

Bisacodyl AWA®

5 mg Dragees

Bisacodyl



Zur Anwendung bei Kindern ab 2 Jahren, Jugendlichen und Erwachsenen.

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein.
- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Bisacodyl AWA® 5 mg und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Bisacodyl AWA® 5 mg beachten?
3. Wie ist Bisacodyl AWA® 5 mg einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Bisacodyl AWA® 5 mg aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Bisacodyl AWA® 5 mg und wofür wird es angewendet?

Bisacodyl AWA® 5 mg ist ein Abführmittel.

Bisacodyl AWA® 5 mg wird kurzfristig angewendet bei Verstopfung (Obstipation), bei Erkrankungen, die eine erleichterte Darmentleerung erfordern, sowie zur Darmentleerung bei Behandlungsmaßnahmen und Maßnahmen zum Erkennen von Krankheiten (therapeutische und diagnostische Eingriffe) am Darm. Wie andere Abführmittel sollte Bisacodyl AWA® 5 mg ohne ärztliche Abklärung der Verstopfungsursache nicht täglich oder über einen längeren Zeitraum eingenommen werden.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Bisacodyl AWA® 5 mg beachten?

Bisacodyl AWA® 5 mg darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Bisacodyl, den Farbstoff Gelborange S oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- bei Beschwerden wie z. B. Bauchschmerzen, Übelkeit, Erbrechen oder Fieber. Dies können Anzeichen einer ernstern Erkrankung (Darmverengung mit verschlechterter Darmperistaltik, Darmverschluss, akute Entzündung im Bauchbereich, akute, operativ zu behandelnde Bauchschmerzen wie z. B. Blinddarmentzündung) sein. Bei solchen Beschwerden sollten Sie unverzüglich ärztlichen Rat suchen.
- bei einer seltenen angeborenen Unverträglichkeit gegen Glucose, Lactose oder Saccharose (Zucker) (siehe unten, Abschnitt „Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Bisacodyl AWA® 5 mg“).
- von Kindern unter 2 Jahren.

Bei Erkrankungen, die mit Störungen des Wasser- und Mineralsalzhaushaltes (z. B. erheblicher Flüssigkeitsmangel des Körpers) einhergehen, sollten Sie Bisacodyl AWA® 5 mg nicht einnehmen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Bisacodyl AWA® 5 mg einnehmen.

Die Einnahme von Abführmitteln sollte ohne ärztliche Abklärung nur kurzfristig erfolgen. Bei chronischer Verstopfung sollten Sie vor der Einnahme Ihren Arzt um Rat fragen.

Ein erhöhter Flüssigkeitsverlust kann zur Austrocknung (Dehydratisierung) führen. Dies kann unter bestimmten Umständen (z. B. bei Patienten mit beeinträchtigter Nierenfunktion oder bei älteren Menschen) gesundheitsschädliche Auswirkungen haben. In solchen Fällen sollte die Einnahme von Bisacodyl AWA® 5 mg unterbrochen und nur unter ärztlicher Aufsicht fortgeführt werden.

Patienten berichteten von Blutbeimengungen im Stuhl, diese wurden im Allgemeinen als schwach beschrieben und hörten von selbst wieder auf.

Bei Patienten, die Bisacodyl AWA® 5 mg eingenommen haben, wurde über Schwindelanfälle oder kurzzeitige Anfälle von Bewusstlosigkeit (Synkopen) berichtet. Nach den entsprechenden Fallberichten handelt es sich dabei vermutlich um Synkopen, die entweder auf den Abführvorgang an sich, auf das Pressen oder auf Kreislaufreaktionen aufgrund von Unterleibsschmerzen zurückgehen.

Kinder

Bisacodyl AWA® 5 mg darf bei Kindern unter 2 Jahren nicht angewendet werden. Bei Kindern sollte Bisacodyl AWA® 5 mg nur auf ärztliche Anweisung angewendet werden.

Einnahme von Bisacodyl AWA® 5 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Neutralisierende Magenmittel (Antazida)

Damit der Wirkstoff von Bisacodyl AWA® 5 mg nicht vorzeitig freigesetzt wird, sollen neutralisierende Magenmittel (Antazida) nicht gleichzeitig mit Bisacodyl AWA® 5 mg eingenommen werden. Wenn Sie ein Magenmittel benötigen, nehmen Sie es frühestens eine halbe Stunde nach Bisacodyl AWA® 5 mg ein.

Harttreibende Mittel, Hormone der Nebennierenrinde

Die gleichzeitige Anwendung von harttreibenden Mitteln (Diuretika) oder Hormonen der Nebennierenrinde (Kortikosteroide) kann bei übermäßigem Gebrauch von Bisacodyl AWA® 5 mg das Risiko von Elektrolytverschiebungen erhöhen.

Herzstärkende Mittel

Die Empfindlichkeit gegenüber bestimmten Arzneimitteln zur Stärkung der Herzfunktion (herzwirksame Glykoside) kann durch Elektrolytverschiebungen bei übermäßigem Gebrauch erhöht sein.

Einnahme von Bisacodyl AWA® 5 mg zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Bisacodyl AWA® 5 mg soll nicht mit Milch eingenommen werden, damit der Wirkstoff nicht vorzeitig freigesetzt wird.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft

Seit der Einführung von Bisacodyl im Jahre 1952 sind keine unerwünschten oder schädigenden Effekte während der Schwangerschaft bekannt geworden. Studien zur Anwendung während der Schwangerschaft wurden nicht durchgeführt. Daher soll Bisacodyl AWA® 5 mg, wie alle Arzneimittel, während der Schwangerschaft nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt angewendet werden.

Stillzeit

Es hat sich gezeigt, dass der Wirkstoff nicht in die Muttermilch übertritt. Bisacodyl AWA® 5 mg kann daher während der Stillzeit angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Studien zur Auswirkung auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt. Bitte beachten Sie, dass Nebenwirkungen auftreten können, die das Führen von Fahrzeugen und das Bedienen von Maschinen theoretisch beeinträchtigen könnten.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Bisacodyl AWA® 5 mg

Bisacodyl AWA® 5 mg enthält Glucose (Traubenzucker), Lactose (Milchzucker) und Saccharose (Zucker).

Bitte nehmen Sie Bisacodyl AWA® 5 mg erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3. Wie ist Bisacodyl AWA® 5 mg einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Dosierung

- Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:
 - für Erwachsene und Kinder über 10 Jahre: einmal 1 – 2 Bisacodyl AWA® 5 mg (entspricht 5 – 10 mg Bisacodyl) abends;
 - für Kinder von 2 bis 10 Jahren: einmal 1 Bisacodyl AWA® 5 mg (entspricht 5 mg Bisacodyl) abends.

Es wird empfohlen, mit der niedrigsten Dosierung zu beginnen. Die Dosis kann bis zur maximal empfohlenen Dosis angepasst werden, um regelmäßigen Stuhlgang zu ermöglichen. Die Tageshöchstosis von 1 – 2 Dragees (für Erwachsene und Kinder ab 10 Jahren) bzw. von 1 Dragee (für Kinder von 2 bis 10 Jahren) sollte nicht überschritten werden.

Nehmen Sie Bisacodyl AWA® 5 mg unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit ein (vorzugsweise ein Glas Wasser, aber keine Milch).

Die Einnahme führt nach ca. 6 – 12 Stunden zur Darmentleerung.

Zur Darmentleerung bei Behandlungsmaßnahmen und Maßnahmen zur Erkennung von Krankheiten (therapeutische und diagnostische Eingriffe) am Darm sowie bei Erkrankungen, die eine erleichterte Darmentleerung erfordern, erfolgt die Einnahme nach Anweisung des Arztes.

Die Anwendung von Bisacodyl AWA® 5 mg ist in der Regel eine Einmalanwendung. Bei wiederkehrenden Beschwerden kann Bisacodyl AWA® 5 mg erneut angewendet werden. Bisacodyl AWA® 5 mg sollte ohne Abklärung der Verstopfungsursache nicht ununterbrochen täglich oder über längere Zeiträume eingenommen werden.

Wenn Sie eine größere Menge von Bisacodyl AWA® 5 mg eingenommen haben, als Sie sollten

Bei Überdosierung kann es zu Durchfällen und Bauchkrämpfen mit hohen Verlusten an Flüssigkeit, Kalium und anderen Mineralen kommen. Falls Sie starke Beschwerden haben, fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

Die Behandlung richtet sich nach den vorherrschenden Beschwerden. Gegebenfalls sind die Flüssigkeits- und Salzverluste (vor allem Kalium betreffend) auszugleichen.

Hinweise

Allgemein ist von Abführmitteln (z. B. Bisacodyl AWA® 5 mg) bekannt, dass sie bei chronischer Überdosierung zu chronischem Durchfall, Bauchschmerzen, erniedrigten Kaliumwerten, übermäßiger Sekretion von Aldosteron und Nierensteinen führen. In Verbindung mit chronischem Abführmittel-Misbrauch wurde

ebenfalls über Schädigungen des Nierengewebes, über eine stoffwechselbedingte Erhöhung von Basenkonzentrationen im Blut sowie über durch erniedrigte Kaliumwerte bedingte Muskelschwäche berichtet.

Wenn Sie die Einnahme von Bisacodyl AWA® 5 mg vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die am häufigsten berichteten Nebenwirkungen während der Behandlung sind Bauchschmerzen und Durchfall. Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

<i>Sehr häufig:</i>	mehr als 1 Behandler pro 10
<i>Häufig:</i>	1 bis 10 Behandler pro 100
<i>Gelegentlich:</i>	1 bis 10 Behandler pro 1.000
<i>Selten:</i>	1 bis 10 Behandler pro 10.000
<i>Sehr selten:</i>	weniger als 1 Behandler pro 10.000
<i>Nicht bekannt:</i>	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar.

Mögliche Nebenwirkungen

Immunsystem

Selten: Überempfindlichkeitsreaktionen
Nicht bekannt: schwere allergische Sofortreaktion, Schwellung von Haut und Schleimhaut

Stoffwechselstörungen

Nicht bekannt: Wasserverlust

Magen-Darm-Trakt

Häufig: Bauchkrämpfe, Bauchschmerzen, Durchfall, Übelkeit
Gelegentlich: Erbrechen, Blutbeimengung im Stuhl, Bauchbeschwerden, Beschwerden am Enddarm
Nicht bekannt: Entzündung des Dickdarms

Nervensystem

Gelegentlich: Schwindel
Nicht bekannt: Kurzzeitige Bewusstlosigkeit (Synkope)

Hierbei handelt es sich vermutlich um Kreislaufreaktionen aufgrund von verstopfungsbedingten Unterleibsschmerzen oder den Abführgang an sich (siehe auch im Abschnitt 2 unter „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“).

Andere mögliche Nebenwirkungen

Gelborange S kann allergische Reaktionen hervorrufen.

Bei unsachgemäßer Anwendung von Bisacodyl AWA® 5 mg (zu lange und zu hoch dosiert) kann es zum Verlust von Wasser, Kalium und anderen Elektrolyten kommen. Dies kann zu Störungen der Herzfunktion und zu Muskelschwäche führen, insbesondere bei gleichzeitiger Einnahme von harttreibenden Arzneimitteln (Diuretika) und Hormonen der Nebennierenrinde (Kortikosteroide). Die Empfindlichkeit gegenüber bestimmten Arzneimitteln zur Stärkung der Herzfunktion (herzwirksame Glykoside) kann verstärkt werden.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Bisacodyl AWA® 5 mg aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Falttschachtel und auf dem Blister nach „Verw. bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 25 °C lagern.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, was Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Bisacodyl AWA® 5 mg enthält

Der Wirkstoff ist Bisacodyl.

Jede magensaftresistente Tablette (Dragee) enthält 5 mg Bisacodyl.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Saccharose, Maisstärke (nativ), Povidon 25, hochdisperses Siliciumdioxid, Stärke modifiziert, Talkum, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich].

Tablettenüberzug: Methacrylsäure-Methylmethacrylat-Copolymer, Talkum, raffiniertes Rizinusöl (Ph. Eur.), Saccharose, arabisches Gummi, Glucosesirup, Calciumcarbonat, Titandioxid, pyrogenes Siliciumdioxid, Maisstärke, weißer Ton, Povidon 25, Macrogol 6000, Macrogolglycerolhydroxystearat, Chinolingelb (E 104), Eisenoxid (E 172), Gelborangelack (E 110), Montanglykolwachs.

Wie Bisacodyl AWA® 5 mg aussieht und Inhalt der Packung

Gelbe, glattglänzende, überzogene, magensaftresistente Tabletten (Dragees) zum Einnehmen. Bisacodyl AWA® 5 mg ist in Packungen mit 20, 40 und 100 magensaftresistenten Tabletten (Dragees) erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

T&D Pharma GmbH
Lemgoer Str. 16
32689 Kalletal
Fon: +49 (0) 5264 655 999 20
Fax: +49 (0) 5264 655 999 30
info@td-pharma.de
www.td-pharma.de

Hergestellt in Deutschland.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2022.

