

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle
Laxido Appelsiini jauhe oraaliliuosta varten, annospussi 13,8 g

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Ota tästä lääketä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri, apteekkikenkilökunta tai sairaanhoitaja ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, apteekkikenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käämny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee 14 päivän jälkeen pitkäkestoisesta ummetuksen suhteeseen tai 3 päivän jälkeen ulostekovettuman suhteeseen.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Laxido Appelsiini on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Laxido Appelsiinia
3. Miten Laxido Appelsiinia otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Laxido Appelsiinin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Laxido Appelsiini on ja mihin sitä käytetään

Laxido Appelsiini sisältää makrogoli 3350:tä sekä elektrolyyttejä natriumkloridi, natriumvetykarbonaatti ja kaliumkloridi.

Makrogoli 3350 on ulostuslääke, jota käytetään ummetuksen hoitoon, varsinkin jos olet kärsinyt ummetuksesta pitkän ajan. Sitä käytetään myös, kun suoleen on kertynyt kovia ulosteita, jotka saattavat johtua pitkääkaisesta ummetuksesta (tunnetaan nimellä ulostekovettuma). Makrogoli 3350 pehmentää ulosten ja helpottaa ulostamista, mikä lievittää ummetusta. Elektrolyytit auttavat pitämään kehon natrium-, kalium- ja nestetasot normaalina ummetushoidon aikana.

Makrogoli 3350-, jota Laxido Appelsiini sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhoidon ammattilaiselta ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Laxido Appelsiinia

Älä otta Laxido Appelsiinia

- jos olet allerginen makrogoli 3350:lle, natriumkloridille, natriumvetykarbonaatille (natriumbikarbonaattille), kaliumkloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on suolenseinämän repeämä.

- jos sinulla on suolentukkeuma.
- jos sinulla on suolihalvaus (esim. suolesi toiminta on loppunut suolileikkausen tai vakavan tulehdusen takia).
- jos sinulla on haavainen koliitti, Crohnin tauti tai toksinen jättikoolon.

Jos jokin näistä koskee sinua, kysy lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta neuvoa.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Laxido Appelsiinia ulostekovettuman hoitoon, koska ennen tämän lääkkeen ottamista on vahvistettava, että sinulla on tämä vaiva.

Nauti edelleen runsaasti nesteitä, kun käytät Laxido Appelsiini -valmistetta. Laxido Appelsiini -valmisteen sisältämä neste ei korvaa normaalista nesteensaantia.

Muut lääkevalmisteet ja Laxido Appelsiini

Joidenkin lääkkeiden kuten epilepsialääkkeiden teho saattaa heikentyä, kun niitä otetaan samanaikaisesti Laxido Appelsiini -valmisteen kanssa. Kerro lääkärille tai apteekkienilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä. Sinun ei tulisi ottaa muita lääkeitä suun kautta yhteen tuntiin ennen Laxido Appelsiinin ottamista eikä yhteen tuntiin sen ottamisen jälkeen.

Jos sinun on sakeutettava nesteitä ennen kuin voit niellä niitä turvallisesti, on huomattava, että Laxido Appelsiini saattaa estää sakeuttamisaineen vaikutuksen.

Laxido Appelsiini ruuan ja juoman kanssa

Ruoka ja juoma eivät vaikuta Laxido Appelsiinin tehoon.

Raskaus ja imetyksessä

Laxido Appelsiini -valmistetta voidaan käyttää raskauden ja imetyksen aikana. Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Laxido Appelsiinilla ei ole vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

Laxido Appelsiini sisältää kaliumia ja natriumia

Laxido Appelsiini sisältää 0,68 mmol (26 mg) kaliumia annospussia kohti. Tämä tulisi ottaa huomioon, jos otat enemmän kuin yhden annospussin päivässä ja sinulla on heikentynyt munuaistointia tai jos sinun on kontrolloitava kalumin saantiasi.

