

Läs mer om avregistrerade läkemedel
Bipacksedel: Information till användaren

Lunelax

granulat, granulat dospåse
ispaghulaskal

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

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

- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. Vad Lunelax är och vad det används för

Lunelax är framställt av ispaghulaskal, ett växtslem som har förmåga att binda vatten. Tarminnehållet får på detta sätt en större volym vilket stimulerar tarmen till ökad rörelse på samma sätt som när man äter fiberrik kost.

Det ökade vätskeinnehållet ger också en mjukare avföring, vilket underlättar avföringen t ex efter operation.

Lunelax är inte vanebildande. Lunelax innehåller inte gluten.

Lunelax är ett volymökande medel (bulkmedel) som normaliserar tarmfunktionen vid både hård och lös avföring.

Ispaghulaskal som finns i Lunelax kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Lunelax

Använd inte Lunelax

- vid sväljsvårigheter, passagehinder i mag-tarmkanalen,
- om du är allergisk mot ispaghulaskal.

Varningar och försiktighet

Du måste dricka mycket vätska när du tar Lunelax.

Om du tidigare haft sväljsvårigheter bör du rådgöra med läkare innan du använder Lunelax.

Graviditet och amning

Lunelax kan användas under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Behandling med Lunelax påverkar inte din förmåga att framföra fordon eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten 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.

3. Hur du tar Lunelax

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

Doseringsanvisning

Lunelax, granulat

Vuxna: 1 dos (7,5 ml) 3-1 gånger dagligen, dvs i början av behandlingen 1 dos morgon, middag och kväll.

Du får en dos om du fyller doseringsmåttet upp till översta strecket.

Efter 1-2 veckors behandling kan du ofta minska till 2 eller 1 gång dagligen.

Du bör alltid ta en dos på morgonen.

Vid behandling av känslig tjocktarm (colon irritabile) bör du börja med 1 dos dagligen första veckan för att sedan efter hand öka till 1 dos 3 gånger dagligen.

Efter ytterligare 1-2 veckors behandling kan du ofta minska doseringen.

Barn 2-6 år: ½ dos morgon och kväll.

Barn över 6 år: 1 dos morgon och kväll.

Lunelax, granulat, dospåse

Vuxna: Innehållet i 1 dospåse 3-1 gånger dagligen, dvs i början av behandlingen 1 dospåse morgon, middag och kväll.

Efter 1-2 veckors behandling kan du ofta minska till 2 eller 1 gång dagligen.

Du bör alltid ta en dos på morgonen.

Vid behandling av känslig tjocktarm (colon irritabile) bör du börja med 1 dospåse dagligen första veckan för att sedan efter hand öka till 1 dospåse 3 gånger dagligen.

Efter ytterligare 1-2 veckors behandling kan du ofta minska doseringen.

Barn 2-6 år: Hälften av innehållet i 1 dospåse morgon och kväll.

Barn över 6 år: Innehållet i 1 dospåse morgon och kväll.

Annan dos enligt läkares föreskrift.

Innehållet i dospåsen strös på t ex filmjolk eller gröt. Du kan även strö det på fast föda under förutsättning att du dricker minst ½-1 glas vatten eller annan dryck samtidigt.

Om du har tagit för stor mängd av Lunelax

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

4. Eventuella biverkningar

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

Lunelax kan i början av behandlingen ge övergående magbesvär så som magknip och gasbildning.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare): hudutslag, snuva, inflammation i ögats bindhinna.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare): överkänslighetsreaktion med feber, hudutslag, svullnad och ibland blodtrycksfall.

5. Hur Lunelax ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som står på förpackningen. 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 ispaghulaskal. 1 dos (7,5 ml) granulat och 1 dospåse granulat innehåller 3,3 g.

Information lämnas av/Innehavare av godkännande för försäljning

Meda AB

Box 906

170 09 Solna

Telefon 08-630 19 00

Denna bipacksedel ändrades senast 2016-04-21