

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma 10 g/15 ml

Lösung zum Einnehmen

Lactulose



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 nach drei Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

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

1. Was ist Lactulose AIWA® Pflaumenaroma und wofür wird es angewendet?

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma enthält den Wirkstoff Lactulose, dieser wird nicht in Ihren Körper aufgenommen und erreicht den Dickdarm unverändert. Lactulose ist ein Abführmittel und eine prebiotische Substanz, welche das Wachstum von acidophilen Bakterien (z.B. Lactobazillen) im Dickdarm unterstützt. Dies zieht Wasser in den Darm und macht den Stuhl dadurch weicher, so dass dieser den Darm leichter passieren kann.

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma wird zur Behandlung der Symptome von Verstopfung angewendet.

Wenn Sie sich nach drei Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Lactulose AIWA® Pflaumenaroma beachten?

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Lactulose oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie unter
 - Galactosämie leiden (ein schwerer genetischer Defekt, bei dem Galactose nicht verdaut werden kann)
 - akuter entzündlicher Darmerkrankung (wie Morbus Crohn oder Colitis ulcerosa), einer Blockade in Ihrem Darm (abgesehen von normaler Verstopfung), einem Darmdurchbruch oder Risiko eines Durchbruchs im Magen-Darm-Trakt oder unter Bauchschmerzen ungeklärter Ursache leiden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie Lactulose AIWA® Pflaumenaroma einnehmen.

Wenn Sie am gastrokardialen Syndrom (Roemheld-Syndrom) leiden, informieren Sie Ihren behandelnden Arzt vor der Einnahme von Lactulose AIWA® Pflaumenaroma. Wenn Sie nach der Anwendung an Beschwerden wie Blähungen oder einem Gefühl des Aufgeblähtheits leiden, unterbrechen Sie die Behandlung und konsultieren Sie Ihren Arzt. Der Arzt wird in diesen Fällen die Behandlung sorgfältig überwachen.

Langfristige Anwendung unangepasster Dosen (die zu mehr als 2 - 3 weichen Stühlen pro Tag führen) oder Missbrauch können zu Durchfall und Störungen des Elektrolythaushalts führen.

Wenn Sie ein älterer Patient oder ein Patient mit schlechtem Allgemeinzustand sind und Lactulose über einen Zeitraum von mehr als 6 Monaten nehmen, wird Ihr Arzt Ihre Blutelektrolyte regelmäßig untersuchen.

Bitte verwenden Sie Lactulose AIWA® Pflaumenaroma nicht länger als zwei Wochen ohne ärztlichen Rat.

Sie sollten während der Behandlung mit Abführmitteln ausreichend Flüssigkeit zu sich nehmen (ungefähr 1,5 - 2 Liter/Tag, entsprechend 6 - 8 Gläsern).

Kinder und Jugendliche

Kinder und Jugendliche sollten Abführmittel nur unter ärztlicher Aufsicht anwenden. Lactulose AIWA® Pflaumenaroma sollte Kleinkindern und Säuglingen normalerweise nicht verabreicht werden, da es die normalen Reflexe der Darmentleerung stören kann.

Der Arzt kann unter speziellen Bedingungen einem Kind, Kleinkind oder Neugeborenen Lactulose AIWA® Pflaumenaroma verschreiben. Der Arzt wird in diesen Fällen die Behandlung sorgfältig überwachen.

Einnahme von Lactulose AIWA® Pflaumenaroma zusammen mit anderen Arzneimitteln

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

Lactulose kann den durch andere Arzneimittel (z. B. Thiazide, Steroide und Amphotericin B) herbeigeführten Kaliumverlust erhöhen. Infolge des Kaliummangels kann sich bei gleichzeitiger Einnahme von Herzglykosiden die Wirkung der Glykoside verstärken. Bei höheren Dosen kommt es zu einem Absinken des pH-Werts im Dickdarm. Daher kann es zur Inaktivierung von Arzneimitteln kommen, die pH-abhängig im Dickdarm freigesetzt werden (z. B. 5-ASA (5-Aminosalicylsäure)).

Einnahme von Lactulose AIWA® Pflaumenaroma zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma kann mit oder ohne Nahrungsmittel eingenommen werden. Es bestehen keine Einschränkungen, was Sie essen oder trinken dürfen.

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma kann während der Schwangerschaft und Stillzeit verwendet werden. 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.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma hat keine oder vernachlässigbare Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma kann kleine Mengen von Zuckern enthalten

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma kann kleine Mengen von Zuckern (Milchzucker (Lactose), Fruchtzucker (Fructose), Galactose, Tagatose oder Epilactose) enthalten. Bitte nehmen Sie Lactulose AIWA® Pflaumenaroma erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Die normalerweise verwendete Dosis sollte für Diabetiker kein Problem darstellen. 15 ml Lactulose enthalten 42,7 KJ (10,2 Kcal) = 0,21 BE.

3. Wie ist Lactulose AIWA® Pflaumenaroma einzunehmen?

Zum Einnehmen.

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.

Nehmen Sie Ihre Dosen jeden Tag zur selben Zeit ein. Die Dosis kann einmal täglich eingenommen werden, beispielsweise zum Frühstück, oder aufgeteilt in zwei bis drei Dosen pro Tag.

Schlucken Sie das Arzneimittel schnell hinunter. Behalten Sie es nicht im Mund.

Sie können Lactulose AIWA® Pflaumenaroma Lösung zum Einnehmen unverdünnt oder in Flüssigkeit verdünnt einnehmen.

Während der Behandlung mit Abführmitteln sollten Sie ausreichend Flüssigkeit zu sich nehmen (ungefähr 1,5 - 2 Liter/Tag, entsprechend 6 - 8 Gläsern).

Bei Auftreten von Durchfall sollte die Dosierung reduziert werden.

Zur genauen Dosierung bei Säuglingen, Kleinkindern und Kindern bis 6 Jahre, steht Lactulose in Flaschen zur Verfügung.

Die empfohlene Dosis beträgt bei:

Verstopfung oder zur Erweichung des Stuhls:

	Anfangsdosis	Erhaltungsdosis
Erwachsene	15 - 45 ml täglich	15 - 30 ml täglich 1 - 2 Beutel, entsprechend 10 - 20 g Lactulose

Bei älteren Patienten (≥ 65 Jahre) sowie Patienten mit Nieren- oder Leberinsuffizienz liegen keine speziellen Dosierungsempfehlungen vor.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen:

Bitte verabreichen Sie Lactulose AIWA® Pflaumenaroma nicht an Kinder und Jugendliche unter 14 Jahren ohne sich vorher bezüglich Verschreibung und sorgfältiger Überwachung an Ihren Arzt gewendet zu haben.

Die empfohlene Dosis beträgt bei:

Verstopfung oder zur Erweichung des Stuhls:

	Anfangsdosis		Erhaltungsdosis	
Jugendliche über 14 Jahre	15 - 45 ml täglich	1 - 3 Beutel, entsprechend 10 - 30 g Lactulose	15 - 30 ml täglich	1 - 2 Beutel, entsprechend 10 - 20 g Lactulose
Kinder und Jugendliche (7 - 14 Jahre)	15 ml täglich	1 Beutel, entsprechend 10 g Lactulose	15 ml täglich	1 Beutel, entsprechend 10 g Lactulose

Dauer der Anwendung:

Die Behandlungsdauer richtet sich nach den Symptomen. Es kann 2 - 3 Tage dauern, bis sich die gewünschte Wirkung einstellt, da Lactulose erst im Dickdarm abgebaut wird.

Wenn Sie eine größere Menge von Lactulose AIWA® Pflaumenaroma eingenommen haben, als Sie sollten

Im Fall einer Überdosis kann es zu Durchfall und Bauchschmerzen kommen. Wenden Sie sich an einen Arzt oder einen Apotheker, wenn Sie mehr als die vorgesehene Dosis Lactulose AIWA® Pflaumenaroma genommen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Lactulose AIWA® Pflaumenaroma vergessen haben

Wenn Sie eine Dosis von Lactulose AIWA® Pflaumenaroma vergessen haben, ist das kein Problem. Nehmen Sie die nächste Dosis einfach zur üblichen Zeit. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Lactulose AIWA® Pflaumenaroma abbrechen

Die gewünschte Wirkung des Medikaments wird möglicherweise nicht erreicht.

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.

Folgende Nebenwirkungen sind bei Lactulose AIWA® Pflaumenaroma bekannt:

- Blähungen, insbesondere während der ersten Behandlungstage. Üblicherweise gibt sich dies nach einigen Tagen.

- Übelkeit
- Erbrechen

- Bei Untersuchungen kann ein gestörter Elektrolythaushalt aufgrund von Durchfall festgestellt werden.

- Wenn eine höhere als die empfohlene Dosis verwendet wird, kann es zu Bauchschmerzen und Durchfall kommen.

Die Häufigkeit dieser Nebenwirkungen ist nicht bekannt, d. h. die Häufigkeit ist auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar.

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, D-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 Lactulose AIWA® Pflaumenaroma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25 °C lagern.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton/Beutel nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Angebrochene Beutel müssen entsorgt werden.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Lactulose AIWA® Pflaumenaroma enthält

- Der Wirkstoff ist: Lactulose
Ein Beutel (15 ml) Lactulose AIWA® Pflaumenaroma enthält 10 g Lactulose (als Lactulose-Sirup).
- Der sonstige Bestandteil ist: Pflaumenaroma.
Das Pflaumenaroma besteht aus Pflaumenextrakt, Ethanol, Propylenglycol, Aroma und einfaches Zuckerulöl.

