

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Klyx® peräruiskeliuos

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

1 millilitra peräruiskeliuosta sisältää dokusaattinatriumia 1 mg ja sorbitolia 250 mg.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Peräruiskeliuos.

Valmisteen kuvaus: Väritön, kirkas liuos.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Ummetus. Suoliston tyhjentäminen ennen vatsan ja lantion alueen röntgentutkimusta, synnytystä, rektoskopialla tai muuta vastaavaa diagnostista tai terapeuttista toimenpidettä.

4.2 Annostus ja antotapa

Aikuisille tehoa yleensä 120 ml:n peräruiske. Vaikeimmissa ummetuksissa ja ennen synnytystä joudutaan käyttämään 240 ml:n peräruisketta.

Lapsille käytetään joko kokonaista tai kehon painon mukaan sovellettua osaa 120 ml:n peräruiskeesta.

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyys vaikuttaville aineille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Peräruiskeiden käyttö on yleisesti kontraindikoitu suoliston verenvuodoissa ja tulehdusprosesseissa.

Vatsakivut, joiden alkuperää ei tunneta.

Suolitukos.

4.4 Varoituksset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Peräruiskeliuosten käyttö saattaa vaurioittaa suolenseinämää ja siksi käytön on oltava vain lyhytaikaista. Pitkääikainen käyttö voi johtaa häiriöihin elektrolyyttitasapainossa.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Ei tunneta.

4.6 Heldelmäisyys, raskaus ja imetys

Voidaan käyttää raskauden aikana tietyin varotoimenpitein. Haittavaikutuksia ei ole raportoitu käytettäessä valmistettua raskauden ja imetyksen aikana.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Klyx -valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

4.8 Haittavaikutukset

Pitkääikaisen käytön seurauksena voi esiintyä suoliston ärsytystä ja elektrolyyttien menetyksen riskiä. Yksittäisissä tapauksissa on raportoitu urtikariasta ja anafylaktisista reaktioista. Vatsakipuja ja pahoinvointia ei voida sulkea pois.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin.

Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

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

4.9 Yliannostus

Ei tunneta.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Laksatiivit, ATC-koodi: A06AG10

Klyx on laksatiivinen peräruiske, jonka ominaisuutena on lisätä ulostemassan kosteutta ja siten pehmentää ulostetta ja edesauttaa suolen tyhjentymistä. Suolen normaalilla refleksitoiminta ei häiriinny.

5.2 Farmakokinetiikka

Klyx on paikallisesti vaikuttava valmiste ja se tulisi pystyä pitämään peräsuolessa 5 - 10 minuuttia ennen ulostamista. Sorbitoli imeytyy hitaasti ruoansulatuskanavasta ja koska sen vaikutusaika peräsuolessa on hyvin lyhyt on todennäköistä, että imeytyminen peräsuolesta on hyvin vähäistä. Koska Klyx vaikuttaa vain suoliston alaosassa, peräsuolessa, sillä ei ole vaikutusta refleksitoimintaan.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Ei tietoa.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Metyyliparahydroksibentsoaatti (säilytysaine)
Propyyliparahydroksibentsoaatti (säilytysaine)
Natriumhydroksidi
Vetykloridihappo

Puhdistettu vesi

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei tunneta.

6.3 Kestoaika

15 kuukautta.

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25°C.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

Valmiste on muovipullossa, joka on polyetyleeniä.

Pakkaukset: 1 x 120 ml ja 10 x 120 ml

1 x 240 ml ja 10 x 240 ml

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Klyx peräruiske on kertakäyttöinen. Jokaisessa pakauksessa on käyttöohje.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Ferring Lääkkeet Oy
PL 23
02241 Espoo

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

8882

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

07.11.1984 / 11.6.1998 / 28.11.2002 / 27.7.2007

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

21.10.2019

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Klyx® rektallösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

1 ml rektallösning innehåller 1 mg dokusatnatrium och 250 mg sorbitol.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Rektallösning.

Beskrivning av produkten: ofärgad, klar lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Obstipation. Tarmrensning före röntgenundersökning av buk- och bäckenregionen, förlossning, rektoskoperi eller något annat motsvarande diagnostiskt och terapeutiskt ingrepp.

4.2 Dosing och administreringssätt

Hos vuxna räcker det vanligtvis en 120 ml rektallösning. Vid svårare förstopning och inför förlossningen bör en 240 ml rektallösning användas.

Hos barn används antingen hela eller en del av 120 ml rektallösning i enlighet med barnets vikt.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1. I allmänhet är användning av rektallösningar kontraindiceras vid blödning och inflammation i tarmkanalen.

Buksmärter av okänt ursprung.

Tarmobstruktion.

4.4 Varningar och försiktighet

Användning av rektallösningar kan skada tarmväggen och bör därför endast användas för korttidsbehandling. Användning under lång tid kan leda till störningar i elektrolytbalansen.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Klyx kan användas med försiktighet under graviditet. Inga biverkningar har rapporterats när Klyx används under graviditet och amning.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Klyx har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Till följd av långvarig användning av Klyx kan irritation i tarmen och risken för elektrolytförlust uppkomma. Enstaka fall av urtikaria och anafylaktiska reaktioner har rapporterats. Buksmärter och illamående kan inte uteslutas.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nyttariskförhållande.

Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Ingen känd.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Laxantia, klysma, ATC-kod: A06AG10

Klyx är en laxativ rektallösning som utövar sin effekt genom att öka vatteninnehållet i avföringen och därigenom mjukar upp den och bidrar till att tarmen tömmas. Det normalt fungerande reflexsystemet av tarmen utsätts inte för någon störning.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Klyx är ett lokalt verkande läkemedel som bör hållas i rektum i 5–10 minuter före tarmtömning. Sorbitol absorberas långsamt från mag-tarmkanalen och absorptionen från rektum är sannolikt mycket begränsad på grund av dess korta verkningstid i rektum. Klyx påverkar endast i den nedre delen av tarmen, i ändtarmen, och därfor har ingen effekt på reflexsystemet.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Inga kända.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmänne

Metylparahydroxibensoat (konserveringsmedel)

Propylparahydroxibensoat (konserveringsmedel)

Natriumhydroxit

Saltsyra

Renat vatten

6.2 Inkompatibiliteter

Inga kända.

6.3 Hållbarhet

15 månader.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

6.5 Förpacknings typ och inne håll

Klyx finns i en plastflaska av polyeten.

Förpackningar: 1 x 120 ml och 10 x 120 ml
1 x 240 ml och 10 x 240 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion

Klyx rektallösning är endast för engångsbruk. Bruksanvisning medföljer förpackningen.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Ferring Lääkkeet Oy
PB 23
02241 Esbo

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

8882

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

07.11.1984 / 11.6.1998 / 28.11.2002 / 27.7.2007

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

21.10.2019