

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Microlax, oplossing voor rectaal gebruik

Natriumcitraat, natriumlaurylsulfoacetaat, sorbitol

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts.
- Wordt uw klacht na 14 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Microlax en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Microlax en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Microlax bevat onder andere sorbitol. Deze stof bevordert de stoelgang door een vocht aantrekkend effect. Dit heeft als gevolg dat de ontlasting minder hard is. Natriumlaurylsulfoacetaat vergemakkelijkt het doordringen van de Microlax oplossing in de ontlasting.

Microlax kan worden gebruikt indien u last heeft van moeilijke stoelgang, ten gevolge van harde ontlasting die zich in het laatste gedeelte van uw dikke darm ophouden.

Microlax kan ook worden gebruikt ter voorbereiding van darmonderzoek of van een chirurgische ingreep in het rectum (het onderste gedeelte van de dikke darm).

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u last heeft van bloedende aambeien, als u last heeft van zwerende ontstekingen van de dikke darm (colitis ulcerosa), of wanneer u lijdt aan een acute ontsteking van de dikke darm.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

Kinderen

Wanneer u Microlax wilt gebruiken bij kinderen van 6 jaar of jonger, verdient het aanbeveling om hierover contact op te nemen met uw arts.

Een langdurige behandeling met Microlax wordt afgeraden, raadpleeg uw arts als de symptomen aanhouden. Gebruik Microlax niet langer dan 14 dagen zonder onderbreking.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Microlax nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Microlax kan incidenteel tijdens de zwangerschap of gedurende een korte periode tijdens de borstvoeding gebruikt worden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Op grond van de ervaringen met Microlax en de bekende bijwerkingen, is het onwaarschijnlijk dat Microlax enig effect heeft op de rijvaardigheid en het gebruik van machines.

Microlax bevat sorbinezuur (E200)

Deze hulpstof kan plaatselijk huidreacties veroorzaken (bijv. contactdermatitis).

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De inhoud van een tube Microlax oplossing voor rectaal gebruik wordt via de canule (de verlengde tuit) op de tube in het rectum (het onderste gedeelte van de dikke darm) toegediend.

Hoe wordt dit middel gedoseerd?

Hoe vaak mag u dit middel gebruiken?

U mag één tube per keer gebruiken, dit is meestal voldoende. Als na eerste toediening van het middel geen ontlasting is opgetreden, kan de behandeling met uw arts worden voortgezet.

Hoe lang kunt u dit middel gebruiken?

Wanneer u gedurende een langere periode last heeft van obstipatie of uw ontlasting niet kunt ophouden, dient u contact met uw arts op te nemen. Als u na twee toedieningen geen ontlasting heeft, of als de symptomen verergeren of langer dan 7 dagen aanhouden ondanks het optreden van ontlasting, moet u contact opnemen met uw arts. Langdurig gebruik van Microlax wordt afgeraden.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

De dosering van Microlax bestaat telkens uit één tube. Overdosering is hierdoor nagenoeg onmogelijk. Indien u desondanks een overdosering vermoedt, moet u contact opnemen met uw arts.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

De bijwerkingen zijn hieronder beschreven per orgaan en volgens frequentie, die als volgt gedefinieerd zijn:

Zeer vaak:	bij meer dan 1 van de 10 gebruikers	Vaak:	bij 1 tot 10 van de 100 gebruikers
Soms:	bij 1 tot 10 van de 1.000 gebruikers		
Zelden:	bij 1 tot 10 van de 10.000 gebruikers		
Zeer zelden:	bij minder dan 1 van de 10.000 gebruikers		
Niet bekend:	kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald		

Immuunsysteem

Zeer zelden kan anafylactische shock optreden.

Met onbekende frequentie kunnen overgevoeligheidsreacties zoals netelroos voorkomen.

Maagdarmsstelsel

Soms kan een overmatige doorbloeding van het slijmvlies van de endeldarm ontstaan.

Met onbekende frequentie kunnen buikpijn, een branderig gevoel ter hoogte van het rectum of losse ontlasting optreden.

Algemene aandoeningen en stoornissen van de toedieningsplaats Zelden kan een plaatselijke overgevoeligheid optreden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. Duidelijke informatie over bijwerkingen is te vinden op de website van het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb (website: www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van geneesmiddelen.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na 'EXP'. Daar staat een maand en een jaar. De houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer kunt gebruiken. Het op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stoffen in dit middel zijn: dodecyl (sulfoacetaat) natriumzout en sorbitol. 1 tube van 5 ml bevat 450 mg natriumcitraat, 45 mg dodecyl (sulfoacetaat) natriumzout en 3125 mg sorbitol
- De andere stoffen in dit middel zijn: glycerol, sorbinezuur en gedestilleerd water.

Hoe ziet Microlax eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Opllossing voor rectaal gebruik voor éénmalig gebruik.

Microlax is verpakt in een witte plastic tube met een canule gemaakt van lagedichtheid polyethyleen, gevuld met 5 ml oplossing en verzegeld met een dop.

Microlax is verkrijgbaar in doosjes met 4 tubes met oplossing voor rectaal gebruik van 5 ml.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Fabrikant:

Delpharm Orléans 5, avenue de Concyr
45 071 Orléans cedex 2 Frankrijk

Ompakker/registratiehouder:

EU-Pharma B.V., De Steiger 41, 1351AC Almere

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen