

## **Pakkausseloste : Tietoa käyttäjälle**

### **Casenlax 4g, jauhe oraaliliuosta varten annospussi Makrogoli 4000**

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitää tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

#### **Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Casenlax on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Casenlax-valmistetta
3. Miten Casenlax-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Casenlax-valmisteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Casenlax on ja mihin sitä käytetään**

Tämän valmisten nimi on Casenlax 4 g, jauhe oraaliliuosta varten annospussi.

Casenlax kuuluu lääkeryhmään, jota kutsutaan nimellä osmoottiset laksatiivit. Osmoottiset laksatiivit ovat lääkkeitä, joiden avulla ulosteessa oleva vesi lisääntyy, mikä helpottaa ulostamista.

Casenlax on tarkoitettu 6 kuukauden – 8 vuoden ikäisten lasten ummetuksen oireenmukaiseen hoitoon. Sitä on käytettävä elämäntapoihin ja ruokavalioon tehtävien asianmukaisten muutosten ohella (ks. kohta 2).

Käännny lääkärin puoleen, ellei tunne oloasi paremmaksi tai jos tunnet olosi huonommaksi.

Tämä lääke sisältää makrogolia (P.E.G. = polyetyleniglykoli).

Lasten ummetuksen hoidossa hoitoaika on korkeintaan 3 kuukautta.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Casenlax-valmistetta**

Laksatiivien käytön rinnalla ummetuksen hoitona tulee noudattaa terveellisiä elämäntapoja ja terveellistä ruokavaliota.

#### **Älä käytä Casenlax-valmisteita**

- jos lapsesi on allerginen makrogolille (P.E.G. = polyetyleniglykoli) tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos lapsellasi on mikä tahansa suoliston tai paksusuolen sairaus (kuten haavainen paksusuolitulehdus, Crohnin tauti)
- jos lapsellasi on vatsakipua, jonka syy ei ole tiedossa
- jos lapsellasi on ruoansulatuskanavan puhkeama tai merkkejä siitä taikka sen riski

- jos lapsellasi on suolen ahtauma tai siihen viittaavia oireita.

## **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin, apteekkienhenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Casenlax-valmistetta.

Jos sinulla esiintyy ripulia Casenlax-hoidon jälkeen sinulla saattaa olla elektrolyyttihäiriöiden kehittymisen riski (tiettyjen veren suolojen vähenneminen). Riski on todennäköisempi, jos olet iäkäs henkilö tai sinulla on maksa- tai munuaisongelmia, taikka käytät diureetteja (nesteenpoistolääkitys). Jos jokin näistä päätee kohdallasi ja sinulle ilmaantuu ripulia, sinun on mentävä lääkäriin verikokeen avulla tehtäväksi elektrolyyttitasoja tarkistamista varten.

## **Lapset**

Kysy lääkäristä neuvoa ennen kuin annat tästä hoitoa lapsellesi, jotta ummetuksen elimellinen syy voidaan poissulkea. Kolmen kuukauden hoidon jälkeen lääkärin on arvioitava lapsesi kliininen tila.

## **Muut lääkevalmisteet ja Casenlax**

Casenlax saattaa hidastaa muiden lääkkeiden imetymistä ja heikentää niiden tehoa tai tehdä ne tehottomiksi. Tämä koskee erityisesti lääkkeitä, joilla on kapea terapeuttiin indeksi (esim. epilepsialääkkeet, digoksiini ja immuno抑制iset aineet). Kerro lääkäriille tai apteekkienhenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

## **Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

## **Raskaus**

Casenlax-valmistetta voidaan käyttää raskauden aikana.

## **Imetyks**

Casenlax-valmistetta voidaan käyttää imetyksen aikana.

## **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Casenlax-valmisteella ei ole vaikutusta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

## **Casenlax sisältää rikkidioksidia.**

Tämä lääke saattaa harvoissa tapauksissa aiheuttaa vaikeita yliherkkyyreaktioita ja bronkospasmia, sillä se sisältää rikkidioksidia.

