

ForlaxGO[®]
Pro dospělé a děti od 8 let

Roztok k přímému užití v sáčku obsahujícím 18,7 ml s obsahem 10 g makrogolu 4000 (PEG)
Přečtěte si pozorně tuto příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.

Máte-li jakékoli další otázky, požádejte o radu svého lékárníka.

Pokud se kterýkoli z nežádoucích účinků vyskytne v závažné míře, nebo pokud si všimnete jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, prosím, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Viz bod 4.

Pokud se vaše příznaky zhorší nebo se nezlepší během jednoho týdne, poraďte se s lékařem nebo lékárníkem.

Co naleznete v této příbalové informaci

- 1. Co je ForlaxGO[®] a k čemu se používá**
- 2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete ForlaxGO[®] užívat**
- 3. Jak se ForlaxGO[®] užívá**
- 4. Možné nežádoucí účinky ForlaxGO[®]**
- 5. Jak ForlaxGO[®] uchovávat**
- 6. Obsah balení a další informace**

1. Co je ForlaxGO[®] a k čemu se používá

ForlaxGO[®] je zdravotnický prostředek určený k léčbě příznaků příležitostné zácpy u dospělých a dětí od 8 let.

Je to roztok k přímému užití určený k perorálnímu podání (podání ústy), dodávaný v jednodávkovém sáčku.

Hlavní složkou ForlaxGO[®] je makrogol 4000, osmotické projímadlo, nazývané také polyethylenglykol (PEG).

Makrogol 4000 funguje tak, že zadržuje ve stolici vodu. Tím změkčuje tuhou stolicí a zvětšuje objem stolice, což vede k rychlejšímu průchodu střevem a usnadnění jejího vylučování, čímž poskytuje pocit přirozené úlevy. Makrogol 4000 se nevstřebává do organismu a vylučuje se nezměněný.

ForlaxGO[®] se používá u dospělých a dětí od 8 let k:

- úlevě od zácpy,
- změkčení tuhé stolice a usnadnění jejího vyloučení.

Pokud se vaše příznaky zhorší nebo se nezlepší během jednoho týdne, musíte se poradit s lékařem.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete ForlaxGO[®] používat

Neužívejte ForlaxGO[®]:

- Jestliže jste alergický(á) na makrogol 4000 (polyethylenglykol nebo PEG) nebo na kteroukoli z dalších složek (viz bod 6 Obsah balení a další informace)
- Pokud trpíte těžkou chorobou trávicího traktu, jako je:

- Zánětlivé onemocnění střeva (jako je ulcerózní kolitida, Crohnova nemoc) nebo abnormálním rozšířením střeva (toxické megakolon)
- Proděravění nebo riziko proděravění střeva (otvor ve střevní stěně)
- Neprůchodnost nebo podezření na neprůchodnost střeva (ileus nebo podezření na střevní obstrukci nebo příznaky střevní obstrukce)
- Bolest břicha z neznámé příčiny

Jestliže se Vás něco z výše uvedeného týká, neužívejte tento zdravotnický prostředek. Pokud si nejste jistý(á) poraďte se s lékařem nebo lékárníkem dříve, než užijete ForlaxGO[®].

Upozornění a opatření týkající se tohoto zdravotnického prostředku:

Přestaňte užívat ForlaxGO[®] a ihned kontaktujte svého lékaře, jestliže se u Vás vyskytne některý z následujících příznaků:

- alergická reakce jako je vyrážka nebo otok obličeje, jazyka nebo hrdla (angioedém), kopřivka.
- mdloba, kolaps nebo dýchací obtíže a celkový pocit nevolnosti.

Poradte se s lékařem nebo lékárníkem dříve, než užijete tento zdravotnický prostředek, jestliže:

- jste vyššího věku,
- máte poruchu funkce jater nebo ledvin,
- užíváte diuretika (přípravky zvyšující vylučování moči), protože u Vás může být riziko nízké hladiny sodíku (soli) nebo draslíku v krvi.

Jestliže máte průjem, přestaňte užívat ForlaxGO[®], pijte velké množství tekutin a kontaktujte svého lékaře nebo lékárníka.

Stejně jako u ostatních projímadel, je nutné vyloučit organickou poruchu dříve, než začnete užívat ForlaxGO[®].

ForlaxGO[®] se nesmí užívat dlouhodobě každodenně aniž by se stanovila příčina zácpy.

Jestliže trpíte přetrvávající bolestí břicha, poraďte se s lékařem.