Liebe Patientin, lieber Patient, fast jeder Mensch leidet irgendwann in seinem Leben unter Verstopfung. Die Ursachen können individuell sehr vielfältig sein. Nachfolgend erhalten Sie einige Ratschläge zum Thema Verstopfung und zum Umgang mit Bisacodyl AWA® 5 mg.

Wann spricht man von Verstopfung?

Jeder Mensch hat seinen eigenen Darm-Rhythmus: bei dreimal die Woche bis zu dreimal täglich spricht man von einer normalen Häufigkeit der Darmentleerung.

Wichtig: ein täglicher Stuhlgang ist nicht zwingend erforderlich. Vom ärztlichen Standpunkt aus spricht man dann von Verstopfung, wenn man seltener als dreimal die Woche Stuhlgang hat, ein starkes Pressen erforderlich und/oder die Stuhlkonsistenz hart und trocken ist. Oft fühlt man sich auch nicht vollständig entleert.

Was sind die Ursachen von Verstopfung?

Eine Verstopfung entsteht, wenn die Eigenbewegung des Dickdarms verlangsamt ist oder nicht ausreicht, um den verdauten Speisebrei auszuscheiden. Dieses Problem kann verschiedene Ursachen haben:

- hormonelle Einflüsse bzw. Veränderungen (z. B. Schwangerschaft, bevorstehende Monatsblutung, Wechseljahre)
- Stress
- Veränderungen der Ernährungs- und Lebensgewohnheiten (z. B. auf Reisen)
- bestimmte Krankheiten (wie z. B. Diabetes mellitus oder Morbus Parkinson)
- bestimmte Medikamente (wie z. B. Antidepressiva, starke Schmerzmittel, Eisenpräparate)
- bei zunehmendem Alter

Wie wirkt Bisacodyl AWA® 5 mg?

Bisacodyl AWA® 5 mg enthält den seit über 60 Jahren bewährten Wirkstoff Bisacodyl. Jedes Bisacodyl AWA® 5 mg Dragee enthält eine spezielle Umhüllung, die den Wirkstoff erst im Dickdarm freisetzt – also nur am eigentlichen Ort der Verstopfung. Dort regt Bisacodyl die Eigenbewegung des Darms an und löst damit die Verstopfung.

Hinweis:

Lassen Sie sich nach der Anwendung von Bisacodyl AWA® 5 mg Ihrem Darm etwas Zeit, um sich wieder zu füllen. Je nach Zusammensetzung und Menge der Nahrung kann es einige Tage dauern, bis der Enddarm so gefüllt ist, dass wieder ein natürlicher Stuhldrang ausgelöst werden kann. Denken Sie auch hier daran: ein täglicher Stuhlgang ist nicht erforderlich!

Wie finde ich meine persönliche Dosierung?

Verwenden Sie zum ersten Mal Bisacodyl AWA® 5 mg, empfehlen wir mit einer Tablette zu beginnen. Die persönlich richtige Bisacodyl AWA® 5 mg-Dosierung ist die geringste, die erforderlich ist, um einen weichen, geformten Stuhl zu erhalten:

- für Erwachsene und Kinder über 10 Jahre: einmal 1 – 2 Bisacodyl AWA® 5 mg (entspricht 5 – 10 mg Bisacodyl),
- für Kinder von 2 bis 10 Jahren: einmal 1 Bisacodyl AWA® 5 mg (entspricht 5 mg Bisacodyl).

Herstellungsstätte

Artisan Pharma GmbH & Co. KG
Wendlandstr. 1 · 29439 Lüchow, Deutschland

Bisacodyl AIWA®

5 mg sugar-coated tablets

Bisacodyl



For use in children aged over 2 years, adolescents and adults.

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- Ask your pharmacist if you need more information or advice.
- If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.
- You must talk to a doctor if you do not feel better or if you feel worse.

What is in this leaflet

1. What Bisacodyl AIWA® 5 mg is and what it is used for
2. What you need to know before you take Bisacodyl AIWA® 5 mg
3. How to take Bisacodyl AIWA® 5 mg
4. Possible side effects
5. How to store Bisacodyl AIWA® 5 mg
6. Contents of the pack and other information

1. What Bisacodyl AIWA® 5 mg is and what it is used for

Bisacodyl AIWA® 5 mg is a laxative.

