

Benaming :

FUCA
Senna droog extract

Samenstelling :

Cassiae Sennae L. Folii (C. acutifolia Delile) extractum siccum hydro-alcoholicum (ethanolum 60 per centum) 66.6 mg (eq. 10 mg Sennoside B) – Cellulosum microcristallinum – Glycerol behenas – Magnesii stearas – Lactosum monohydricum – Acaciae gummi – Saccharum – Glucosum liquidum – Natrii hydrogeno carbonas – Methylis parahydroxybenzoas natricum – Propylis parahydroxybenzoas natricum – Talcum – Carbo activatus – Ferrosi oxidum (brown) – Cera flava (yellow).

Farmaceutische vorm:

Dragees voor orale toediening in blisterverpakking.
Doos met 30 dragees.

Farmaco-therapeutische klasse :

Laxativum op basis van planten.

Registratiehouder :

MELISANA n.v.
Kareelovenlaan 1
1140 Brussel

Fabrikant :

Packaging Service sa/nv
Zenobe Grammelaan 27-31
B-1030 Brussel
België

Aangewezen bij:

Dit geneesmiddel op basis van planten wordt gebruikt bij de symptomatische behandeling van verstopping, nadat elke ernstige aandoening werd uitgesloten.

Omstandigheden waarbij het gebruik van het geneesmiddel moet vermeden worden:

Darmafsluiting - inflammatoire aandoeningen van het colon - abdominale pijn - ernstige gevallen van uitdroging - overgevoeligheid voor één van de componenten van de samenstelling.

Fuca dragees mogen niet toegediend worden aan kinderen jonger dan 12 jaar.

Bijzondere voorzorgen:

De behandeling moet zo kort mogelijk zijn. Fuca mag enkel onder medisch toezicht langer dan 2 weken ingenomen worden. Maandenlang gebruik van Fuca kan een verkleuring van het colon (melanosis coli) veroorzaken, deze verkleuring is onschadelijk en verdwijnt bij het stoppen van de inname. Maandenlang gebruik van Fucabonen kan ook leiden tot eiwit en bloed in de urine.

Misbruik kan leiden tot afhankelijkheid. Ten gevolge van een verhoogd gebruik van Fuca kan een ernstige verstoring van de water- en zouthuishouding optreden, alsook een traagwerkend colon. Langdurig gebruik van Fuca kan tevens de bestaande verstopping verergeren. Door een verlies aan kalium kunnen hart- of spierproblemen optreden bij patiënten behandeld met geneesmiddelen voor het hart of de bloeddruk en ook bij patiënten behandeld met cortisone. In deze gevallen is het raadzaam een arts te raadplegen alvorens Fucabonen te gebruiken.

Een dragee bevat 332 mg lactose of melksuiker.
Dit geneesmiddel bevat bewaarmiddelen.

Wisselwerkingen met andere geneesmiddelen of voedingsstoffen:

Langdurig gebruik van laxativa kan een verlies van kalium veroorzaken. Een kaliumtekort versterkt de werking van sommige geneesmiddelen voor het hart en interfereert met producten gebruikt bij hartritmestoornissen. Wanneer Fuca worden toegediend samen met andere geneesmiddelen die kaliumverlies veroorzaken (waterafdrijvende middelen, cortisone, zoethoutwortel), kan een verstoring van de zoutbalans optreden.

Teneinde eventuele wisselwerkingen met andere geneesmiddelen te vermijden, moet het gebruik van andere geneesmiddelen aan een apotheker of een arts medegedeeld worden alvorens Fucabonen in te nemen.

Zwangerschap en lactatie:

Hoewel geen schadelijke effecten van Fuca op de foetus gekend zijn, is het aangeraden de inname van Fuca tijdens de zwangerschap te vermijden.

Er zijn onvoldoende gegevens gekend betreffende de excretie van metabolieten via de moedermelk. Het is daarom aangewezen de inname van Fuca tijdens de lactatie te vermijden.

Hoe gebruiken en hoeveel :

Met een vol glas water innemen.

Volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar: 2 tot 3 dragees per dag in te nemen met een groot glas water.

Niet toedienen aan kinderen jonger dan 12 jaar.

Fuca mag niet langer dan 2 weken ingenomen worden, tenzij onder medisch toezicht.

De aangegeven dosis niet overschrijden.

Maatregelen bij inname van te hoge doses:

Bij maandenlange inname of bij overdosering kunnen buikpijn met diarree, nausea en braken, stoornissen in de water- en zouthuishouding, in hoofdzaak verlies aan kalium, optreden.

Behandeling :

Correctie van de stoornissen in de water- en zouthuishouding via orale of parenterale weg indien noodzakelijk.

Dokter of apotheker waarschuwen.

Symptomatische behandeling instellen.

Telefoon antigifcentrum : 070/245.245

Ongewenste effecten :

Buikkrampen en pijn kan optreden. De urine wordt geel tot roodbruin gekleurd.

Elk ongewenst effect dat optreedt tijdens de behandeling en niet vermeld staat in de bijsluiter moet aan een arts of apotheker medegedeeld worden.

Bewaring :

Bewaren bij kamertemperatuur, buiten invloed van het licht en vochtigheid, in de oorspronkelijke verpakking.

Buiten bereik van kinderen bewaren.

Het letterwoord "EX" = (maand - jaar) op de verpakking betekent dat de uiterste gebruiksdatum bepaald is op de eerste dag van de maand (eerste getal) en van het jaar (tweede getal) die aangegeven zijn.

Laatste bijwerking van de bijsluiter :

Januari 2003.