

DULCOLAX BISACODYL

BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor gebruiker

Dulcolax bisacodyl 10 mg zetpillen (bisacodyl)

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals in deze bijsluiter beschreven of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. [WAT IS DULCOLAX BISACODYL EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?](#)
2. [WANNEER MAG U DULCOLAX BISACODYL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?](#)
3. [HOE GEBRUIKT U DULCOLAX BISACODYL?](#)
4. [MOGELIJKE BIJWERKINGEN](#)
5. [HOE BEWAART U DULCOLAX BISACODYL?](#)
6. [INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE](#)

1. WAT IS DULCOLAX BISACODYL EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

DULCOLAX BISACODYL bevat bisacodyl. Het behoort tot een groep geneesmiddelen die stimulerende laxeermiddelen worden genoemd. DULCOLAX BISACODYL is een laxativum dat inwerkt op de contractie van de musculatuur van de darmwand, waardoor de feces sneller naar het rectum gebracht wordt. Bovendien zorgt dit geneesmiddel ervoor dat meer water in de darmen terechtkomt, waardoor het volume en de consistentie van de feces verandert, wat de ontlasting vergemakkelijkt.

DULCOLAX BISACODYL wordt gebruikt voor:

- Behandeling van de symptomen van verstopping (constipatie).
- Darmlediging vóór en na een operatie, vóór bepaalde radiologische opnamen en vóór sommige onderzoeken van de dunne darm (endoscopie) en van de dikke darm (coloscopie).

Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U DULCOLAX BISACODYL NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u DULCOLAX BISACODYL niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- als u last heeft van hevige abdominale pijn van diverse oorsprong (intestinale occlusie of obstructie, appendicitis, acute inflammatoire aandoeningen van het colon) , soms gepaard gaand met misselijkheid en braken;
- als u last heeft van anale fissuren, rectale of anale inflammatie;
- als u lijdt aan ernstige dehydratatie;
- bij kinderen jonger dan 10 jaar.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met DULCOLAX BISACODYL?

- als u alle dagen DULCOLAX BISACODYL gebruikt, want dagelijks en langdurig gebruik is af te raden. Excessief gebruik kan aanleiding geven tot onevenwichtige concentraties van sommige bloedbestanddelen (elektrolytenstoornissen) en een daling van het kaliumgehalte van het bloed, wat aanleiding kan geven tot hartstoornissen;
- als u lijdt aan een hartziekte of een slechte nierfunctie, moet u, bij gebruik van DULCOLAX BISACODYL erg voorzichtig zijn en de voorschriften van de arts strikt naleven;
- ook moeten bejaarde personen die DULCOLAX BISACODYL gebruiken erg voorzichtig zijn en de voorschriften van de arts goed volgen;
- als u DULCOLAX BISACODYL samen neemt met geneesmiddelen die hartritmestoornissen kunnen veroorzaken, loopt u gevaar dat die stoornissen verergeren;
- neemt u alle dagen laxativa, dan moet u de oorzaak van uw constipatie opsporen;
- lijdt u aan constipatie en moet u die behandelen met een geneesmiddel, vergeet dan niet dat het belangrijk is voeding te gebruiken die rijk is aan plantaardige vezels, veel te drinken en aan lichaamsbeweging te doen. Deze eenvoudige voedingshygiënische maatregelen zijn de eerste te nemen maatregelen voor de behandeling van uw constipatie;
- gevallen van vertigo (duizeligheid) en/of syncope (bewustzijnsverlies) werden beschreven bij patiënten behandeld met DULCOLAX BISACODYL. Analyse van deze gevallen wijst erop dat ze het gevolg kunnen zijn ofwel van de inspanning door de defecatie, ofwel van abdominale pijn veroorzaakt door de constipatie;
- het gebruik van zetpillen kan aanleiding geven tot lokale irritatie en pijn, met name bij ulceratie ter hoogte van de anus (anale kloven (fissuren)) en bij ulceratieve inflammatie van het rectum (ulceratieve proctitis).
- als u een slechte vochtbalans of verlies van darmvocht heeft (bijv. nierfalen of oudere patiënten). DULCOLAX BISACODYL moet worden stopgezet en mag alleen worden hervat onder medisch toezicht, vanwege het verhoogde risico op uitdroging.
- als u bloed in uw ontlasting krijgt.

Toediening van DULCOLAX BISACODYL bij kinderen mag enkel gebeuren op advies van de arts. Bij kinderen mogen stimulerende laxantia slechts uitzonderlijk worden voorgeschreven.