Bisacodyl AIWA® 5 mg is used for the short-term relief of constipation, for diseases that require easier emptying of the bowel, as well as for emptying of the bowel for treatment measures and measures for the detection of diseases (therapeutic and diagnostic interventions) of the bowel. As with other laxatives, Bisacodyl AIWA® 5 mg should not be taken daily or for an extended period of time without medical evaluation of the cause of constipation.

2. What you need to know before you take Bisacodyl AIWA® 5 mg

Do not use Bisacodyl AIWA® 5 mg

- if you are allergic to bisacodyl, the dye Sunset Yellow, or any of the other ingredients of this medicine (listed in section 6).
- for symptoms such as abdominal pain, nausea, vomiting or fever. These could be signs of a serious disease (intestinal constriction with aggravated intestinal passage, intestinal obstruction, acute inflammation in the abdominal area, acute abdominal pains requiring surgical treatment, such as appendicitis). Consult a doctor straight away if you experience any of these symptoms.
- in the case of a rare congenital intolerance to glucose, lactose or sucrose (sugar) (see below, section "Important information about some of the ingredients of Bisacodyl AIWA® 5 mg").
- in children under 2 years of age.

In disorders associated with disturbances of the water and mineral salt balance (e.g. considerable lack of body fluids), you should not take Bisacodyl AIWA® 5 mg.

Warnings and precautions

Talk to your doctor or pharmacist before taking Bisacodyl AIWA® 5 mg.

Laxatives should only be taken short-term without medical evaluation. In the case of chronic constipation you should consult your doctor before taking this medicine.

Increased fluid loss can lead to excessive loss of body water (dehydration). Under certain circumstances (e.g. in patients with impaired kidney function or elderly people), this can have harmful effects on health. In such cases, Bisacodyl AIWA® 5 mg should be discontinued and continued only under medical supervision.

Patients have reported the presence of blood in the stool, which was generally described as weak and stopped on its own. In patients who have taken Bisacodyl AIWA® 5 mg, dizzy spells or brief attacks of unconsciousness (syncope) have been reported. According to the corresponding case reports, these are presumably syncopes that either originate from the laxative process itself, from pressing, or from circulatory reactions due to abdominal pains.

Children

Bisacodyl AIWA® 5 mg must not be used in children under 2 years of age. Bisacodyl AIWA® 5 mg should only be used in children on doctor's advice.

Other medicines and Bisacodyl AIWA® 5 mg

Tell your doctor or pharmacist if you are taking/using, have recently taken/used or might take/use any other medicines.

Neutralising stomach medications (antacids)

To prevent premature release of the active substance of Bisacodyl AIWA® 5 mg, neutralising stomach medications (antacids) should not be taken at the same time as Bisacodyl AIWA® 5 mg. If you need a stomach medicine, take it at least half an hour after Bisacodyl AIWA® 5 mg.

Diuretic agents, hormones of the adrenal cortex

The simultaneous use of water tablets (diuretics) or adrenal cortex hormones (corticosteroids) can increase the risk of electrolyte imbalances in the case of excessive use of Bisacodyl AIWA® 5 mg.

Cardiotonic agents

Sensitivity to certain medicines for strengthening cardiac function (cardiac glycosides) may be increased by electrolyte imbalances due to excessive use.

Bisacodyl AIWA® 5 mg with food, drink and alcohol

Bisacodyl AIWA® 5 mg should not be taken with milk to prevent the active substance being released prematurely.

Pregnancy and breast-feeding

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

Pregnancy

Since the introduction of bisacodyl in 1952, no undesirable or harmful effects during pregnancy have become known. Studies on the use during pregnancy have not been conducted. Therefore, Bisacodyl AIWA® 5 mg, like all medicines, should only be used during pregnancy after consulting your doctor.

Breast-feeding

It has been shown that the active substance is not excreted in human milk. Bisacodyl AIWA® 5 mg can therefore be used during breast-feeding.

Driving and using machines

No studies have been conducted on the effects on driving and the ability to use machines. Please note that side effects may occur which could theoretically impair your ability to drive and use machines.