## **Casenlax sisältää natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per annospussi eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

Casenlax ei sisällä merkittäviä määriä sokeria tai polyolia, ja sitä voidaan määrättää diabeetikoille ja galaktoositonta ruokavaliota noudattaville potilaille.

### **3. Miten Casenlax-valmiste tetta käytetään**

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määritellyt tai apteekkien henkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suun kautta.

Suositeltu annos on:

6 kuukauden – 1 vuoden ikäiset: 1 annospussi vuorokaudessa.

1–4 vuoden ikäiset: 1–2 annospussia vuorokaudessa.

4–8 vuoden ikäiset: 2–4 annospussia vuorokaudessa.

Hoito on annettava aamulla kun annos on yksi annospussi vuorokaudessa. Jos annos on suurempi, se jaetaan annettavaksi aamulla ja illalla. Aina valmisten ottamisen jälkeen suositellaan 125 ml lisänesteen (esim. veden) nauttimista.

Vuorokausia on säädettyä saavutettujen kliinisten vaikutusten mukaan.

CASENLAX-valmisten vaikuttaminen ilmenee 24–48 tunnin kulussa annosta. Liuota annospussin sisältö vesilasilliseen (vähintään 0,5 dl) välittömästi ennen käyttöä ja juo liuos. Nämä saatava liuos on kirkas ja läpinäkyvä, kuten vesi.

CASENLAX-valmisten käytön jälkeen tehostunutta suolen toimintaa voidaan ylläpitää noudattamalla terveellisiä elämäntapoja ja terveellistä ruokavaliota.

#### **Käyttö lapsille ja nuorille**

Lapsille hoitoa ei saa antaa pitempään kuin 3 kuukautta, koska kliiniset tiedot yli 3 kuukauden hoidoista puuttuvat.

Hoito on lopetettava asteittain ja aloitettava uudelleen, jos ummetus uusiutuu.

#### **Jos otat enemmän CASENLAX-valmista kuin sinun pitäisi**

Sinulla voi esiintyä ripulia, vatsakipua ja oksentelua, joka häviää kun hoito tilapäisesti keskeytetään tai annosta pienennetään.

Jos sinulla esiintyy vaikeata ripulia tai oksentelua, sinun on otettava yhteys lääkäriin mahdollisimman nopeasti, sillä saatat tarvita hoitoa estämään nestehukasta aiheutunut suolojen (elektrolyyti) menetys.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111 Suomessa, 112 Ruotsissa) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

#### **Jos unohtat ottaa CASENLAX-valmista**

Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan näetä saa.

Vakavimpina haittavaikutuksina pidetään allergisia (yliperkkyys-) reaktioita, joita ovat pruritus (kutiava ihottuma), ihottuma, kasvojen edeema (turvotus), quincken edeema (syvien ihokerosten

äkillinen turvotus), urtikaria (nokkosihottuma) ja anafylaktinen sokki. Sen esiintymistihydeksi on raportoitu hyvin harvinainen (1/10 000) aikuisilla ja tuntematon (esiintymistihyettä ei voida arvioida saatavilla olevien tietojen perusteella) lapsilla. Jos huomaat mitä tahansa yllä luetellusta reaktioista, lopeta heti tämän lääkkeen käyttäminen ja hakeudu pikaisesti lääkärin hoitoon.

