Nebenwirkungen:

Sehr häufig: mehr als 1 von 10 Behandelten	häufig: mehr als 1 von 100 Behandelten
gelegentlich; mehr als 1 von 1000 Behandelten	selten: mehr als 1 von 10000 Behandelten
sehr selten: 1 oder weniger von 10000 Behandelten einschließlich Einzelfölle	

Arzneimittel können neben den erwünschten Hauptwirkungen auch unerwünschte Wirkungen, sogenannte Nebenwirkungen haben. Nebenwirkungen, die im zeitlichen Zusammenhang mit der Anwendung von Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg beobachtet wurden, jedoch nicht bei jedem Patienten auftreten müssen, werden im folgenden genannt.

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg auftreten?

Nebenwirkungen sind bei kurzfristiger Einnahme selten. Diese bestehen in Blähungen, Bauchschmerzen und Überempfindlichkeitsreaktionen. Die längerfristige Einnahme von Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg führt sehr häufig zu einer Verstärkung der Darmträgheit. Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg soll deshalb nur kurzfristig angewendet werden. Bei längerdauernder oder hochdosierter Anwendung von Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg kommt es sehr häufig zu erhöhten Verlusten von Wasser, Kalium- und anderen Salzen. Dies kann zu Störungen der Herzfunktion und zu Muskelschwäche führen, insbesondere bei gleichzeitiger Einnahme von Dürefika und Nebennierenrinden-Steroiden. Wenn Sie Nebenwirkungen beobachten, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bite Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Verfallsdatum des Arzneimittels ist auf der Faltschachtel und dem Dosenetikett aufgedruckt. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach diesem Datum! Haltbarkeit nach Öffnen des Behältnisses: 1 Jahr

Wie sind Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg aufzubewahren?

Es sind keine besonderen Lagerbedingungen erforderlich.

Wann sind Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg auch vor Ablauf des Verfallsdatums nicht mehr verwendbar?

Bei ungeöffneter Dose sind Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg bis zum Ende des Verfallsdatums verwendbar.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Stand der Information: Oktober 2006

www.bekunis.de

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

Gebrauchsinformation

Bekunis® Dragees

Bisacodyl 5mg

Magensaftresistente Tablette (Dragee)

Wirkstoff: Bisacodyl

Abführmittel aus der Gruppe der Triarylmethane.

Zusammensetzung:

Arzneilich wirksame Bestandteile: 1 magensaftresistente Tablette (Dragee) Bekunis Dragees

Bisacodyl 5 mg enthält 5 mg Bisacodyl

Sonstige Bestandteile: Magnesiumstearat, Talkum, mikrokristalline Cellulose, Macrogol 6000, Lactose-Monohydrat, Polyfethylacrylat-co-methacrylsäurej (1:1), höherkettige Partialglyceride, Sucrose (Saccharose), sprühgetrocknetes Arabisches Gummi, Calciumcarbonat, Polysorbat 80, Titandioxid, Stearinsäure (Ph.Eur.), Dextrin

Darreichungsform und Inhalt:

Originalpackungen mit 10, 45, 80 und 200 magensaft-resistenten Tabletten (Dragees)

Abführmittel aus der Gruppe der Triarylmethane.

roha arzneimittel GmbH Rockwinkeler Heerstr. 100 28355 Bremen Telefon: 0421-2579-0

Telefax: 0421-2570-300





Anwendungsgebiete:

Zur kurzfristigen Anwendung bei Verstopfung, bei Erkrankungen, die eine erleichterte Darmentleerung erfordern, sowie zur Darmentleerung bei diagnostischen und therapeutischen Eingriffen am Kolon.

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg nicht anwenden?

Bei Darmverschluss und Überempfindlichkeit gegenüber Bisacodyl oder einem sonstigen Bestandteil des Arzneimittels.

Kinder unter 2 Jahren dürfen Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg nicht einnehmen

Verstopfung, verbunden mit anderen Beschwerden wie Bauchschmerzen, Erbrechen und Fieber kann Anzeichen einer ernsten Erkrankung (Darmverschluss, akute Entzündung im Bauchbereich) sein. Bei solchen Beschwerden sollten Sie Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg oder andere Medikamente nicht einnehmen und unverzüglich ärztlichen Rat suchen

Bei Erkrankungen, die mit Störungen des Wasser- und Elektrolythaushaltes einhergehen, sollten Sie Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg nicht einnehmen.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Es liegen keine Fallberichte über unerwünschte Effekte in Schwangerschaft und Stillzeit vor. Kontrollierte Studien wurden nicht durchgeführt. Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg sollten in der Schwangerschaft nicht in hohen Dosen und über längere Zeit angewendet werden. In der Stillzeit sollten Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg nicht angewendet werden, da ausreichende Informationen über einen eventuellen Übergang in die Muttermilch nicht vorhanden sind.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise:

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Bekunis Dragees Bisacodyl 5 ist erforderlich. Wichtige Warnhinweise über bestimmte Bestandteile von Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg: Dieses Arzneimittel enthält Sucrose und Lactose. Bitte nehmen Sie Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Die Einnahme von Abführmitteln soll bei Verstopfung nur kurzfristig erfolgen! Im allgemeinen wird eine Behandlung mit Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg erst dann empfohlen, wenn Sie mit Veränderung Ihrer Ernährung (durch vermehrte Aufnahme von Ballaststoffen und einer ausreichenden Flüssigkeitsaufnahme) sowie durch Änderung Ihres Lebensstils (mit ausreichender körperlicher Bewegung) keinen oder noch keinen ausreichenden Erfolg erzielen konnten!

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg? Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg können den Kaliumverlust durch andere Arzneimittel (z.B. Diuretika) verstärken.

Die Empfindlichkeit gegenüber herzwirksamen Glykosiden kann aufgrund von Kaliumverlusten verstärkt sein.

Milch und neutralisierende Magenmittel (Antazida) sollen frühestens eine halbe Stunde nach Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg magensaftresistenten Tabletten eingenommen werden

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg sonst nicht richtig wirken kann!

Wieviel von Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg und wie oft sollten Sie Bekunis Dragees Bisacodvl 5 ma einnehmen?

Soweit nicht anders verordnet, erhalten Kinder über 2 Jahre 1 magensaftresistente Tablette (Dragee) Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg (entsprechend 5 mg Bisacodyl).

Erwachsene und Kinder über 10 Jahre erhalten 1-2 magensaftresistente Tabletten (Dragees)

Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg (entsprechend 5–10 mg Bisacodyl). Da eine Verstopfung bei Klein- und Kleinstkindern der ärztlichen Abklärung bedarf, befragen Sie in diesen Fällen vor der Anwendung bitte den Arzt.

Die Einnahme erfolgt am besten unzerkaut abends oder morgens nüchtern mit reichlich Flüssigkeit. Die Einnahme am Abend führt nach ca. 10 Stunden zur Darmentleerung.

Die morgendliche Nüchterneinnahme führt nach ca. 6 Stunden zur Darmentleerung.

Wie lange sollten Sie Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg einnehmen?

Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg dürfen ohne ärztliche Anweisung nur kurzfristig angewendet werden. Bei chronischer Verstopfung sollte der Arzt zu Rate gezogen werden.

Überdosierung und andere Anwendungsfehler:

Was ist zu tun, wenn Bekunis Dragees Bisacodyl 5 mg in zu großen Mengen eingenommen wurde (beabsichtigte oder versehentliche Überdosierung)?

Eine Überdosierung kann zu Durchfall führen. Falls Sie starke Beschwerden haben, fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

