

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS

Sorbitol Delalande 5 g poeder voor drank (Sorbitol)

Lees goed de hele bijsluiter, want deze bevat belangrijke informatie.

Dit geneesmiddel kunt u zonder voorschrift krijgen. Maar gebruik het wel zorgvuldig, dan bereikt u het beste resultaat.

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

Inhoud van deze bijsluiter

1. Waarvoor wordt Sorbitol Delalande gebruikt?
2. Wanneer mag u Sorbitol Delalande niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Sorbitol Delalande?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Sorbitol Delalande?
6. Aanvullende informatie

WAARVOOR WORDT SORBITOL DELALANDE GEBRUIKT?

Sorbitol Delalande is een laxeermiddel. U kunt dit middel gebruiken voor de behandeling van de symptomen van constipatie (verstopping).

WANNEER MAG U SORBITOL DELALANDE NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?

Wanneer mag u Sorbitol Delalande niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6.
- In geval van obstructie van de galwegen of in geval van galstenen.
- In geval van buikpijn van ongekende oorsprong.
- In geval van leverinsufficiëntie (slechte werking van de lever).
- Bij kinderen jonger dan 6 jaar.
- Als u lijdt aan de ziekte van Crohn of een andere ziekte van de dikke darm.
- Als u fructose (vruchtensuiker) niet verdraagt (fructose-intolerantie).
- Als u reeds Kayexalate gebruikt, een geneesmiddel tegen hyperkaliëmie (te veel kalium in uw bloed).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Sorbitol Delalande?

- Als u bejaard bent.
- Als u suikerziekte (diabetes) heeft.
- **Langdurig en regelmatig gebruik van laxeermiddelen, zoals Sorbitol Delalande, is afgeraden.** Er bestaat namelijk een risico dat u afhankelijk wordt van laxeermiddelen en ze dus niet meer zou kunnen missen.
- Als u gevoelige darmen heeft (colitis of enterocolitis) of als u vroeger ooit amoebiasis (een infectieziekte aan de darmen die ernstige diarree veroorzaakt) heeft gehad. Uw dosering moet dan aangepast worden, zie "bijzondere gevallen" onder rubriek 3 "Hoe gebruikt u Sorbitol Delalande?".

- Als u aan colitis (ontsteking van de dikke darm) lijdt. Neem dit geneesmiddel dan niet in op een nuchtere (lege) maag.
- Als u nog andere geneesmiddelen inneemt, lees dan ook de rubriek “Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?” aandachtig.

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Laxeermiddelen kunnen de opname van andere gelijktijdig toegediende geneesmiddelen beïnvloeden.

Gebruikt u naast Sorbitol Delalande nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft.

Zwangerschap en borstvoeding

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

Gebruik Sorbitol Delalande niet tijdens uw zwangerschap tenzij uw arts dit echt noodzakelijk vindt.

Er werd tot nu toe geen enkel nadeel gerapporteerd in geval van borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er is geen informatie beschikbaar in verband met de invloed van Sorbitol Delalande op het besturen van voertuigen en het bedienen van machines.

Sorbitol Delalande bevat fructose

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

HOE GEBRUIKT U SORBITOL DELALANDE?

Gebruik Sorbitol Delalande altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Toedieningsweg en toedieningswijze:

Neem Sorbitol Delalande in via de mond (orale weg).

Los de inhoud van het zakje op in een half glas water en drink het op.

De gebruikelijke dosering is:

Volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar:

1 tot 2 zakjes 's morgens, op een nuchtere (lege) maag.

Kinderen van 6 tot 12 jaar:

½ tot 1 zakje 's morgens, op een nuchtere (lege) maag.

Bijzondere gevallen:

In geval van gevoelige darmen (colitis of enterocolitis) of voorgeschiedenis van amoebiasis (een infectieziekte aan de darmen die ernstige diarree veroorzaakt) moet de dosering worden aangepast:

½ zakje voor de twee hoofdmaaltijden.

Als u aan colitis (ontsteking van de dikke darm) lijdt, neem dit geneesmiddel dan niet in op een nuchtere (lege) maag.

Behandelingsduur:

- Neem dit geneesmiddel niet langer dan één week in zonder medisch advies.
- In geval van langdurige constipatie kan het aanpassen van uw voeding (vezelrijke voeding) en van uw levensgewoonten (meer lichaamsbeweging) verbetering brengen.
- Als er geen verbetering optreedt, raadpleeg uw arts.

Heeft u te veel van Sorbitol Delalande gebruikt?

Wanneer u te veel Sorbitol Delalande heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Een overmatige inname van Sorbitol Delalande kan aanleiding geven tot winderigheid, een opgezwollen gevoel en diarree.

In geval van aanzienlijke diarree zal de behandeling bestaan uit rehydratatie (het toedienen van vocht) van de patiënt en een eventuele correctie van de elektrolytenstoornissen.

Bent u vergeten Sorbitol Delalande in te nemen?

Gebruik Sorbitol Delalande alleen als u last heeft van constipatie.

Als u stopt met het gebruik van Sorbitol Delalande

Gebruik Sorbitol Delalande alleen als u last heeft van constipatie.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan Sorbitol Delalande bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Sorbitol Delalande kan de volgende bijwerkingen veroorzaken:

Effecten op het maag-darmstelsel

- Diarree, buikpijn, in het bijzonder bij patiënten met colopathie (aandoening van de dikke darm).
- Toename van het risico van dehydratatie (tekort aan vocht) met natrium- en kaliumverlies, in het bijzonder bij bejaarden als gevolg van diarree.
- Opgeblazen gevoel van de maag.

Endocriene effecten

- Te sterke uitscheiding van gal.

Krijgt u veel last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

HOE BEWAART U SORBITOL DELALANDE?

Buiten het bereik en het zicht van kinderen houden.
Bewaren beneden 25°C.

Gebruik Sorbitol Delalande niet meer na de **uiterste houdbaarheidsdatum**. Die is te vinden op het etiket/de verpakking na "niet te gebruiken na" of "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste 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 niet meer nodig zijn. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen zo niet in het milieu.

AANVULLENDE INFORMATIE

Welke stoffen zitten erin Sorbitol Delalande?

- De werkzame stof in Sorbitol Delalande is Sorbitol. Het is aanwezig onder de vorm van poeder en elk zakje bevat 5 gram.
- Er zitten geen andere stoffen in Sorbitol Delalande.

Hoe ziet Sorbitol Delalande eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Poeder voor drank, onder de vorm van zakjes.

Verpakking van 20 zakjes

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Sanofi Belgium

Leonardo Da Vincilaan 19

1831 Diegem

Tel.: 02/710.54.00

e-mail : info.belgium@sanofi.com

Fabrikant

Sanofi Winthrop Industrie

Zone Industrielle d'Amilly,

F – 45200 Montargis Cedex

Frankrijk

Afleveringswijze: Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE088977

Deze bijsluiter is goedgekeurd in 10/2013

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 07/2013