Tämä lääkevalmiste sisältää 187 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) jokaisessa annospussissa. Tämä vastaa noin 9 % suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuiselle.

Keskustele lääkärisi tai apteekkienilökunnan kanssa, jos käytät tästä valmistetta kolme annospussia tai enemmän päivässä pitkääkäisesti, erityisesti jos sinua on ohjeistettu noudattamaan vähäsuolaista ruokavalioita.

3. Miten Laxido Appelsiinia otetaan

Ota tästä läkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri, apteekkikenkilökunta tai sairaanhoitaja on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma. Laxido Appelsiini tulee ottaa suun kautta.

Laxido Appelsiini on ummetuksen ja ulostekovettuman hoitoon tarkoitettu ulostuslääke (laksatiivi) aikuisille, lapsille (yli 12-vuotialle) ja jäkkäille potilaille.

Ummetus

Tavanomainen annos ummetukseen on yksi annospussi 1–3 kertaa vuorokaudessa.

Ulostekovettuma

Tavanomainen annos ulostekovettumaan on kahdeksan annospussia vuorokaudessa. Kaikki kahdeksan annospussia on otettava kuuden tunnin sisällä. Jos sinulla on sydänsairaus, älä ota yli kahta annospussia (250 ml:ssä vettä) yhden tunnin aikana.

Sekoitusohjeet

Laxido Appelsiini tulee valmistaa liuottamalla yhden annospussin sisältö $\frac{1}{2}$ lasilliseen (125 ml) vettä. Sekoita hyvin kunnes jauhe on liuennut kokonaan. Jos saat hoitoa ulostekovettumaan, voit liuottaa kaikkien kahdeksan annospussin sisällön yhteen astiaan (yhteen litraan vettä).

Hoidon kesto

Ummetus

Ummetuksen hoitoon valmistetta käytetään yleensä enintään 2 viikkoa. Hoito voi kestää yli kaksi viikkoa, jos ummetuksesi on jatkuva tai jos sinulla on jokin sairaus, joka aiheuttaa ummetusta (kuten Parkinsonin tauti tai multippe liskleroosi) tai jos otat säännöllisesti lääkkeitä, jotka voivat aiheuttaa ummetusta. Tällaisessa tilanteessa lääkärisi voi pienentää annoksesi yhteen annospussiin 1–2 kertaa vuorokaudessa.

Ulostekovettuma

Ulostekovettuman hoitoon valmistetta käytetään yleensä enintään 3 päivää.

Jos otat enemmän Laxido Appelsiinia kuin sinun pitäisi

Valmisten käytön yhteydessä saattaa esiintyä voimakasta vatsakipua, vatsan turvotusta, oksentelua tai ripulia, jotka voivat johtaa elimistön kuivumiseen eli nestehukkaan. Jos näin käy, lopeta Laxido Appelsiinin käyttö ja juo runsaasti nesteitä. Jos olet huolissasi, käännä lääkärin tai apteekin puoleen.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkärin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Laxido Appelsiinia

Jos unohdat ottaa annoksen, ota se heti kun muistat ja jatka sitten normaalista. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Laxido Appelsiinin oton

Saadaksesi Laxido Appelsiinista parhaan mahdollisen hyödyn ota aina lääkärisi tai apteekin suosittelema hoitokuuri loppuun. Näin varmistat, että ummetus paranee. Muutoin oireesi voivat jatkua.

Ota yhteyttä lääkärin, jos oireesi pahenevat tai ne eivät lievene 14 päivän jälkeen pitkääikaisessa ummetuksessa tai 3 päivän jälkeen ulostekovettumassa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niiä saa.

Jos saat seuraavia haittavaikutuksia, lopeta heti Laxido Appelsiinin käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriisi:

- merkkejä vakavista allergista reaktioista kuten hengitysvaikeudet tai kasvojen, huulien, kielen tai kurkun turpoaminen
- allergian oireita kuten ihottuma, ilon punoitus, nokkosihottuma, kutina tai hengenahdistus
- merkkejä kehon elektrolyytti- tai nestetasapainon muutoksista kuten turvotus (erityisesti nilkoissa), uupumuksen tunne, nestevajaus tai lisääntynyt jano, johon liittyy päänsärkyä. Nämä oireet voivat olla merkkejä normaalista alhaisemmista tai korkeammista veren kaliumtasosta.

Seuraavat haittavaikutukset ovat myös mahdollisia:

- vatsakipu
- turvotuksen tunne vatsan alueella
- ilmavaivat
- ruoansulatushäiriöt
- peräaukon arkuus
- lievä ripuli
- pahoinvointi
- oksentelu
- vatsan turpoaminen
- vatsan kurina.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Laxido Appelsiinin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä läkettä pakauksessa ja annospussissa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä avaamattomat annospussit alle 25 °C.

Älä käytä tästä läkettä, jos huomaat annospussin vahingoittuneen.

Käyttövalmis Laxido Appelsiini -liuos voidaan peittää ja säilyttää jääräkaapissa (2 °C–8 °C), ja se tulee käyttää kuuden tunnin kuluessa. Käyttämätön liuos on hävitettävä kuuden tunnin jälkeen.

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Laxido Appelsiini sisältää

Vaikuttavat aineet ovat makrogoli 3350 (13,125 g), natriumkloridi (350,7 mg), natriumvetykarbonaatti (178,5 mg) ja kaliumkloridi (46,6 mg). Muut aineet ovat asesulfaamikalium (E950) ja appelsiiniaromi (sisältää maltodekstriiniä ja propyleeniglykoli (E1520)).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Laxido Appelsiini on annospusseihin pakattua valkoista jauhetta. Se maistuu ja tuoksuu appelsiinilta.

Kukin annospussi sisältää 13,8 g jauhetta. Annospussit on pakattu 2, 8, 10, 20, 30, 50 ja 100 annospussin pahvipakkauksiin. Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

InterGal Pharma Ireland Limited
Finnabair Industrial Estate
Dundalk
Co Louth
A91 P9KD
Irlanti

Valmistaja

Almac Pharma Services Limited

Almac House

20 Seagoe Industrial Estate

Craigavon

BT63 5QD

Iso-Britannia

Almac Pharma Services (Ireland) Limited

Finnabair Industrial Estate

Dundalk

Co Louth

A91 P9KD

Irlanti

Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa ja Yhdistyneessä kuningaskunnassa (Pohjois-Irlannissa) seuraavilla kauppanimillä:

Belgia, Saksa, Espanja, Irlanti, Luxemburg ja Yhdistyneessä kuningaskunnassa (Pohjois-Irlannissa) - Laxido Orange

Suomi - Laxido Appelsiini

Portugali - Laxido Laranja

Ruotsi - Laxido Apelsin

Italia - Laxido

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 13.01.2022.

Bipacksedel: Information till patienten

Laxido Appelsiini pulver till oral lösning, dospåse 13,8 g

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.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 14 dagar om du har kronisk förstopning, eller efter 3 dagar om du har fekal impaktion.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Laxido Appelsiini är och vad det används för

Laxido Appelsiini innehåller macrogol 3350 och elektrolyterna natriumklorid, natriumvätekarbonat och kaliumklorid.

Makrogol 3350 är ett avföringsmedel som används för att behandla förstopning, särskilt om du haft förstopning länge. Det används också för att behandla en ansamling av hård avföring i tarmen vilket kan vara ett resultat av långvarig förstopning (detta kallas fekal impaktion).

Makrogol 3350 gör att avföringen blir mjukare och lättare att få ut, vilket lindrar förstopning. Elektrolyterna hjälper till att upprätthålla kroppens normala nivåer av natrium, kalium och vatten medan du behandlas för förstopning.

Makrogol 3350 som finns i Laxido Appelsiini kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och fölж alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Laxido Appelsiini

Ta inte Laxido Appelsiini:

- om du är allergisk (överkänslig) mot makrogol 3350, natriumklorid, natriumvätekarbonat, kaliumklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har en perforation i tarmväggen
- om du har en blockering i tarmen

- om du har en tarmförlamning (dina tarmar kan t.ex. sluta fungera på grund av tarmoperation eller svår infektion)
- om du har ulcerös kolit, Crohns sjukdom eller toxisk megakolon

Om något av detta stämmer in på dig, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska för att få ytterligare råd.

Varningar och försiktighet

Tala med en läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Laxido Appelsiini för behandling av fekal impaktion, eftersom tillståndet måste bekräftas innan du tar läkemedlet.

När du tar Laxido Appelsiini bör du fortsätta att dricka mycket vätska. Vätskeinnehållet i Laxido Appelsiini ska inte ersätta ditt vanliga vätskeintag.

Andra läkemedel och Laxido Appelsiini

Vissa läkemedel, t.ex. antiepileptika, verkar eventuellt inte lika effektivt om de tas samtidigt med Laxido Appelsiini. Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Du bör inte ta några andra läkemedel via munnen under en timme före och en timme efter det att du tagit Laxido Appelsiini.

Om du behöver förtjocka vätskor för att kunna svälja dem säkert kan Laxido Appelsiini motverka effekten av förtjockningsmedlet.

Laxido Appelsiini med mat och dryck

Mat och dryck påverkar inte effekten av Laxido Appelsiini.

Graviditet och amning

Laxido Appelsiini kan tas under graviditet och under amning. Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Laxido Appelsiini har ingen effekt på förmågan att köra bil eller använda maskiner.

Laxido Appelsiini innehåller kalium och natrium

Laxido Appelsiini innehåller 0,68 mmol (26 mg) kalium per dospåse. Du bör vara medveten om detta om du tar mer än en dospåse dagligen och har reducerad njurfunktion, eller om du står på en diet med begränsat kaliumintag.

Detta läkemedel innehåller 187 mg natrium (huvud ingrediensen i koksalt/bordssalt) i varje dospåse. Detta motsvarar ungefär 9 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Rådgör med läkare eller apotekspersonal om ditt behov av tre eller fler dospåsar dagligen under en längre period, särskilt om du har ordinerats saltfattig (natriumfattig) kost.

3. Hur du tar Laxido Appelsiini

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. Laxido Appelsiini ska tas oralt.

Laxido Appelsiini är ett laxermedel för behandling av förstopning och fekal impaktion hos vuxna, barn (12 år och äldre) och äldre.

Förstopning

Vanlig dos för förstopning är en dospåse en till tre gånger dagligen.

Fekal impaktion

Vanlig dos för fekal impaktion är åtta dospåsar dagligen. Alla åtta dospåsarna måste tas inom sex timmar. Om du har en hjärtsjukdom ska du inte ta mer än två dospåsar (i 250 ml vatten) under en timme.

Bruksanvisning

Du bereder Laxido Appelsiini genom att lösa upp innehållet i en dospåse i 1/2 glas vatten (125 ml). Rör om väl tills allt pulver är upplöst. Om du behandlas för fekal impaktion kan du lösa upp innehållet i alla åtta dospåsarna samtidigt i en stor behållare (i en liter vatten).

Behandlingens varaktighet

Förstopning

Behandlingen för förstopning pågår vanligtvis inte längre än två veckor. Din behandling kan pågå längre än två veckor om du har ständig förstopning, eller en sjukdom som orsakar förstopning (såsom Parkinsons sjukdom eller multipel skleros), eller om du regelbundet tar andra läkemedel som kan orsaka förstopning. I dessa fall kan läkaren minska din dos till en dospåse en eller två gånger dagligen.

