

Dulcobis 5mg 60 tabl.



Cena: 44,38 zł

Opis słownikowy

Czas dostawy	2-5 dni
Dawka	5 mg
Opakowanie	60 tabletek
Postać	tabletki dojelitowe
Producent	OPELLA HEALTHCARE POLAND SP. Z O.O.
Rejestracja	Lek OTC
Substancja czynna	Bisacodylum

Opis produktu

Składniki:

Substancja czynna: bisakodyl (Bisacodylum). Jedna tabletki dojelitowa zawiera 5mg bisakodylu oraz substancje pomocnicze: laktoza jednowodna, skrobia kukurydziana, skrobia kukurydziana rozpuszczalna, glicerol 85%, magnezu stearynian, otoczka: magnezu stearynian, sacharoza, talk, guma arabska, tytanu dwutlenek (E171), kwasu metakrylowego i metylu metakrylanu kopolimer (1:1), kwasu metakrylowego i metylu metakrylanu kopolimer (1:2), olej rycynowy, makrogol 6000, żelaza tlenek żółty (E172), wosk biały, wosk Carnauba, szelak.

Działanie:

Lek w postaci tabletek dojelitowych. Substancją czynną jest bisakodyl. Produkt leczniczy Dulcobis 5mg jest miejscowym lekiem przeczyszczającym, który pobudza wypróżnienie i rozmięczenie stolca. Wskazaniem do stosowania leku jest krótkotrwałe, objawowe leczenie zaparcć oraz przygotowywanie do badań i operacji. Lek można też stosować po operacjach i w innych stanach, które wymagają ułatwienia wypróżnienia. Produkt leczniczy Dulcobis 5mg wskazany do stosowania w krótkotrwałym, objawowym leczeniu zaparcć u osób cierpiących na zaparcia. Wskazany jest również w celu przygotowania do badań, przed operacjami i po operacjach oraz w stanach wymagających ułatwienia wypróżnienia. Lek do stosowania u dzieci powyżej 4. roku życia, młodzieży i dorosłych.

Informacje dodatkowe:

Produkt przechowywać w sposób niedostępny dla dzieci, w temperaturze pokojowej. Zaleca się chronić przed działaniem wilgoci i światła. W sytuacji, gdy pacjent odczuwa potrzebę stosowania środków przeczyszczających codziennie lub przez dłuższy okres, należy się skonsultować z lekarzem, aby zbadać przyczyny zaparcia. Zbyt długie i nadmierne stosowanie produktów przeczyszczających może prowadzić do zaburzenia równowagi płynów i elektrolitów oraz do obniżenia stężenia potasu we krwi (hipokaliemia). W przypadku wystąpienia zwiększonego pragnienia lub zmniejszonej produkcji moczu, należy przerwać stosowanie leku i skonsultować się z lekarzem, gdyż mogą to być objawy odwodnienia, które mogą być szczególnie niebezpieczne dla osób w podeszłym wieku i osób z chorobami nerek. Pacjenci mogą zaobserwować obecność krwi w kale, ale zwykle objaw ten ma charakter łagodny i ustępuje samoistnie. U osób stosujących ten lek obserwowano zawroty głowy i/lub omdlenia. Objawy te równie dobrze mogły być związane z zaparciem (wysiłek przy oddawaniu stolca, ból brzucha), co z samym podawaniem tego leku. W przypadku dzieci nie należy stosować środków przeczyszczających bez konsultacji lekarskiej. Leki przeczyszczające, w tym Dulcobis, nie wpływają na utratę masy ciała. Stosowanie z innymi lekami: należy to omówić z lekarzem. Równoczesne stosowanie leków moczopędnych lub steroidów może

zwiększać ryzyko zachwiania równowagi elektrolitowej przy przyjmowaniu nadmiernych dawek tego leku Dulcobis. Zaburzenie równowagi elektrolitowej może prowadzić do zwiększenia wrażliwości na glikozydy nasercowe (leki stosowane w leczeniu niewydolności serca oraz arytmii serca; np. digoksyna). Jednoczesne stosowanie tego leku z innymi środkami przeczyszczającymi może nasilać działania niepożądane dotyczące żołądka i jelit. Lek ma postać tabletek dojelitowych, które mają specjalną otoczkę zapobiegającą jej przedwczesnemu rozprowadzaniu, nie należy przyjmować leku wraz z produktami leczniczymi zmniejszającymi kwasowość w górnym odcinku przewodu pokarmowego, np. środki zobojętniające kwas żołądkowy lub inhibitory pompy protonowej. Stosowanie z jedzeniem i picciem: nie popijać mlekiem i nie stosować z innymi produktami, które zmniejszają kwasowość w górnym odcinku przewodu pokarmowego. Stosowanie w okresie ciąży i karmienia piersią: możliwość stosowania należy omówić z lekarzem. Lek ten można stosować w okresie ciąży wyłącznie po uprzedniej konsultacji z lekarzem. Lek ten może być stosowany w okresie karmienia piersią. Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn: nie przeprowadzono badań, ale z powodu skurczów w obrębie jamy brzusznej związanych z zaparciami mogą wystąpić zawroty głowy i/lub omdlenia. Jeśli one wystąpią, należy unikać potencjalnie niebezpiecznych czynności, m.in. prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn. Lek zawiera laktozę – 33,2mg laktozy w jednej tabletkie i sacharozę – 23,4mg sacharozę w jednej tabletkie, należy się skonsultować z lekarzem w przypadku, gdy wcześniej stwierdzono nietolerancję niektórych cukrów.

