

Dulcobis 5mg, lek na zaparcia, 40tabletek



Cena: 23,99 PLN

Opis słownikowy

Producent / Marka	Sanofi
Substancja czynna	Bisacodylum
Typ produktu	

Opis produktu

Lek bez recepty

Dulcobis 5 mg - 40 tabletek dojelitowych

(Bisacodylum)

Opis produktu:

Dulcobis to lek o działaniu przeczyszczającym, powodujący pobudzenie wypróżnienia i rozmięczenie stolca

Skład:

- **substancja czynna:** bisakodyl (Bisacodylum)
- **pozostałe składniki:** 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.

Jedna tabletko dojelitowa zawiera 5 miligramów bisakodylu

Wskazania:

- krótkotrwałe, objawowe leczenie zaparć
- przygotowanie do badań diagnostycznych
- leczenie przed- i pooperacyjne
- stany wymagające ułatwienia defekacji

Działanie:

- utrudnia wchłanianie wody i elektrolitów w jelicie grubym
- przyspiesza perystaltykę jelita grubego
- zwiększa zawartość wody i elektrolitów w świetle jelita grubego
- rozluźnia konsystencję stolca

Dawkowanie:

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Krótkotrwałe leczenie zaparć

- **Dorośli (w wieku 18 lat i powyżej):** 1-2 tabletki dojelitowe (5-10 mg) na dobę
- **Dzieci i młodzież w wieku powyżej 10 lat:** 1-2 tabletki dojelitowe (5-10 mg) na dobę
- **Dzieci w wieku od 4 do 10 lat:** 1 tabletkę dojelitową (5 mg) na dobę
- Dzieci w wieku 10 lat i młodsze z przewlekłymi lub uporczywymi zaparciami powinny być leczone wyłącznie pod opieką lekarza

Tabletki dojelitowe należy przyjmować doustnie, wieczorem, aby rano doszło do wypróżnienia

Tabletki należy połykać w całości i popijać dużą ilością wody

Tabletek nie wolno rozgryzać

Lek przeznaczony jest do krótkotrwałego stosowania. Okres stosowania leku Dulcobis bez konsultacji z lekarzem nie powinien przekraczać 5 dni

Przygotowanie do badań diagnostycznych i zabiegów chirurgicznych

- **Dorośli (w wieku 18 lat i powyżej):** w celu całkowitego opróżnienia jelit osoby dorosłe powinny, zgodnie z zaleceniami lekarza, przyjmując 2-4 tabletki dojelitowe (10-20 mg) doustnie, wieczorem w dniu poprzedzającym badanie, a następnie rano w dniu badania przyjmując środek przeczyszczający o natychmiastowym działaniu (np. w postaci czopka)
- **Dzieci w wieku powyżej 4 lat:** jedna tabletkę dojelitową (5 mg) wieczorem, a następnego dnia rano zalecane jest podanie natychmiast działającego środka przeczyszczającego (np. czopka)

Podczas przygotowania do badań lub przed zabiegami operacyjnymi lek Dulcobis powinien być stosowany pod nadzorem personelu medycznego

Przeciwwskazania:

- uczulenie (nadwrażliwość) na bisakodyl lub którykolwiek z pozostałych składników leku Dulcobis
- niedrożność jelit
- ostre stany chorobowe w jamie brzusznej, w tym zapalenie wyrostka robaczkowego lub ostre zapalne choroby jelit

Nie stosować, w przypadku, gdy:

- pacjent utracił dużo wody
- pacjent odczuwa silny ból brzucha połączony z nudnościami i wymiotami (może to wskazywać na poważniejsze schorzenia)
- u pacjenta występuje dziedziczna nietolerancja niektórych cukrów
- nie stosować u dzieci poniżej 4 lat

Możliwe działania niepożądane:

Lek ten, podobnie jak każdy inny lek, może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Często (występują nie częściej niż u 1 na 10 pacjentów, ale częściej niż u 1 na 100 pacjentów):