Contactlaxativa, inclusief DULCOLAX BISACODYL helpen niet in geval van gewichtsverlies.

Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve dan ook de rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?" te lezen.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Niet gebruiken bij kinderen jonger dan 10 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gelijktijdige toediening van DULCOLAX BISACODYL 10 mg zetpillen en diuretica (geneesmiddelen die de uitscheiding van urine bevorderen, vooral gebruikt voor de behandeling van hypertensie en van hartinsufficiëntie), of van geneesmiddelen die tot de cortisone-groep behoren, verhoogt het risico van hypokaliëmie (verlaging van het kaliumgehalte van het bloed).

Bij hypokaliëmie moet men voorzichtig zijn met de toediening van digitalisglycosiden (geneesmiddelen voor de behandeling van hartinsufficiëntie) want hun werking en toxiciteit worden daarbij versterkt.

Gelijktijdige toediening van andere laxativa kunnen de gastro-intestinale bijwerkingen van DULCOLAX BISACODYL versterken.

Anderzijds verhoogt de verlaging van het kaliumgehalte in het bloed het risico van hartritmestoornissen zodat voorzichtigheid nodig is bij gelijktijdige toediening van DULCOLAX BISACODYL en geneesmiddelen die hartritmestoornissen kunnen veroorzaken (zie rubriek 2. "Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met DULCOLAX BISACODYL).

Gebruikt u naast DULCOLAX BISACODYL nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Niet van toepassing.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Zwangerschap

Er zijn beperkte gegevens over het gebruik van DULCOLAX BISACODYL bij zwangere vrouwen. Hoewel er geen tekenen zijn van schadelijke effecten op de zwangerschap, gebruik DULCOLAX BISACODYL dan alleen indien nodig, onder toezicht van uw arts, nadat de arts het verwachte voordeel voor u heeft beoordeeld in relatie tot het mogelijke risico voor de foetus.

Borstvoeding

Onderzoek heeft aangetoond dat noch het hoofdingrediënt noch de metabolieten ervan worden gevonden in moedermelk van gezonde moeders die borstvoeding geven.

Het geneesmiddel kan dus worden gebruikt tijdens het geven van borstvoeding. Gebruik het geneesmiddel echter alleen indien nodig, onder toezicht van uw arts, nadat uw arts het verwachte voordeel voor u heeft beoordeeld met betrekking tot het mogelijke risico voor de zuigeling.

Vruchtbaarheid

Er is geen klinische studie uitgevoerd naar het effect op de vruchtbaarheid bij de mens.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Indien u na de inname van DULCOLAX BISACODYL last krijgt van buikkrampen, moet u voorzichtig zijn als u moet rijden of machines besturen.

Sommige mensen kunnen zich duizelig voelen of flauwvallen tijdens het gebruik van dit geneesmiddel. Als dit u overkomt, onthoud u dan van autorijden, de bediening van machines of andere potentieel gevaarlijke activiteiten.

3. HOE GEBRUIKT U DULCOLAX BISACODYL?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals in deze bijsluiter staat of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Rectaal gebruik.

De geadviseerde dosering is:

Behandeling op korte termijn van constipatie:

Volwassenen en jongeren: 1 zetpil (10 mg).

Het wordt aanbevolen te beginnen met de laagste dosis. De dosering kan tot de maximale aanbevolen dosis worden aangepast om regelmatige stoelgang te produceren. De maximale dagelijkse dosis mag niet worden overschreden.

Pediatische patiënten:

Kinderen ouder dan 10 jaar: 1 zetpil (10 mg).

Bij constipatie mogen laxativa slechts worden gebruikt als een verhoging van de hoeveelheid vezelrijke voeding geen voldoende resultaat heeft opgeleverd.

Dit geneesmiddel mag niet dagelijks en langdurig worden gebruikt.

DULCOLAX BISACODYL zetpillen moeten uit de verpakking gehaald en met de puntvormige kant naar boven in het rectum ingebracht worden. De werking van DULCOLAX BISACODYL zetpillen begint 15 à 30 minuten na toediening; in sommige gevallen na 60 minuten.

Ter voorbereiding op diagnostische onderzoeken en preoperatief:

Omhulde tabletten en zetpillen worden samen gebruikt om een volledige ontlediging van de darmen te bekomen.

Volwassenen en jongeren: 2 omhulde tabletten (10 mg) in te nemen 's ochtends en 2 omhulde tabletten (10 mg) 's avonds vóór de ingreep of het onderzoek, en 1 zetpil (10 mg) toe te dienen de ochtend van de ingreep of het onderzoek.

