

SENEFOL

Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu Nr: 4732

INFORMACJA O LEKU DLA PACJENTA

| |
|---|
| Należy przeczytać uważnie całą ulotkę, ponieważ zawiera ważne informacje dla pacjenta. |
| - Lek ten jest dostępny bez recepty, aby można było leczyć niektóre schorzenia bez pomocy lekarza. Aby jednak uzyskać dobry wynik leczenia, należy stosować lek Senefol® ostrożnie i zgodnie z informacją w ulotce. |
| - Należy zachować tę ulotkę, aby można ją było przeczytać ponownie w razie potrzeby. |
| - Należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty, gdy potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja. |
| - Jeśli objawy nasilą się lub nie ustąpią po 1-2 tygodniach, należy skontaktować się z lekarzem |

Skład:

Sennae folium cum fructus 300 mg
Składniki pomocnicze: skrobia ziemniaczana, krzemu dwutlenek koloidalny (E 551).

Jedna tabletkę zawiera 7,5 mg antranoidów w przeliczeniu na sennozyd B.

Dostępne opakowania: 10 lub 20 lub 30 lub 40 lub 50 lub 60 lub 70 lub 80 lub 90 lub 100 tabletek.

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorium Farmaceutyczne **Labofarm** Sp. z o.o. S. k.
ul. Lubichowska 176b
83-200 Starogard Gdański
tel. 058 561 20 08
fax 058 561 20 16
e-mail: poczta@labofarm.com.pl



1. Co to jest lek Senefol® i w jakim celu się go stosuje?

Jest to preparat w postaci tabletek o działaniu przeczyszczającym do stosowania w zaparciach. Związki czynne powstające z glikozydów antranoidowych zawartych w liściach i owocach senesu wpływają na perystaltykę jelita grubego, hamują wchłanianie wody, co powoduje zmiękczenie mas kałowych i ułatwia wypróżnienie.

2. Zanim zastosuje się lek Senefol®

Nie należy stosować leku w niedrożności i zwężeniu jelit, atonii, zapaleniu wyrostka robaczkowego, w zapalnych schorzeniach jelit, bólach brzucha niewiadomego pochodzenia, w stanie odwodnienia połączonym z utratą elektrolitów.

Zachować szczególną ostrożność, gdyż:

Przyjmowanie środków przeczyszczających w okresie dłuższym niż zalecany, może zaburzyć funkcjonowanie jelit oraz powodować uzależnienie. U pacjentów z zaburzeniami funkcji nerek istnieje ryzyko zaburzeń równowagi elektrolitowej.

Stosowanie leku u dzieci:

Nie należy stosować u dzieci poniżej 12 roku życia.



SENEFOL

Ciąża i karmienie piersią:

Nie zaleca się stosowania preparatu podczas ciąży oraz karmienia.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn:

Nie znany wpływ.

Stosowanie innych leków:

Przewlekłe nadużywanie preparatu może prowadzić do hipokalemii, wówczas możliwe jest nasilenie działania równocześnie przyjmowanych glikozydów nasercowych, leków antyarytmicznych, leków wydłużających odcinek QT oraz leków przywracających rytm zatokowy. Równoczesne przyjmowanie preparatu z lekami wywołującymi hipokaliemię np. leki moczopędne, sterydy kory nadnerczy, korzeń lukrecji, może pogłębić niedobór elektrolitów.

3. Jak stosować lek Senefol®

Dzieci powyżej 12 lat, dorośli: 2-3 tabletki przed snem. Preparat należy popić dużą ilością wody.

Ze względu na zróżnicowaną wrażliwość osobniczą dawkowanie należy rozpocząć od najmniejszej dawki (1 tabl.), którą należy w razie potrzeby zwiększyć do ustalenia dawki skutecznej. Efekt przeczyszczający występuje po okresie od 8 do 12 godzin, w przypadku jego braku następną dawkę preparatu przyjąć po upływie 12 godzin.

Przyjmowanie leku do 2-3 razy w tygodniu jest zwykle wystarczające do uzyskania efektu terapeutycznego.

W przypadku zażycia większej dawki leku Senefol® niż zalecana:

Mogą wystąpić bóle skurczowe, biegunka, z możliwością odwodnienia i utraty elektrolitów (zaburzenia gospodarki wodno-elektrolitowej). Należy zbilansować niedobór wody i elektrolitów. Zaleca się kontrolę poziomu potasu, zwłaszcza u osób w podeszłym wieku. Długotrwałe przedawkowanie antranoidów może prowadzić do zapalenia wątroby.

W przypadku pominięcia dawki leku Senefol®:

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

4. Możliwe działania niepożądane:

U osób nadwrażliwych na składniki preparatu mogą wystąpić reakcje uczuleniowe m.in. świąd, pokrzywka, wysypka. Mogą wystąpić dolegliwości skurczowe i bólowe brzucha. Należy wówczas zredukować stosowane dawki. Długotrwałe przyjmowanie leku może spowodować ciemne zabarwienie śluzówki okrężnicy (pseudomelanosis coli), które zwykle ustępuje po zakończeniu przyjmowania preparatu. Możliwość zmiany zabarwienia moczu metabolitami (na kolor różowy lub czerwono-różowy, zależnie od pH), nie ma znaczenia klinicznego.

W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy skontaktować się z lekarzem.

W przypadku wystąpienia innych objawów niepożądanych, nie wymienionych w tej ulotce, należy poinformować o nich lekarza.

5. Przechowywanie leku Senefol®:

Przechowywać w zamkniętych opakowaniach, w temperaturze do 25°C, w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Nie należy stosować leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu.

6. Inne informacje:

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji należy zwrócić się do podmiotu odpowiedzialnego.

Data opracowania ulotki: sierpień 2008

