

## Bipacksedel: information för patienten MOVICOL

®<sup>13,8 g</sup> påse ,pulver för oral lösning makrogol 3350,  
natriumklorid natriumkloridnatriumvätekarbonat natriumvätekarbonatkaliumklorid kaliumklorid

Läs noggrant hela bipacksedeln innan du denna läkemedel ska använda för det finns viktig information i för dig.

Använd denna läkemedel alltid precis som i denna bipacksedel beskriven eller som din läkare, apotekare eller sjuksköterska du det har berättat.

- Förvara denna bipacksedel. Kanske har du den senare igen behöver.
- Har du ytterligare frågor? Kontakta då din apotekare.
- Får du problem med en av biverkningar som i avsnitt 4 står? Eller får du en biverkning som inte i denna bipacksedel står? Kontakta då din läkare, apotekare eller sjuksköterska.
- Blir ditt besvär inte mindre, eller blir det till och med värre? Kontakta då din läkare.

Innehåll av denna bipacksedel:

1. Vad är Movicol och vad används det för används det används?
2. När får du inte använda Movicol inte använda eller måste du vara extra försiktig med vara?
3. Hur används du Movicol?
4. Möjliga biverkningar
5. Hur förvarar du Movicol?
6. Innehåll av förpackningen och övrig information 1.

1. och vad används det till används?

Namnet på detta läkemedel är Movicol 13,8 g påse, pulver för dryck. Det är ett laxermedel för behandling av förstoppning hos vuxna vuxna, ungdomar och äldre. Det användning hos barn under 12 år rekommenderas inte ..

hjälp dig att en lättare tarmtömning avföring att göra även om du redan lång tid förstoppad är. Movicol är också effektivt vid mycket svår förstoppning, fekal impaktion kallad.

2. När får du inte använda Movicol inte använda eller måste du vara extra försiktig med vara?

Ta inte Movicol inte om din läkare har sagt har sagt har att du:

- en inre obstruktion har (tarmobstruktion, ileus)
- en perforerad tarmvägg har
- en allvarlig inflammatorisk sjukdom i tarmen har, såsom kolit ulcerös, sjukdom av Crohn eller toxisk megakolon
- allergisk är mot ett av de ämnen i denna medicin. Dessa ämnen kan du hitta i avsnitt 6 i denna bipacksedel.

När bör du vara extra försiktig med Movicol?

Vid användning av Movicol bör du tillräckligt vätska fortsätta ta. Movicol lösning är ingen ersättning för den regelbundna vätskeintaget.

Hjärtsjukdomar

Följ de speciella instruktionerna vid rubrik 3 om du Movicol tar för fekal impaktion.

Använder du andra läkemedel? Om du förutom Movicol också ännu andra läkemedel, har du det nyligen gjort eller ska du det kanske snart göra? Berätta det då till din läkare eller apotekare.

Vissa läkemedel, till exempel anti-epileptika, kan möjligen mindre bra fungera under användning av Movicol.

Du får inte andra läkemedel via munnen ta tillsammans med Movicol och under en timme före och en timme efter intag av Movicol.

Om du vätskor måste förtjocka för att dessa säkert kunna svälja sväljatänk då på att Movicol kan motverka effekten av förtjockningsmedel kan motverka förtjockningsmedel kan motverka.

#### Graviditet och amning

Movicol kan under graviditeten och amning användas. Är du gravid, tror du gravid att gravid te är, vill du gravid bli eller ger du amning? Kontakta då din läkare eller apotekare innan du detta läkemedel använder.

#### Körförmåga och det användning av maskiner

Movicol har ingen påverkan på din förmåga att köra eller maskiner använda. Movicol.

#### natrium innehåller natrium

Kontakta din läkare eller apotekare om du långvarigt 3 eller fler påsar per dag behöver har, särskilt om du har rekommenderats en saltfattig (natriumfattig) diet att följa.