### **Aikuiset:**

Tyypillisesti haitalliset reaktiot ovat olleet vähäisiä ja ohimeneviä, liittyen pääasiassa ruoansulatusjärjestelmään. Sivuvaiktuksiin sisältyy:

#### **Yleinen (saattaa esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä 10:sta)**

- Vatsakipu
- Vatsan laajeneminen
- Ripuli
- Pahoinvointi

#### **Melko harvinainen (saattaa esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä 100:sta)**

- Oksentelu
- Lisääntynyt ulostustarve
- Pidätyskyvyttömyys

#### **Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)**

- Elektrolyytihäiriöt (alhaiset natrium- ja kaliumarvot: hyponatremia, hypokalemia)
- Vaikkean ripulin aiheuttama nestehukka, erityisesti iäkkäillä potilailla
- Punoitus

**Lapsilla:** haittavaikutukset ovat yleensä olleet vähäisiä ja ohimeneviä ja ne ovat pääasiassa liittyneet maha-suolistojärjestelmään. Näitä haittavaiktuksia ovat:

#### **Yleinen (saattaa esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä 10:stä)**

- vatsakipu
- ripuli (saattaa aiheuttaa perianaalista arkuutta)

#### **Melko harvinainen (saattaa esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä 100:sta)**

- oksentelu
- vatsan turvotus
- pahoinvointi

Liian suuret tai liian usein otetut annokset voivat aiheuttaa ripulia, vatsakipua ja oksentelua, joka yleensä häviää kun annosta pienennetään tai hoito tilapäisesti keskeytetään.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaiktuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkikenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaiktuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

## **5. Casenlax-valmisten säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tästä lääkettä, jos huomaat näkyviä muutoksia (pilaantumista) lääkevalmisten ulkonäössä.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Casenlax sisältää**

**Vaikuttava aine:** Makrogoli 4000

Yksi annospussi sisältää 4 g makrogoli 4000:ää.

**Muut aineet (apuaineet):** Sakkariininatrium (E954) ja mansikka-aromi (maltodekstriini, trietyylisitraatti E1505, arabikumi E414, rikkidioksiidi E220 ja etikkahappo E260). Ks. kohta 2 ”Casenlax sisältää rikkidioksidia”.

### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot**

Casenlax on lähes valkoinen, mansikanhajuinen jauhe, joka on annospussissa liuosta varten.

Se on saatavissa 10, 20, 30 tai 50 annospussin pakkauksissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myytävänä.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

Casen Recordati S.L.

Autovía de Logroño, km 13,300

50180 UTEBO. Zaragoza

Espanja

**Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:**

Alankomaat: Casenlax 4g poeder voor drank in sachet

Espanja: Casenlax 4g polvo para solución oral en sobre

Italia: Casenjunior 4g polvere per soluzione orale in bustine

Norja: Casenlax 4g pulver til mikstur opplösning i dosepose

Portugali: Casenlax 4g pó para solução oral em saquetas

Ruotsi: Casenlax 4g pulver till oral lösning i dospåse

Saksa: Laxbene Junior 4 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen, in Einzeldosis-Beuteln, für Kinder von 6 Monaten bis 8 Jahre

Suomi: Casenlax 4g jauhe oraaliliuosta varten annospussi  
Tanska: Casenlax 4g pulver til oral opløsning i brev

**Tämä pakkausselostet on tarkistettu viimeksi 28.08.2020**

**Muut tiedonlähteet**

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla kotisivulta <http://www.fimea.fi/>

## Bipackse del: Information till användaren

### Casenlax 4 g pulver till oral lösning i dospåse makrogol 4000

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande:

1. Vad Casenlax är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Casenlax
3. Hur du tar Casenlax
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Casenlax ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### 1. Vad Casenlax är och vad det används för

Namnet på detta läkemedel är Casenlax 4 g pulver till oral lösning i dospåse.

Casenlax tillhör en grupp läkemedel som kallas osmotiskt verkande laxermedel. Osmotiskt verkande laxermedel är läkemedel som gör att mängden vatten i avföringen ökar, vilket gör det lättare att tömma tarmen.

Casenlax används vid behandling av förstopning hos barn i åldern 6 månader till 8 år. Det ska användas tillsammans med lämpliga förändringar av livsstil och kost (se avsnitt 2).

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre.

Detta läkemedel innehåller makrogol (PEG = polyetylenglykol).