Fekal impaktion

Behandlingen för fekal impaktion pågår vanligtvis inte längre än tre dagar.

Om du har tagit för stor mängd av Laxido Appelsiini

Du kan uppleva svåra smärtor och svullnad i buken eller kräkningar eller diarré, vilket kan leda till dehydrering. Om detta inträffar ska du sluta ta Laxido Appelsiini och dricka rikligt med vätska. Kontakta din läkare eller apotekare om du är orolig.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Laxido Appelsiini

Om du glömmer att ta en dos, ta den så snart du kommer ihåg det och fortsätt sedan som förut. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Laxido Appelsiini

För att få största möjliga nytta av Laxido Appelsiini bör du alltid slutföra behandlingskuren som rekommenderats av läkare eller apotekspersonal. Då kan du vara säker på att din förstopning gått över, i annat fall kan symtomen du lider av fortsätta.

Du måste kontakta läkare om symtomen försämras eller inte förbättras efter 14 dagar om du har kronisk förstopning, eller efter 3 dagar om du har fekal impaktion.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

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

Om du får någon av följande biverkningar, sluta att ta Laxido Appelsiini och kontakta läkare omedelbart:

- tecken på en allvarlig allergisk reaktion, t.ex. andningssvårigheter, eller svullnad av ansikte, läppar, tunga eller svalg
- tecken på allergi, t.ex. utslag, hudrodnad, nässelutslag, klåda eller andnöd
- tecken på en förändring i kroppens vätske- eller elektrolytnivåer, t.ex. svullnad (huvudsakligen i vristerna), trötthetskänsla, uttorkning eller ökad törst med huvudvärk. Dessa symtom kan tyda på att kaliumnivåerna i blodet är högre eller lägre än normalt.

Du kan även få följande biverkningar:

- buksmärta
- känner dig uppsvälld
- lider av gaser
- matsmältningsbesvär
- ömhet i anus (ändtarmen)
- lindrig diarré
- illamående
- kräkning
- svullen buk
- magkurr

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

5. Hur Laxido Appelsiini ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och dospåsen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvara oöppnade dospåsar vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel om du märker att någon av dospåsarna är skadad.

Färdigberedd Laxido Appelsiini -lösning kan täckas över och förvaras i kyl (2 °C-8 °C), och bör användas inom sex timmar. Efter sex timmar ska oanvänt lösning kastas.

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

De aktiva substanserna är makrogol 3350 (13,125 g), natriumklorid (350,7 mg), natriumvätekarbonat (178,5 mg) och kaliumklorid (46,6 mg). Övriga innehållsämnen är acesulfamkalium (E950) och apelsinsmakämne (innehållande maltodextrin och propylenglykol (E1520)).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Laxido Appelsiini är ett vitt pulver som är förpackat i dospåsar. Det smakar och doftar apelsin.

Varje dospåse innehåller 13,8 g pulver och är förpackat i kartonger innehållande 2, 8, 10, 20, 30, 50 och 100 dospåsar. Alla dessa förpackningsstorlekar marknadsförs inte.

Innehavare av godkännande för försäljning

InterGal Pharma Ireland Limited
Finnabair Industrial Estate
Dundalk
Co Louth
A91 P9KD
Irland

Tillverkare

Almac Pharma Services Limited
Almac House

20 Seagoe Industrial Estate
Craigavon
BT63 5QD
Storbritannien

Almac Pharma Services (Ireland) Limited
Finnabair Industrial Estate
Dundalk
Co Louth
A91 P9KD
Irland

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet och i Förenade kungariket (Nordirland) under namnen:

Belgien, Tyskland, Spanien, Irland, Luxemburg och Förenade kungariket (Nordirland) - Laxido Orange
Finland - Laxido Appelsiini
Portugal - Laxido Laranja
Sverige - Laxido Apelsin
Italien - Laxido

Denna bipacksedel ändrades senast 13.01.2022.