Important information about some of the ingredients of Bisacodyl AIWA® 5 mg
Bisacodyl AIWA® 5 mg contains glucose (dextrose), lactose (milk sugar) and sucrose (sugar).

Only take Bisacodyl AIWA® 5 mg after consulting your doctor if you know that you suffer from an intolerance to certain sugars.

3. How to take Bisacodyl AIWA® 5 mg

Always take this medicine exactly as described in this leaflet or as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

Dosage

Unless otherwise directed by the doctor, the usual dose is:

- for adults and children over 10 years of age: 1 - 2 Bisacodyl AIWA® 5 mg (equivalent to 5 - 10 mg bisacodyl) once in the evening;
- for children from 2 to 10 years: 1 Bisacodyl AIWA® 5 mg (equivalent to 5 mg bisacodyl) once in the evening.

It is recommended to start with the lowest dose. The dose can be adjusted up to the maximum recommended dose to enable regular bowel movements. The maximum daily dose of 1 - 2 gastro-resistant tablets (for adults and children from 10 years of age) or 1 gastro-resistant tablet (for children from 2 to 10 years of age) should not be exceeded.

Swallow Bisacodyl AIWA® 5 mg whole with sufficient liquid (preferably a glass of water but not with milk).

Ingestion will lead to emptying of the bowels after approximately 6 – 12 hours. To empty the bowels for treatment measures and measures to detect diseases (therapeutic and diagnostic interventions) in the bowel as well as for diseases that require an easier emptying of the bowel, the medication is to be taken according to the doctor's instructions.

As a rule, Bisacodyl AIWA® 5 mg is taken only once. Bisacodyl AIWA® 5 mg can be taken again for recurrent symptoms. Bisacodyl AIWA® 5 mg should not be taken daily continuously or for extended periods of time without evaluation of the cause of blockage (constipation).

If you take more Bisacodyl AIWA® 5 mg than you should

Overdosage can lead to diarrhoea and abdominal cramps with high losses of fluid, potassium and other mineral salts. If you have severe symptoms, ask your doctor for advice.

Treatment depends on the prevailing symptoms. If necessary, the loss of liquid and salt (especially potassium) must be compensated.

Note

It is generally known that laxatives (e.g. Bisacodyl AIWA® 5 mg) can cause chronic diarrhoea, abdominal pain, lowered potassium levels, excessive secretion of aldosterone and kidney stones in chronic overdose. In connection with chronic laxative abuse, damage to the kidney tissue, metabolism-induced increase in the concentrations of alkaline substances in the blood and muscle weakness caused by lowered potassium levels have also been reported.

If you forget to take Bisacodyl AIWA® 5 mg

Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. Possible side effects

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them. The most commonly reported side effects during treatment are abdominal pain and diarrhoea.

The following frequency convention is used in the evaluation of side effects:

Very common: more than 1 in 10 people

Common: 1 to 10 in 100 people

Uncommon: 1 to 10 in 1,000 people

Rare: 1 to 10 in 10,000 people

Very rare: less than 1 in 10,000 people

Not known: frequency cannot be estimated from the available data.

Possible side effects

Immune system

Rare: hypersensitivity reactions

Not known: severe allergic immediate reaction, swelling of skin and mucosa

Metabolic disorders

Not known: loss of water

Gastrointestinal tract

Common: abdominal cramps, abdominal pain, diarrhoea, nausea

Rare: vomiting, blood in stool, abdominal symptoms, rectal symptoms

Not known: inflammation of the colon

Nervous system

Uncommon: dizziness

Not known: brief unconsciousness (syncope)

These are presumably circulatory reactions due to constipation-related abdominal pain or the discharge process itself (see also section 2 under "Warnings and precautions").

Other possible side effects

Sunset Yellow can cause allergic reactions.

Inappropriate use of Bisacodyl AIWA® 5 mg (too long treatment period and too high doses) can lead to loss of water, potassium and other electrolytes. This can lead to cardiac dysfunction and muscle weakness, especially when taking water tablets (diuretics) and hormones of the adrenal cortex (corticosteroids) at the same time. Sensitivity to certain medicines for strengthening cardiac function (cardiac glycosides) may be increased.

Reporting of side effects

If you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. You can also report side effects directly via the Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte [Federal Institute for Drugs and Medical Devices], Abt. Pharmakovigilanz [Pharmacovigilance Department], Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn, website: www.bfarm.de. By reporting side effects you can help provide more information on the safety of this medicine.