Wie Lactulose AIWA® Pflaumenaroma aussieht und Inhalt der Packung

Lactulose AIWA® Pflaumenaroma ist eine klare, farblose bis schwach bräunlich gelbe, viskose Lösung zum Einnehmen mit Pflaumengeruch und -geschmack und steht in Packungen zu 10 und 20 Beutel zur Verfügung.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

T&D Pharma GmbH
Kleine Knoppeide 4
32657 Lemgo

Fon: +49 (0) 5264 655 999 20

Fax: +49 (0) 5264 655 999 30

info@td-pharma.de

Hersteller

T&D Pharma GmbH
Lemgoer Straße 16
32689 Kalletal, Germany

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen

Österreich: LaevoGo® Pflaumenaroma 10 g/15 ml Lösung zum Einnehmen

Deutschland: Lactulose AIWA® Pflaumenaroma 10 g/15 ml Lösung zum Einnehmen

Irland: Laevolac® Plum 10 g/15 ml oral solution

Vereinigtes Königreich: Laevolac® plum flavour 10 g/15 ml oral solution

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2019.

Lactulose AIWA® plum flavour 10 g/15 ml

oral solution

Lactulose



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 after three days.

What is in this leaflet

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

1. What Lactulose AIWA® plum flavour is and what it is used for

Lactulose AIWA® plum flavour contains the active substance lactulose, is not absorbed in your body and reaches the colon unchanged. Lactulose is a laxative and a prebiotic substance that supports the growth of acidophilic bacteria (e.g. lactobacilli) in the colon. This draws water into the bowel, thereby making stools softer and easier to pass through the bowel.

Lactulose AIWA® plum flavour is used to treat the symptoms of constipation.

You must talk to a doctor if you do not feel better or if you feel worse after three days.

2. What you need to know before you take Lactulose AIWA® plum flavour

Do not take Lactulose AIWA® plum flavour

- if you are allergic to lactulose or any of the other ingredients of this medicine (listed in section 6).
- if you
 - suffer from galactosaemia (a serious genetic defect, in which galactose cannot be digested),
 - suffer from acute inflammatory bowel disease (such as Crohn's disease or ulcerative colitis), a blockage in your bowel (apart from normal constipation), a bowel perforation or risk of a perforation in the gastrointestinal tract, or abdominal pain of unexplained cause.

Warnings and precautions

Talk to your doctor or pharmacist before taking Lactulose AIWA® plum flavour.

If you suffer from gastric-cardia (Roemheld syndrome), tell your treating doctor before taking Lactulose AIWA® plum flavour. If you suffer from complaints such as flatulence or a feeling of bloating after use, stop treatment and consult your doctor. In such cases, the doctor will carefully monitor your treatment.

Long-term use of unadjusted doses (leading to more than 2 - 3 loose stools per day) or abuse can lead to diarrhoea and disturbances of the electrolyte balance.

If you are an elderly patient or a patient in poor general condition and you will be taking lactulose over a period of more than 6 months, your doctor will regularly examine your blood electrolytes.

Please do not use Lactulose AIWA® plum flavour for more than two weeks without medical advice.

During treatment with laxatives, you should drink plenty of fluids (approximately 1.5 - 2 L/day, equivalent to 6 - 8 glasses).

Children and adolescents

Children and adolescents should take laxatives only under medical supervision. Lactulose AIWA® plum flavour should normally not be administered to infants and babies, as it may interfere with the normal bowel-emptying reflexes.

Under special circumstances, the doctor may prescribe Lactulose AIWA® plum flavour to a child, infant or newborn baby. In such cases, the doctor will carefully monitor the treatment.

Other medicines and Lactulose AIWA® plum flavour

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

Lactulose can increase the potassium loss caused by other medicines (e.g. thiazides, steroids and amphotericin B). As a result of the potassium deficiency, concomitant ingestion of cardiac glycosides may increase the effect of the glycosides. Relatively high doses result in a decrease in pH in the colon. Medicines released in the colon pH-dependently (e.g. 5-ASA (5-aminosalicylic acid)) may therefore be inactivated.

Lactulose AIWA® plum flavour with food and drink

Lactulose AIWA® plum flavour can be taken with or without food. There are no restrictions on what you can eat or drink.

Pregnancy, breast-feeding and fertility

Lactulose AIWA® plum flavour can be used during 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.

Driving and using machines

Lactulose AIWA® plum flavour has no or negligible influence on the ability to drive and use machines.

Lactulose AIWA® plum flavour may contain small amounts of sugar

Lactulose AIWA® plum flavour may contain small amounts of sugar (lactose, fructose, galactose, tagatose or epilactose). If you have been told by your doctor that you have an intolerance to some sugars, contact your doctor before taking this medicinal product.