Przeciwwskazania:

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na którykolwiek składnik leku. Nie stosować w przypadku niedrożności jelit, ostrych stanów chorobowych w jamie brzusznej, w tym zapalenia wyrostka robaczkowego lub ostrej zapalnej choroby jelit. Nie stosować w przypadku, gdy pacjent utracił dużo wody. Nie stosować w przypadku odczuwania silnego bólu brzucha połączonego z nudnościami i wymiotami – może to wskazywać na poważniejsze schorzenia. Nie stosować w przypadku dziedzicznej nietolerancji niektórych cukrów. Nie stosować u dzieci poniżej 4. roku życia.

Działania niepożądane:

Podczas stosowania leku u niektórych osób mogą wystąpić działania niepożądane. Często: skurcze w obrębie jamy brzusznej, ból w jamie brzusznej, biegunka, nudności. Niezbyt często: uczucie dyskomfortu w jamie brzusznej, wymioty, krew w kale, uczucie dyskomfortu w okolicach odbytu, zawroty głowy. Rzadko: reakcje nadwrażliwości, omdlenia, odwodnienie, obrzęk naczynioruchowy, szybko postępujące, zagrażające życiu reakcje anafilaktyczne, zapalenie okrężnicy w tym niedokrwiennie zapalenie jelita grubego. Zawroty głowy i omdlenia mogą być związane z zaparciem (parcie na stolec, ból brzucha), a niekoniernie ze stosowaniem bisakodylu. Jeśli pojawi się reakcja alergiczna, w tym pokrzywka, obrzęk twarzy, warg, języka i/lub gardła, który może powodować trudności w oddychaniu lub połykaniu, należy przerwać stosowanie leku i niezwłocznie zgłosić się po pomoc medyczną.

Sposób użycia:

Lek stosować zgodnie z zaleceniami lekarza lub według wskazówek na ulotce. Lek przeznaczony jest do krótkotrwałego stosowania. Bez konsultacji z lekarzem można stosować nie dłużej niż 5 dni. O ile lekarz nie zaleci inaczej, należy stosować w następujący sposób. Krótkotrwałe leczenie zaparc – osoby dorosłe (powyżej 18. roku życia): stosować 1-2 tabletki dojelitowe (5-10mg), przyjmować doustnie raz na dobę, przed snem. Nie należy przekraczać maksymalnej dawki dobowej; dzieci i młodzież powyżej 10. roku życia: stosować 1-2 tabletki dojelitowe (5-10mg), przyjmować doustnie raz na dobę, przed snem. Zaleca się rozpocząć leczenie od najmniejszej dawki, a następnie ją zwiększać do zalecanej w celu uzyskania regularnych wypróżnień. Nie należy przekraczać maksymalnej dawki dobowej; dzieci od 4. do 10. roku życia: stosować 1 tabletkę dojelitową (5mg), przyjmować doustnie raz na dobę, przed snem. Nie należy przekraczać maksymalnej dawki dobowej. Dzieci poniżej 10. roku życia w przypadku przewlekłych i uporczywych zaparc powinny być leczone wyłącznie pod opieką lekarza. Tabletki połykać w całości, nie rozgryzać, popijać obficie wodą. Stosować wieczorem, aby rano doszło do wypróżnienia. Przygotowanie do badań diagnostycznych i zabiegów chirurgicznych: lek powinien być stosowany pod nadzorem personelu medycznego. Osoby dorosłe (powyżej 18. roku życia): w celu całkowitego opróżnienia jelit stosować zgodnie z zaleceniami lekarza – przyjmując 2- 4 tabletki dojelitowe (10-20mg), stosować doustnie, wieczorem w dniu poprzedzającym badanie, a następnie rano w dniu badania przyjmując środek przeczyszczający o natychmiastowym działaniu (np. w postaci czopka). Dzieci powyżej 4. roku życia: jedna tabletkę dojelitową (5mg), stosować wieczorem, a następnego dnia rano zalecane jest podanie natychmiast działającego środka przeczyszczającego (np. czopka). W przypadku, gdy po 5 dniach nie nastąpiła poprawa lub doszło do pogorszenia, należy się skonsultować z lekarzem.