Movicol innehåller 186,87 mg natrium (en viktig beståndsdel av koksalt2Fbordsalt) per påse. Detta motsvarar 9,3% av den rekommenderade maximala dagliga mängden natrium i kosten för en vuxen ..

#### 3. använder du Movicol? Detta

läkemedel läkemedel kan när som helst tas bli, med eller utan mat.

Lös upp innehållet av varje påse i 125 ml vatten. Drick det sedan.

#### Förstoppning:

En dos av Movicol är 1 påse upplöst i 125 ml vatten.

Ta 1 till 3 gånger per dag en påse beroende på svårighetsgraden av din förstoppning förstoppning.

#### impaktion ::

Innan u Movicol tar för fekal impaktion måste det bekräftas vara att du denna åkomma har.

Dosen för behandlingen av behandlingen av fekal impaktion är 8 påsar Movicol per dag. Varje påse måste lösas upp i 125 ml vatten. De 8 påsarna måste inom de 6 timmar tas in en detta, vid behov, upp till 3 dagar i sträck. Om du ett hjärtproblem har, får du inte mer än 2 påsar på en timme ta ta.

Hur blanda:

Öppna påsen och håll innehållet därav i ett glas .. ungefär 125 ml vatten till det det glas till. Rör väl tills allt pulver lösts upp är och Movicol lösning klar eller lätt grumlig är, och drick sedan lösningen lösning om. Om du tar Movicol tar för fekal impaktion, kan det vara lättare att lösa upp 8 påsar i en liter vatten. Varaktighet av behandlingen liter vatten.

Varaktighet av behandling:

Förstoppning:

En behandling med Movicol varar vanligtvis ungefär 2 veckor. Om du behöver ta Movicol längre måste ta, kontakta din läkare. Om din din förstoppning orsakas blir av en sjukdom som sjukdomen sjukdom av Parkinsons eller multipel skleros (MS), eller du läkemedel tar som förstoppning orsakar orsakakan din din läkare du rekommendera att Movicol längre än 2 veckor att ta. Om du behöver ta Movicol längre måste ta, gå då till din läkare.

Dosen för långvarig långvarig användning kan vanligtvis bli sänkt till 1 eller 2 påsar per dag.

Fekal impaktion:

En behandling med Movicol kan upp till 3 dagar ta.

Har du tagit för mycket av Movicol intagit?

Du kan få diarré vilket kan leda till uttorkning . I. I detta fall bör du att sluta med att ta Movicol och tillräckligt att dricka. Om du oroar dig , kontakta din läkare eller läkare av apotekare.

När du för mycket av Movicol har intagit, kontakta då omedelbart din läkare, apotekare eller eller det (070/245.245). Har du

glömt glömt Movicol i ta med?

Ta dosen så snart du tänker på det ..

4. biverkningar Som

varje läkemedel kan även detta detta läkemedel biverkningar ha. Inte alla får med det att göra.

Berätta det din läkare omedelbart och sluta med intaget av Movicol om du:

En allvarlig allergisk reaktion får som svårigheter med andning, eller svullnad i ansiktet, läpparna , tungan eller halsen orsakar.

Andra biverkningar är:

Allergiska reaktioner som ett hudutslag, klåda, rodnad av huden, eller nässelutslag, svullna händer, fötter eller anklar och huvudvärk kan orsaka, höga eller låga mängder kalium i blodet.

Ibland kan du en indigestion (lätt störning av matsmältningen) ha, buksmärta eller bullrande ljud i magen. Du kan också en uppblåst känsla ha, besvär ha av gaser, illamående vara eller kräkas. Du kan också smärta i anus (bakdel) uppleva och du kan mild diarré ha vid starten av intaget av Movicol. Dessa biverkningar förbättras vanligtvis om du att ta mängden Movicol minskar.

