

BRISTOLSKALAN ÖVER AVFÖRINGSFORMER

MOVICOL®

mekropol 3250

Aktiverar magen på ett naturligt sätt

TYP 1

Separata hårda klumpar som liknar nötter.



ÖKA
MOVICOL®
DOSEN

TYP 2

Korvformad med klumpar.



ÖKA
MOVICOL®
DOSEN

TYP 3

Liknar en korv med sprickor på utsidan.



BIBEHÅLL
MOVICOL®
DOSEN



TYP 4

Liknar en korv, smidig och mjuk.



BIBEHÅLL
MOVICOL®
DOSEN



TYP 5

Mjuka klumpar med skarpa kanter (lätta att få ut).



MINSKA
MOVICOL®
DOSEN

TYP 6

Småbitar.



MINSKA
MOVICOL®
DOSEN

TYP 7

Vattnig utan klumpar. Enbart vätska.



MINSKA
MOVICOL®
DOSEN

Reproducerad med tillstånd av Dr. KW Heaton, Reader in Medicine at the University of Bristol. © 2000 Norgine

MOVICOL, NORGINE and the sail logo are registered trademarks of the Norgine group of companies.

MOVICOL® / MOVICOL® Apelsin

makrogol 3350

makrogol 3350

MOVICOL®, pulver till oral lösning, dospåse. **Aktiva substanser:** Makrogol 3350, natriumklorid, natriumvätekarbonat och kaliumklorid. **Indikationer:** För behandling av kronisk obstipation. MOVICOL® er även verksam vid upplösning av fekalom, definerad som svårbehandlad förstoppning med ansamling av faeces i rektum och/eller colon. Barn under 12 år: Behandling rekommenderas ej. ATC kod: A06AD65. **Dosering, kronisk obstipation:** Vuxna, ungdomar och äldre: 1 dospåse 1-3 gånger dagligen beroende på individuellt svar. Vid långvarig behandling kan dosen justeras ner till 1 eller 2 dospåsar dagligen. **Dosering, fekalom:** En behandlingskur med MOVICOL® vid fekalom överskrider normalt inte 3 dagar. Vuxna, ungdomar och äldre: 8 dospåsar dagligen. Samtliga dospåsar skall intas inom 6 timmar. **Tillförsel:** Varje dospåse löses upp i 125 ml vatten. Vid behandling av fekalom kan 8 dospåsar lösas upp i 1 liter vatten. **Kontraindikationer:** Intestinal perforation eller obstruktion förorsakad av strukturell eller funktionell störning i tarmväggen, ileus, svåra inflammatoriska tillstånd i tarmkanalen som t ex Crohn's sjukdom, ulcerös kolit eller toxisk megakolon. Överkänslighet mot innehållsämnen. **Varningar:** Diagnosen fekalom i rektum måste bekräftas genom fysisk eller radiologisk undersökning av buken och rektum. Om tecken på förändringar i vätske-/elektrolytbalansen exempel ödem, andnöd, ökad trötthet, uttorkning och hjärtsvikt ska behandling avbrytas omedelbart, elektrolyter mätas. **Biverkningar:** Allergiska reaktioner inklusive anafylaxi, angioödem, dyspné, utslag, urtikaria och klåda. Erytem. Elektrolyttrubbingar, särskilt hyperkalemi och hypokalemi. Huvudvärk. Buksmärta, diarré, kräkning, illamående, dyspepsi, bukdistension, borborygmi, gasbildning och anorektalt obehag. Perifert ödem. **Graviditet, amning och fertilitet:** Kan användas under graviditet och amning. Data saknas för effekten på fertiliteten hos människa. **Produktens status:** 8, 20, 50 st. dospåse, receptfri; 100 st. dospåse receptbelagd. Ingår i läkemedelsförmånen **Läkemedelsföretaget:** Norgine BV, Hogehilweg 7, 1101 CA Amsterdam ZO, Nederländerna. Ombud Norgine Danmark A/S, Lyskær 1, 3., 2730 Herlev, Danmark. **Datum för översyn av produktresumén:** 2015-12-18 För mer information och priser se www.fass.se

MOVICOL® Apelsin, koncentrat till oral lösning. **Aktiva substanser:** Makrogol 3350, Natriumklorid, Natriumvätekarbonat, Kaliumklorid. **Indikationer:** För behandling av kronisk förstoppning. Barn under 12 år: Behandling rekommenderas ej. ATC kod: A06AD65. **Dosering:** 25 ml utspätt i 100 ml vatten 1-3 gånger dagligen i delade doser. Vid långvarig behandling kan dosen justeras ner. **Kontraindikationer:** Intestinal perforation eller obstruktion förorsakad av strukturell eller funktionell störning i tarmväggen, ileus, svåra inflammatoriska tillstånd i tarmkanalen, t.ex. Crohns sjukdom, ulcerös kolit eller toxisk megakolon. Överkänslighet mot innehållsämnen. **Varningar:** Om tecken på förändringar i vätske-/elektrolytbalansen exempel ödem, andnöd, ökad trötthet, uttorkning och hjärtsvikt ska behandling avbrytas omedelbart, elektrolyter mätas. Innehåller 45,6 mg benzyloalkohol per utspätt dos 125 ml. Den maximala dagliga dosen får inte överskridas (5 mg/kg kroppsvikt). Innehåller etyl- och methylhydroxibensoat. **Biverkningar:** Allergiska reaktioner inklusive anafylaxi, angioödem, dyspné, utslag, urtikaria och klåda. Erytem. Elektrolytstörningar, isynnerhet hyperkalemi och hypokalemi. Huvudvärk. Buksmärter, diarré, kräkning, illamående, dyspepsi, uppsväldhet av buken, borborygmi, flatulens och anorektalt obehag. Perifert ödem. **Graviditet, amning och fertilitet:** Kan användas under graviditet och amning. Data saknas för effekten på fertiliteten hos människa. **Produktens status:** 500 ml flaska, receptfri. Ingår ej i läkemedelsförmånen. **Läkemedelsföretaget:** Norgine Sverige AB, Frösundaviks Allé 15, 4tr. 169 70 Solna, Sverige. **Datum för översyn av produktresumén:** 2015-12-18. För mer information och priser se www.fass.se. NOR/MOV/0316/0070

NOR/MOV/0416/0082



Norgine Sverige AB
Frösundaviks Allé 15, 4tr.
169 70 Solna
Tel: 08 22 30 50
sverige@norgine.com