Pediatische patiënten:

Kinderen ouder dan 10 jaar: 2 omhulde tabletten (10 mg) in te nemen 's ochtends en 2 omhulde tabletten (10 mg) 's avonds vóór de ingreep of het onderzoek, en 1 zetpil (10 mg) toe te dienen de ochtend van de ingreep of het onderzoek.

Heeft u te veel van DULCOLAX BISACODYL gebruikt?

Wanneer u te veel van DULCOLAX BISACODYL heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antgifcentrum (070/245.245).

Symptomen van acute intoxicatie: buikkrampen, diarree, dehydratie, massaal verlies van bloedbestanddelen (elektrolyten) en verlaging van het kaliumgehalte van het bloed.

Symptomen van chronische intoxicatie (langdurig gebruik): aanhoudende diarree, buikpijn, excessieve productie van het aldosteron hormoon (secundaire hyperaldosteronisme), verlaging van het kaliumgehalte van het bloed wat aanleiding kan geven tot hartritmestoornissen, nierstenen. Bij langdurig gebruik van laxativa werden eveneens beschreven: nierletsels, verbreking van het zuur-base evenwicht van het bloed (metabole alcalose) en spierzwakte toe te schrijven aan verlaging van het kaliumgehalte van het bloed.

Behandeling: om de dehydratie en het elektrolytenonevenwicht te corrigeren kan het nodig zijn een infuus toe te dienen, in het bijzonder bij bejaarde patiënten en bij kinderen. Toediening van geneesmiddelen om de contracties te bestrijden (spasmolytica) kan nuttig zijn.

Bent u vergeten DULCOLAX BISACODYL te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van DULCOLAX BISACODYL

Geen verschijnselen, als men de therapeutische dosissen in acht neemt (zie rubriek 3 "Hoe gebruikt u DULCOLAX BISACODYL?").

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Stop met het gebruik van dit geneesmiddel en raadpleeg onmiddellijk een arts bij:

-Ernstige allergische reacties die zwelling van het gezicht of de keel en ademhalingsmoeilijkheden of duizeligheid kunnen veroorzaken.

De volgende bijwerkingen werden gerapporteerd:

Vaak (treden op bij maximaal 1 op de 10 mensen):

Krampen, kolieken, buikpijn, diarree en misselijkheid.

Soms (treden op bij maximaal 1 op de 100 mensen):

Braken, ongemak in de buikstreek, aanwezigheid van bloed in de stoelgang, ongemak ter hoogte van het rectum en de anus , uitdroging, duizeligheid

Zelden (treden op bij maximaal 1 op de 1.000 mensen):

Ontsteking van de dikke darm, snel optredende onderhuidse zwelling (bv van gezicht of keel), plots optredende en ernstige allergische reactie, overgevoeligheid, flauwvallen.

Daarnaast kunnen gevallen van duizeligheid en flauwvallen (syncope) optreden na het gebruik van dit geneesmiddel als gevolg van een vasovagale reactie (bijv. buikspasme, ontlasting).

Om maagdarmsstelsel-gerelateerde bijwerkingen te voorkomen, die eventueel kunnen leiden tot reacties als uitdroging of bewustzijnsverlies, is het aanbevolen om te starten met de laagst mogelijke dosis (zie rubriek 3).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via:

België: Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten – www.fagg.be - Afdeling Vigilantie :Website: www.eenbijwerkingmelden.be – E-mail: adr@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DULCOLAX BISACODYL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25 ° C.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in DULCOLAX BISACODYL?

- De werkzame stof in DULCOLAX BISACODYL is: Bisacodyl 10 mg
- De andere stof in DULCOLAX BISACODYL is: hard vet.

Hoe ziet DULCOLAX BISACODYL eruit en wat zit er in een verpakking?

Zetpillen: doos met 10 zetpillen

Is ook verkrijgbaar in omhulde tabletten à 5 mg.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Opella Healthcare Belgium
Leonardo Da Vincilaan 19
1831 Diegem

Fabrikant:

Istituto de Angeli S.r.l
Loc. Prulli n. 103/C
50066 Reggello (FI)
Italië

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen: BE021025

Afleveringswijze:

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 04/2026.

Meer details en up-to-date informatie over dit product kunt u vinden door de QR-code die op de doos staat te scannen met een smartphone.

Dezelfde informatie is ook beschikbaar op volgende URL:

<https://qr.qrcode.opellahealthcare.com/oTc2Yi>