5. How to store Bisacodyl AIWA® 5 mg

Keep this medicine out of the sight and reach of children.

Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the carton and the blister after "EXP". The expiry date refers to the last day of that month. Do not store above 25 °C.

Do not throw away any medicines via wastewater (e.g., not down the toilet or sink). Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help protect the environment. You will find further information under www.bfarm.de/arzneimittelsorgung.

6. Contents of the pack and other information

What Bisacodyl AIWA® 5 mg contains

The active substance is bisacodyl.

Each gastro-resistant tablet (sugar-coated tablet) contains 5 mg bisacodyl.

The other ingredients are:

Tablet core: lactose monohydrate, sucrose, maize starch (native), povidone 25, colloidal anhydrous silica, modified starch, talcum, magnesium stearate (Ph. Eur., vegetable).

Tablet coating: methacrylic acid methylmethacrylate copolymer, talcum, refined castor oil (Ph. Eur.), sucrose, gum arabic, glucose syrup, calcium carbonate, titanium dioxide, pyrogenic silicon dioxide, maize starch, aluminium silicate, povidone 25, macrogol 6000, macroglyglycerol hydroxystearate, Quinoline Yellow (E104), iron oxide (E172), Sunset Yellow (E110), montan glycol wax.

What Bisacodyl AIWA® 5 mg looks like and contents of the pack

Yellow, glossy, coated, gastro-resistant tablets (sugar-coated tablets) for oral use. Bisacodyl AIWA® 5 mg is available in packs of 20, 40 and 100 gastro-resistant tablets (sugar-coated tablets).

Marketing Authorisation Holder and Manufacturer

T&D Pharma GmbH
Lemgoer Str. 16
32689 Kalletal, Germany
Fon: +49 (0) 5264 655 999 20
Fax: +49 (0) 5264 655 999 30
info@td-pharma.de
www.td-pharma.de

Manufactured in Germany.

This leaflet was last revised in February 2022.

Dear patient,

Nearly everyone suffers from constipation at some time in their life. The reasons for this can vary considerably by individual. In the following you will find some advice on the topic of constipation and how to use Bisacodyl AIWA® 5 mg.

When do we speak of constipation?

Every person has his or her own bowel rhythm: at three times a week, up to three times a day, we speak of a normal frequency of bowel movement.

Important: daily bowel movements are not absolutely necessary. From a medical point of view, constipation is referred to as bowel movements less frequently than three times a week, where strong pressing is required and/or the stool consistency is hard and dry. Often one feels that the bowels have not been emptied completely.

What are the causes of constipation?

Constipation occurs when the natural movement of the colon slows down or is insufficient to eliminate the digested food pulp. This problem can have a number of reasons:

- hormonal influences or changes (e.g. pregnancy, imminent menstrual bleeding, menopause)
- stress
- changes in eating or lifestyle habits (e.g. on travels)
- certain diseases (for example, diabetes mellitus or Parkinson's disease)
- certain medications (for example, antidepressants, strong painkillers, iron preparations)
- at increasing age

How does Bisacodyl AIWA® 5 mg work?

Bisacodyl AIWA® 5 mg contains the active substance bisacodyl, which has been tried and tested for over 60 years. Each Bisacodyl AIWA® 5 mg sugar-coated tablet contains a special coating that releases the active substance only when it reaches the large intestine – in other words, only at the actual site of constipation. There, bisacodyl stimulates the natural movement of the intestine and thus relieves constipation.

Note:

After taking Bisacodyl AIWA® 5 mg, give your intestine some time to relax. Depending on the composition and quantity of food, this can take several days until the rectum is filled sufficiently to allow natural stool pressure again. Please do not forget: daily bowel movements are not absolutely necessary!

How do I establish my personal dosage?

When using Bisacodyl AIWA® 5 mg for the first time, we recommend starting with one tablet.

The personally correct dosage of Bisacodyl AIWA® 5 mg is the lowest dosage required to obtain a soft, formed stool:

- for adults and children over 10 years of age: 1 – 2 Bisacodyl AIWA® 5 mg (equivalent to 5 – 10 mg bisacodyl) once.
- for children from 2 to 10 years: 1 Bisacodyl AIWA® 5 mg (equivalent to 5 mg bisacodyl) once.

Manufacturing Site

Artisan Pharma GmbH & Co. KG
Wendlandstr. 1
29439 Lüchow
Germany