Det rapportera av biverkningar

Får du besvär av biverkningar, kontakta då din läkare, apotekare eller sjuksköterska. Detta gäller även för biverkningar som inte i denna bipacksedel står. Du kan biverkningar också rapportera via:

Federala Byrån för Läkemedel och Hälsoprodukter

[www.fagg.be](http://www.fagg.be)

Avdelning Vaksamhet

Webbplats: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be)

e-post: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

Genom biverkningar att rapportera, hjälper du oss att få information om om säkerheten av från detta läkemedel.

## 5. Hur förvarar du Movicol?

Utanför synhåll och räckhåll för barn hålla.

Använd Movicol inte mer efter de sista hållbarhetsdatum. Den finner du på påsen och de lådan. Där står en månad och ett år. Den sista dagen av den månad är sista utgångsdatum.

För detta läkemedel finns det inga speciella förvaringsanvisningar.

Om du har löst upp Movicol i vatten har och och du kan det inte omedelbart dricka upp, förvara det då täckta och i kylskåpet (2°C - 8°C). Kasta varje lösning som inte inom de 6 timme används blev bort.

Skölj läkemedel inte genom handfatet eller toaletten och släng dem inte i soporna. Fråga din apotekare vad du ska göra med läkemedel som du inte längre använder . Om duläkemedel på rätt sätt bortskaffar , blir de på bli de på en korrekt sätt förstörda och kommer de inte i miljön hamnar.

## 6. Innehåll av förpackningen och övrig information

Vilka ämnen finns i Movicol?

Varje påse med 13,8 g Movicol innehåller följande ::

13,125 g	Natriumklorid
0,3507 g	Natriumbikarbonat
0,1785 g	Kaliumklorid
0,0466 g	Movicol

innehåller också också lime- och citronarom och kaliumacesulfam som sötningsmedel. Citron- och limearom innehåller de följande ingredienser: arabisk gummi, maltodextrin, limeolja, citronolja, citral, citronsyra och vatten.

En gång lösningen färdigställd är med 125 ml vatten, ger varje påse motsvarande: Natrium

Natrium	65 millimol/liter
Klorid	53 millimol/liter
Kalium	5,4 millimol/liter
Bikarbonat	17 millimol/liter

Hur ser Movicol ut och vad finns i en förpackning?

Movicol är tillgänglig i rektangulära påsar och rörformade påsar. Movicol är ett vitt pulver.

Movicol är tillgänglig i lådor om 2, 6, 8, 10, 20, 30, 50, 60 eller 100 påsar. Inte alla nämnda påsar och förpackningsstorlekar säljs i handeln släpps.

Innehavare av tillståndet för att sälja produkten:

Norgine NV, Philipssite 5 bus 1, 3001 Heverlee

Tillverkare:

Laboratoires Macors, Rue des Caillottes, ZI La Plaine des Isles, 89000 Auxerre, Frankrike

Eller

Sophartex, 21 Rue du Pressoir, 28500 Vernouillet, Frankrike

Eller

Norgine B.V., Antonio Vivaldistraat 150, 1083 HP Amsterdam, Nederländerna Eller

Recipharm Höganäs AB, Sporthallsvägen 6, Höganäs, 263 35, Sverige

Eller

Delpharm Orleans, 5 avenue de Concyr, ORLEANS CEDEX 2, 45071, Frankrike

Detta läkemedel är registrerat i medlemsstater av Europeiska ekonomiska området under de följande namn:

Belgien	MOVICOL
Tyskland	Macrogol Norgine Citron- och limearom Pulver för Tillverkning av en lösning för oral användning
Finland	MOVICOL
Irland	MOVICOL
Italien	MOVICOL 13,8 g pulver för oral lösning
Österrike	MOVICOL-pulver
Portugal	MOVICOL
Spanien	MOVICOL
Sverige	MOVICOL

Nummer av tillstånd för att släppa ut på marknaden : BE180196Leveranssätt

: Frileverans Denna

bipacksedel är senast godkänd för den sist i 03/2025.