijn geen andere bestanddelen.

Hoe ziet Lactulose Teva eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Lactulose Teva is een heldere, kleurloze tot licht bruinachtig-gele visceuze oplossing.

Lactulose Teva bestaat in volgende presentaties:

PET en glazen flessen

Verpakkingen van 1 x 300 ml, 1 en 10 x 500 ml en hospitaalverpakking van 1L, met maatbeker

Zakjes

Zakjes van 15 ml. Doos met 20 en 30 zakjes.

Vat

Vat van 5 L voor ziekenhuisgebruik

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Bijsluiter
Leaflet (NL)

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Teva Pharma Belgium NV
Laarstraat 16
B-2610 Wilrijk

Fabrikant

PET en glazen flessen

Fresenius Kabi Austria GmbH
Estermannstraße 17
A-4020 Linz
Oostenrijk

Vat en zakjes

Laboratoria Smeets
Fotografielaan 42
2610 Wilrijk
België

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

Lactulose TEVA in PET fles: BE188517
Lactulose TEVA in glazen fles: BE191791
Lactulose TEVA in vat: BE188492
Lactulose TEVA in zakjes: BE203935

Afleveringswijze

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 04/2017.