The dose normally used should not pose a problem for diabetes patients. 15 ml lactulose contains 42.7 KJ (10.2 Kcal) = 0.21 BU.

3. How to take Lactulose AIWA® plum flavour

Oral use.

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.

Take your doses at the same time every day. The dose can be taken once daily, for instance at breakfast, or divided into two to three doses per day.

Swallow the medicine quickly. Do not keep it in your mouth.

You can take Lactulose AIWA® plum flavour oral solution undiluted or diluted in liquid.

During treatment with laxatives, you should drink plenty of fluids (approximately 1.5 - 2 L/day, equivalent to 6 - 8 glasses).

The dose should be reduced if diarrhoea occurs.

Lactulose is available in bottles for accurate dosing in babies, infants and children up to 6 years of age.

The recommended dose is:

For constipation or to soften stools:

	Starting dose		Maintenance dose	
Adults	15 - 45 ml daily	1 - 3 sachets, equivalent to 10 - 30 g lactulose	15 - 30 ml daily	1 - 2 sachets, equivalent to 10 - 20 g lactulose

For elderly patients (≥ 65 years) and patients with poor kidney or liver function, there are no special dosage recommendations.

Use in children and adolescents:

Please do not administer Lactulose AIWA® plum flavour to children and adolescents under 14 years of age without firstly contacting your doctor regarding prescription and careful monitoring.

The recommended dose is:

For constipation or to soften stools:

	Starting dose		Maintenance dose	
Adolescents over 14 years	15 - 45 ml daily	1 - 3 sachets, equivalent to 10 - 30 g lactulose	15 - 30 ml daily	1 - 2 sachets, equivalent to 10 - 20 g lactulose
Children and adolescents (7 - 14 years)	15 ml daily	1 sachet, equivalent to 10 g lactulose	15 ml daily	1 sachet, equivalent to 10 g lactulose

Duration of administration:

The treatment duration depends on the symptoms. It might take 2 - 3 days for the desired effect to occur because lactulose first has to be broken down in the colon.

If you take more Lactulose AIWA® plum flavour than you should

In the event of an overdose, diarrhoea and abdominal pain may occur. Contact your doctor or pharmacist if you have taken more than the intended dose of Lactulose AIWA® plum flavour.

If you forget to take Lactulose AIWA® plum flavour

If you miss a dose of Lactulose AIWA® plum flavour, this is not a problem. Simply take the next dose at the usual time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you stop taking Lactulose AIWA® plum flavour

In this case, the desired effect of the medicine might not be achieved.

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 following side effects are known with Lactulose AIWA® plum flavour:

- Flatulence (wind), especially during the first few days of treatment. It usually wears off after a few days.

- Nausea

- Vomiting

- An electrolyte imbalance due to diarrhoea may be detected in tests.

- Abdominal pain and diarrhoea may occur if a higher than recommended dose is used.

The frequency of these side effects is not known, i.e. the frequency cannot be assessed from the available data.

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* (Department of Pharmacovigilance), Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-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 Lactulose AIWA® plum flavour

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

Do not store above 25 °C.

Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the carton/sachet after "EXP". The expiry date refers to the last day of that month.

Partially used sachets must be discarded.

Do not throw away any medicines via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to throw away medicines you no longer use. These measures will help protect the environment.

6. Contents of the pack and other information

What Lactulose AIWA® plum flavour contains

- The active substance is: lactulose
One sachet (15 ml) of Lactulose AIWA® plum flavour contains 10 g lactulose (as lactulose syrup).

- The other ingredient is: plum flavouring.
The plum flavouring consists of plum extract, ethanol, propylene glycol, flavouring and simple caramel.

What Lactulose AIWA® plum flavour looks like and contents of the pack

Lactulose AIWA® plum flavour is a clear, colourless to slightly brownish yellow, viscous oral solution with a plum aroma and taste, and is available in packs of 10 and 20 sachets.

Not all pack sizes may be marketed.

Pharmaceutical Company and Manufacturer

Pharmaceutical Company

T&D Pharma GmbH
Kleine Knopfeide 4
32657 Lemgo, Germany
Fon: +49 (0) 5264 655 999 20
Fax: +49 (0) 5264 655 999 30
info@td-pharma.de

Manufacturer

T&D Pharma GmbH
Lemgoer Straße 16
32689 Kalletal, Germany

This medicinal product is authorised in the Member States of the EEA under the following names

- Austria: LaevoGo® Pflaumenaroma 10 g/15 ml Lösung zum Einnehmen
- Germany: Lactulose AIWA® Pflaumenaroma 10 g/15 ml Lösung zum Einnehmen
- Ireland: Laevolac® Plum 10 g/15 ml oral solution
- United Kingdom: Laevolac® plum flavour 10 g/15 ml oral solution

This leaflet was last revised in July 2019.