Použití u dětí:

Tento zdravotnický prostředek se nesmí používat u dětí mladších než 8 let.

U dětí ve věku 8 – 12 let se doporučuje poradit se s lékařem.

Další léčivé přípravky a ForlaxGO[®]:

ForlaxGO[®] může ovlivnit vstřebávání jiných přípravků použitých ve stejnou dobu. Jestliže užíváte nebo jste užíval(a) v nedávné době jiné přípravky, a to i takové, které jsou dostupné bez lékařského předpisu, poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem, protože tyto přípravky nemusí správně fungovat během současného užívání s ForlaxGO[®].

Těhotenství a kojení:

ForlaxGO[®] je možné užívat během těhotenství a v období kojení.

Nicméně jestliže jste těhotná, plánujete otěhotnět nebo jestliže kojíte, doporučuje se poradit se s lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat ForlaxGO[®].

Informace o některých složkách ForlaxGO[®]:

ForlaxGO[®] neobsahuje cukr a mohou ho užívat diabetici. ForlaxGO[®] neobsahuje sodík a může se užívat i při dietě s nízkým obsahem sodíku.

3. Jak se ForlaxGO[®] užívá

Způsob podání:

- ForlaxGO[®] je určen k přímému užití, obsah sáčku můžete vypít přímo ze sáčku nebo se sklenicí vody.
- Doporučuje se užívat ForlaxGO[®] jednou denně, ráno.

- Každý sáček smí být po otevření použit pouze jednou.

Doporučené dávkování:

Obvykle trvá 24 – 48 hodin než ForlaxGO® začne účinkovat.

Doporučená dávka	- Dospělí: 1 až 2 sáčky denně - Děti od 8 let: má se začít dávkou 1 sáček obden, může se zvyšovat až na 2 sáčky denně. Denní dávka se může upravit podle výsledného účinku.
Délka léčby	- Nesmí překročit 15 dní

ForlaxGO® se má užívat jako doplněk ke zdravému životnímu stylu a stravování.

Vždy užívejte tento zdravotnický prostředek přesně v souladu s tímto letákem, pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Jestliže jste užil(a) více ForlaxGO® než jste měl(a):

Užití příliš velkého množství ForlaxGO® může způsobit průjem, bolest břicha a zvracení.

Tyto příznaky obvykle zmizí po přerušení léčby nebo snížení dávky.

Jestliže trpíte těžkým průjmem nebo zvracením, může u Vás dojít k dehydrataci (zvláště pokud jste vyššího věku). Měl(a) byste co nejdříve kontaktovat lékaře, protože Váš stav může vyžadovat léčbu.

Jestliže jste zapomněl(a) užít ForlaxGO®:

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.

4. Možné nežádoucí účinky ForlaxGO®

Většina nežádoucích účinků je mírná a přechodná.

Nejčastěji hlášenými nežádoucími účinky jsou bolest břicha, nadýmání, průjem, který může způsobovat citlivost okolo řitního otvoru, a pocit na zvracení.

Další nežádoucí účinky hlášené méně často zahrnují zvracení, naléhavou potřebu jít na toaletu, nechtěný samovolný únik stolice, nízkou hladinu sodíku nebo draslíku v krvi.

Přestaňte užívat ForlaxGO® a okamžitě kontaktujte svého lékaře v případě výskytu alergických reakcí (přecitlivělosti) jako je kožní vyrážka nebo zčervenání kůže, svědění nebo kopřivka nebo **těžká alergická reakce**, která může způsobovat mdloby, kolaps, dýchací potíže nebo otok obličeje, rtů, jazyka nebo hrdla (angioedém).

5. Jak ForlaxGO® uchovávat

Doporučuje se uchovávat ForlaxGO® při pokojové teplotě na suchém místě, mimo zdroj tepla a světla.

Uchovávejte zdravotnické prostředky mimo dosah a dohled dětí.

Neužívejte ForlaxGO® po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce nebo sáčku.

Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Neužívejte, pokud je sáček poškozený.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Jeden sáček o obsahu 18,7 ml obsahuje 10 g makrogolu 4000.

Další složky:

malinová příchutí*, sodná sůl karmelosy, kyselina citronová, kalium-sorbát, sukralosa, voda.

*složení malinové příchuti: 93,7 % propylenglykolu (E1520), 0,1 % kyseliny octové (E260),
ochucovadla



Výrobce:

Ipsen Pharma

65 quai Georges Gorse 92100 Boulogne-Billancourt, Francie

Poslední revize: únor 2018



CE 0426