Vid behandling av förstopning hos barn är behandlingsperioden högst 3 månader.

#### 2. Vad du behöver veta innan du tar Casenlax

Behandling av förstopning med laxermedel bör följas av en hälsosam livsstil och kost.

#### Ta inte Casenlax

- om ditt barn är allergiskt mot makrogol (PEG = polyetylenglykol) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om ditt barn har någon sjukdom i tunntarmen eller tjocktarmen (såsom ulcerös kolit eller Crohns sjukdom)
- om ditt barn har buksmärkor utan känd orsak
- om ditt barn visar tecken på eller löper risk att få ett hål i mag-tarmkanalen
- om ditt barn har eller visar tecken på ett stopp i tarmen.

## **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Casenlax.

Om du får diarré efter behandling med Casenlax kan det finnas risk för att du får elektrolytrubbnings (en minskning av vissa salter i blodet). Denna risk är större om du är äldre eller om du har lever- eller njurproblem eller tar diuretika (urindrivande tablettor). Om något av detta gäller dig och du får diarré ska du uppsöka läkare för att få dina elektrolytnivåer kontrollerade med ett blodprov.

## **Barn**

Rådfråga din läkare innan du ger den här behandlingen till ditt barn, så att han/hon kan utesluta eventuell organisk orsak till förstopning. Efter 3 månaders behandling bör läkaren utvärdera ditt barns kliniska tillstånd.

## **Andra läkemedel och Casenlax**

Casenlax kan fördröja absorptionen av andra läkemedel, minska deras effekt eller göra dem ineffektiva, i synnerhet de med ett smalt terapeutiskt index (t.ex. antiepileptika, digoxin och immunsuppressiva medel). Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

## **Graviditet, amning och fertilitet**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

## **Graviditet**

Casenlax kan användas under graviditet.

## **Amning**

Casenlax kan användas under amning.

## **Körförmåga och användning av maskiner**

Casenlax påverkar inte förmågan att köra bil eller använda maskiner.

## **Casenlax innehåller svaveldioxid.**

Detta läkemedel kan i sällsynta fall orsaka svåra överkänslighetsreaktioner och kramp i luftrören (gör det svårt att andas) på grund av att det innehåller svaveldioxid.

## **Casenlax innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dospåse, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

Casenlax innehåller inte någon betydande mängd socker eller polyol och kan förskrivas till diabetiker eller patienter på en galaktosfri kost.

## **3. Hur du tar Casenlax**

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Ska tas via munnen.

Rekommenderad dos är:

Från 6 månader till 1 års ålder: 1 dospåse per dag.

Mellan 1 och 4 års ålder: 1 till 2 dospåsar per dag.

Från 4 till 8 års ålder: 2 till 4 dospåsar per dag.

Dosen ges på morgonen om dosen är 1 dospåse per dag. Om dosen är större, ges den på morgonen och på kvällen. Det rekommenderas att man dricker ytterligare 125 ml vätska (t.ex. vatten) efter varje intag av läkemedlet.

Den dagliga dosen ska justeras efter de kliniska effekter som uppnås.

Casenlax har effekt inom 24 till 48 timmar efter intag.

Lös upp innehållet i dospåsen i ett glas vatten (minst 50 ml) omedelbart före användning och drick vätskan. Erhållen lösning är klar och genomskinlig som vatten.

Efter användning av Casenlax kan den förbättrade tarmfunktionen bibehållas med en hälsosam livsstil och kost.

### **Användning för barn och ungdomar**

För barn får behandlingen inte pågå längre än 3 månader på grund av brist på kliniska data från mer än 3 månaders behandling.

Behandlingen ska avslutas successivt och återupptas om förstopningen återkommer.

### **Om du har tagit för stor mängd av Casenlax**

Du kan få diarré, buksmärta och kräkningar som försvinner om behandlingen tillfälligt avbryts eller dosen minskas.

