

STADALAX® draszté

Mielőtt elkezdene gyógyszerét alkalmazni, olvassa el figyelmesen az alábbi betegájékoztatót.

- E recept nélkül kapható gyógyszerrel Ön enyhe, múltó panaszokat kezelhet orvosi felügyelet nélkül. Az optimális hatás érdekében azonban, elengedhetetlen a gyógyszer körültekintő, szakszerű alkalmazása.
- Tartsa meg a betegájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon gyógyszerészhöz.
- Sürgősen keresse fel orvosát, ha tünetei 7 napon belül nem enyhülnek vagy éppen súlyosbodnak.

A betegájékoztató tartalma:

1. Milyen betegségeken alkalmazható a STADALAX® draszté?
2. Tudnivalók a készítmény alkalmazása előtt
3. Hogyan kell alkalmazni a drasztét
4. Lehetséges mellékhatások
5. Tárolás

STADALAX® draszté

Hatóanyag: 5,00 mg biszakovil draszténként.

Segédanyagok: laktóz-monohidrát (50,9 mg), vízmentes kolloid szilícium-dioxid, burgonyakeményítő, mikrokritályos cellulóz, magnézium-sztearát, talkum, hosszú szénláncú zsírsavak részlegesen telített gliceridjei.

Bevonat: cellulóz-acetát-ftalát, glukóz szirup, hidegen duzzadó kukoricakeményítő, kukoricakeményítő, montán glükol viasz, natív ricinusolaj, szacharóz, vízmentes kolloid szilícium-dioxid, talkum, titán-dioxid (E171).

A forgalombahozatali engedély jogosultja és a gyártó:

STADA Arzneimittel AG
Bad Vilbel, Németország

1. Milyen betegségek esetén alkalmazható a STADALAX® draszté?

Hashajtó készítmény. A STADALAX® draszté rövid időtartamú kezelésre szolgál székekrekedés esetén, valamint olyan betegségeken, ahol könnyű székletürítés biztosítása szükséges.

2. Tudnivalók a készítmény alkalmazása előtt

Ne alkalmazza a készítményt:

- ha túlérzékeny a készítmény hatóanyagára vagy bármely segédanyagára,
- bélelzáródás esetén,
- 6 év alatti életkorban,
- a gyomor-bélrendszer heveny gyulladásos betegségeiben,
- víz és elektrolitegyensúly zavara esetén,
- alacsony vér káliumszint esetén.

Terhesség szoptatás

Nem ismertek káros hatásai a terhesség és szoptatás ideje alatt való alkalmazáskor. Ellenőrzött vizsgálatokat nem végeztek. A STADALAX® draszté terhesség alatt nagy dózisban ill. hosszú ideig történő alkalmazása nem javasolt. A készítmény szoptatás ideje alatt nem alkalmazható, mivel nem áll rendelkezésre elég információ az anyatejbe történő kiválasztására vonatkozólag.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre.

A készítmény a fenti képességeket nem befolyásolja.

Együttes alkalmazás étellel/itallal:

Tejet fogyasztani a STADALAX® draszté bevitelét követően leghamarabb fél órával szabad.

Fontos információk a készítmény egyes összetevőiről:

Mivel a készítmény tej cukrot (50,9 mg) is tartalmaz, a tej cukor felszívódási zavarral járó, ritka, örökletes tej cukor túlérzékenységben, ill. a szőlőcukor-galaktóz felszívódási zavarban szenvedő betegek kezelésére nem alkalmas.

Mivel a készítmény répacukrot is tartalmaz, a ritka, örökletes gyümölcscukor-túlerzékenység, ill. szőlőcukor-galaktóz felszívódási zavar vagy répacukor-bontó enzimhiány esetén a készítmény nem alkalmazható.

A kezelés ideje alatt szedett egyéb gyógyszerek:

A STADALAX® egyéb gyógyszerek (pl.: vizelethajtók) egyidejű adásakor fokozhatja a káliumürítést. A káliumvesztés miatt a szívglükozidok iránti érzékenységek fokozódhat.

Savközbővíthető gyógyszert (antacidok) bevenni a STADALAX® drasztikus bevétele követően leghamarabb fél órával szabad.

Ezek a figyelmeztetések a közelmúltban alkalmazott gyógyszerekre is vonatkoznak.

3. HOGYAN KELL ALKALMAZNI A DRAZSÉT?

Gyógyszerét kizárólag az előírt adagban alkalmazza. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Amennyiben a kezelőorvos másképp nem rendeli, szokásos adagja: felnőtteknek és 6 éven felüli gyermekeknek 1–2 STADALAX® drasztikus (5–10 mg biszakodilnak felel meg).

A legjobb hatás érdekében a gyógyszert reggel éhgyomorra vagy este lefekvés előtt bő vízzel vegye be.

Esti bevétel esetén az éjszakai nyugalom megzavarása nélkül másnap reggel (kb. 10 óra múlva) okoz alapos bélkiürülést. A reggel éhgyomorra való bevétel már körülbelül 6 óra elteltével hatásos. A 0,3 mg/ttkg biszakodil adagot nem szabad túllépni.

Orvosi ellenőrzés nélkül a STADALAX® drasztikus hosszabb időn keresztül (1 hétnél tovább) nem szabad szedni. Idült székrekedés esetén keresse fel kezelőorvosát.

Ha az előírtnál nagyobb adagot vett be:

A túladagolás hasmenést okozhat. Amennyiben a túladagolás bármilyen jelét tapasztalja, forduljon orvosához.

Ha adagját elfelejtette bevenni:

A soron következő előírt adagolási időpontban ne vegyen be dupla adagot, mert ezzel nem pótolja a kiesett mennyiséget, viszont a túladagolás veszélyének teszi ki magát. Folytassa a kezelést az előírtak szerint.

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszernek, a STADALAX® drasztikusnak is lehetnek mellékhatásai.

Rövid ideig tartó alkalmazáskor mellékhatások ritkán jelentkeznek.

Hosszabb ideig tartó alkalmazás esetén gyakran súlyosbítja a székrekedést, ezért a STADALAX® drasztikus csak rövid ideig szabad használni.

Hosszabb ideig tartó alkalmazáskor vagy nagy adagok bevétele esetén gyakran előfordul káliumvesztés vagy egyéb elektrolitok hiánya. Ez szív működési zavarokhoz és izomgyengeséghez vezethet, különösen vízhajtó vagy mellékvesekéreg szteroid egyidejű szedése esetén.

Ha az itt felsorolt mellékhatásokon kívül egyéb szokatlan tünetet észlel, értesítse orvosát vagy gyógyszerészét.

5. TÁROLÁS

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó.

OGYI-T-7341/01-02

Betegájékoztató OGYI-eng. száma: 29463/55/2003