- skurcze w obrębie jamy brzusznej, ból w jamie brzusznej, biegunka, nudności

Niezbyt często (występują nie częściej niż u 1 na 100 pacjentów, ale częściej niż u 1 na 1000 pacjentów):

- uczucie dyskomfortu w jamie brzusznej, wymioty, krew w kale, uczucie dyskomfortu w okolicach odbytu, zawroty głowy

Rzadko (występują rzadziej niż u 1 na 1000 pacjentów, ale częściej niż u 1 na 10 000 pacjentów):

- zawroty głowy i omdlenia mogą być związane z zaparciem (parcie na stolec, ból brzucha) a niekoniecznie ze stosowaniem bisakodylu. W przypadku wystąpienia reakcji alergicznych, w tym pokrzywki, obrzęku twarzy, warg, języka i/lub gardła, który może powodować trudności w oddychaniu lub połykaniu, należy przerwać stosowanie leku Dulcobis i natychmiast skontaktować się z lekarzem lub Oddziałem Ratunkowym najbliższego szpitala.
- reakcje nadwrażliwości, omdlenia, odwodnienie, obrzęk naczynioruchowy, szybko postępujące, zagrażające życiu reakcje anafilaktyczne
- zapalenie okrężnicy w tym niedokrwiennie zapalenie jelita grubego

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

Przed rozpoczęciem stosowania leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty:

- Dzieci nie powinny przyjmować środków przeczyszczających bez konsultacji lekarskiej.

- Jeżeli u pacjenta wystąpi zwiększone pragnienie lub zmniejszenie produkcji moczu (objawy odwodnienia mogące być niebezpieczne dla osób w podeszłym wieku lub pacjentów z chorobami nerek), pacjent powinien zaprzestać przyjmowania leku i skontaktować się z lekarzem.
- W przypadku gdy pacjent odczuwa potrzebę stosowania środków przeczyszczających codziennie lub przez dłuższy okres, powinien skontaktować się z lekarzem w celu zbadania przyczyny zaparcia, ponieważ zbyt długie i nadmierne stosowanie tego typu preparatów może prowadzić do zaburzenia równowagi płynów i elektrolitów oraz do obniżenia stężenia potasu we krwi (hipokaliemia),
- Podczas stosowania leku pacjenci mogą zaobserwować obecność krwi w kale, ale na ogół objaw ten ma charakter łagodny i ustępuje samoistnie.
- U pacjentów stosujących lek Dulcobis obserwowano zawroty głowy i/ lub omdlenia, które mogą być związane z zaparciem (wysięk przy oddawaniu stolca, ból brzucha), a niekiedy z samym podawaniem leku.
- Leki przeczyszczające nie wpływają na utratę masy ciała.
- Lek zawiera 33,2 mg laktozy oraz 23,4 mg sacharozy w jednej tabletkie dojelitowej, co należy uwzględnić w przypadku pacjentów ze stwierdzoną nietolerancją niektórych cukrów

Ciąża, karmienie piersią i wpływ na płodność:

- jeśli pacjentka jest w ciąży, lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza przed zastosowaniem tego leku
- lek można stosować w okresie ciąży jedynie po konsultacji z lekarzem
- lek może być stosowany w okresie karmienia piersią

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn:

- nie przeprowadzono badań nad wpływem leku na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn
- należy pamiętać, że ze względu na skurcze w obrębie jamy brzusznej związane z zaparciami mogą wystąpić zawroty głowy i (lub) omdlenia
- jeśli wystąpią skurcze w obrębie jamy brzusznej, należy unikać potencjalnie niebezpiecznych czynności takich jak prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Przechowywanie:

- Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.
- Przechowywać w oryginalnym opakowaniu, z dala od źródeł światła.
- Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.
- Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

Podmiot odpowiedzialny:

Opella Healthcare Poland Sp. z o.o. ul. Bonifraterska 17 00-203 Warszawa

Dodatkowe informacje:

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych, dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.

Staramy się, aby zdjęcie i opis oferowanych produktów były aktualne, w pełni prawidłowe oraz kompletne. Jeśli widzisz błąd, poinformuj nas o tym.