Om du får svår diarré eller kräkningar ska du kontakta läkare så snart som möjligt, eftersom du kan behöva behandling för att förhindra uttorkning orsakad av förlust av salter (elektrolyter).

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

### **Om du har glömt att ta Casenlax**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

De allvarligaste biverkningarna anses vara allergiska reaktioner (överkänslighetsreaktioner) som omfattar klåda (kliande utslag), utslag, ansiktsödem (svullnad av ansiktet), Quinckes ödem (snabb svullnad av de djupa hudlagren), nässelutslag och anafylaktisk chock. Frekvensen har rapporterats som mycket ovanlig hos vuxna (1/10 000) och okänd (kan inte beräknas från tillgängliga data) hos barn. Om du märker någon av de biverkningarna som anges ovan ska du omedelbart sluta ta detta läkemedel och söka akut läkarvård.

## **Vuxna:**

Generellt har biverkningar varit små och övergående och har främst varit relaterade till magtarmkanalen. Dessa biverkningar omfattar:

### **Vanliga (kan uppkomma hos upp till 1 av 10 personer)**

- Buksmärta
- Utspänd buk
- Diarré
- Illamående

### **Mindre vanliga (kan uppkomma hos upp till 1 av 100 personer)**

- Kräkningar
- Brådska att uträtta sina behov
- Fekal inkontinens

### **Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)**

- Elektrolytrubbningsar (låga natrium- och kaliumhalter i blodet: hyponatremi, hypokalemia)
- Uttorkning, orsakad av svår diarré, särskilt hos äldre patienter
- Erytem

**Barn:** biverkningarna i allmänhet varit lindriga och övergående och har huvudsakligen drabbat magtarmkanalen. Dessa biverkningar är:

### **Vanliga (kan uppkomma hos upp till 1 av 10 personer)**

- buksmärta
- diarré (kan orsaka ömhet runt anus)

### **Mindre vanliga (kan uppkomma hos upp till 1 av 100 personer)**

- kräkning
- känsla av uppsväldhet
- illamående

Höga doser kan orsaka diarré, buksmärta och kräkningar som i allmänhet försvinner när dosen minskas eller behandlingen tillfälligt avbryts.

## **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **5. Hur Casenlax ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel om du märker tydliga tecken på försämring.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

Den aktiva substansen är makrogol 4000.

Varje dospåse innehåller 4 g makrogol 4000.

Övriga innehållsämnen (hjälpmitt) är: natriumsackarin (E954) och jordgubbsarom (maltodextrin, trietylcitrat E1505, gummi arabicum E414, svaveldioxid E220 och ättiksyra E260). Se avsnitt 2 ”Casenlax innehåller svaveldioxid”.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Casenlax är ett nästan vitt pulver med jordgubbslukt i en dospåse för beredning av en lösning.

Det finns i förpackningar med 10, 20, 30 eller 50 dospåsar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

Casen Recordati S.L.

Autovía de Logroño, km 13,300

50180 UTEBO. Zaragoza

Spanien

### **Detta läkemedel är godkänt inom EES under namnen:**

Danmark: Casenlax 4g pulver til oral oplosning i brev

Finland: Casenlax 4g jauhe oraaliliuosta varten annospussi

Italien: Casenjunior 4g polvere per soluzione orale in bustine

Nederlanderna: Casenlax 4g poeder voor drank in sachet

Norge: Casenlax 4g pulver til mikstur, opplosning i dosepose

Portugal: Casenlax 4g pó para solução oral em saquetas

Spanien: Casenlax 4g polvo para solución oral en sobre

Sverige: Casenlax 4g pulver till oral lösning i dospåse

Tyskland: Laxbene Junior 4 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen, in Einzeldosis-Beuteln, für Kinder von 6 Monaten bis 8 Jahre

**Denna bipackse del ändrades senast 28.08.2020**

**Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på webbplats <http://www.fimea.fi>