

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Moxalole jauhe oraaliliuos ta varte n
makrogoli (polyetyleniglykoli) 3350
natriumkloridi
natriumvetykarbonaatti
kaliumkloridi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on neuvonut.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienhenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 2 viikon jälkeen tai se huononee. Jos sinulla on hyvin vaikea ummetus (ns. ulostetukkeuma), noudata lääkäriltä saamiasi ohjeita.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Moxalole on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Moxalole-valmistetta
3. Miten Moxalole-valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Moxalole-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Moxalole on ja mihin sitä käytetään

Moxalole helpottaa ulostamista pitkääkaisenkin ummetuksen yhteydessä. Voit käyttää Moxalole-valmistetta myös hyvin vaikean ummetuksen, ns. ulostetukkeuman hoitoon, keskusteltuasi asiasta ensin lääkärin kanssa.

Makrogoli 3350 lisää ulosten määrää sitomalla siihen vettä, jolloin paksusuolen lihastoiminta normalisoituu. Tämän fysiologisena seurauksena pehmeän ulosten eteneminen paksusuoleissa nopeutuu ja ulostaminen helpottuu. Valmiste sisältää myös suoloja, joiden avulla varmistetaan, että hoito ei aiheuta suola- eikä nestetasapainon häiriötä.

Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane 2 viikon jälkeen tai se huononee. Jos sinulla on hyvin vaikea ummetus (ns. ulostetukkeuma), noudata lääkäriltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Moxalole-valmistetta

Älä käytä Moxalole-valmistetta

- jos olet allerginen jollekin vaikuttavalle aineelle eli makrogolille, natriumkloridille, kaliumkloridille tai natriumvetykarbonaatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on suolitukos, suolen seinämän puhkeama, vaikea tulehdusellinen suolistosairaus (esim. haavainen paksusuolitulehdus tai Crohnin tauti), toksinen megakoolon (laajentunut ja veltto paksusuoli) tai ileus (suolen lamautuminen).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Moxalole-valmistetta.

Moxalole-valmisten käytön aikana sinun on jatkettava runsasta nesteen juomista. Moxalole-valmisten sisältämä nestemääri ei korvaa tavallista nesteen saatia.

Jos sinulle kehittyy haittavaikutuksia, kuten turvotusta, hengenahdistusta, väsymyksen tunnetta, nestehukkaa (oireita ovat janon lisääntyminen, suun kuivuminen ja heikotus) tai sydänongelmia, lopeta Moxalole-valmisten käyttö ja kerro siitä heti lääkärillesi.

Älä käytä Moxalole-valmistetta pidempiä aikoja kerrallaan, ellei lääkärisi ole kehottanut sinua tekemään niin esimerkiksi sen takia, että käytät ummetusta aiheuttavia lääkkeitä tai kärsit jonkin sairauden (kuten Parkinsonin taudin tai MS-taudin) aiheuttamasta ummetuksesta.

Lapset

Älä anna tästä lääkettä alle 12-vuotiaalle lapsille.

Muut lääkevalmis teet ja Moxalole

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Jotkin lääkkeet, esim. epilepsialääkkeet, eivät ehkä toimi yhtä tehokkaasti Moxalole-hoidon aikana.

Moxalole saattaa reagoida tärkkelyspohjaisten sakeuttajien kanssa muuttaen liuoksen juoksevaksi, vaikka sen pitäisi säilyä paksumpana henkilölle, joilla on nielemisvaikeuksia. Moxalole-valmistetta tulee käyttää varoen käytettäessä samanaikaisesti tärkkelyspohjaisten sakeuttajien kanssa.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Moxalole-valmistetta voi käyttää raskauden ja imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Valmiste ei vaikuta ajokykyyn eikä koneidenkäyttökykyyn.

Moxalole sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää 187 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) per annospussi. Tämä vastaa 9,5 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiaannosta aikuiselle.

3. Miten Moxalole-valmistetta otetaan

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määritellyt tai apteekkikenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäristä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos ummetuksen hoidossa on:

1 annospussi 1–3 kertaa vuorokaudessa. Normaali annos useimmiten potilaille on 1–2 annospussia päivässä. Hoidon yksilöllisestä vaikuttavuudesta riippuen saatetaan tarvita 3 annospussia päivässä. Annos riippuu ummetuksen vaikeusasteesta. Annosta voidaan vähentää pienimpään tehokkaaseen annokseen muutaman päivän kuluttua. Hoitoaika on yleensä 2 viikkoa. Jos oireet jatkuvat vielä 2 viikon hoidon jälkeen, ota yhteys lääkäriisi.

Sekoita 1 annospussin sisältö $\frac{1}{2}$ lasilliseen vettä (noin 125 ml). Sekoita, kunnes jauhe on liuennut, ja juo. Halutessasi voit lisätä liuokseen hedelmämehua tai mehutiivistettä juuri ennen kuin juot sen.

Lapset (alle 12 vuotta): ei suositella.

Suositeltu annos ulostetukkeuman hoidossa on:

Aikuiset: Annos on 8 annospussia vuorokaudessa. Kaikki 8 annospussia otetaan 6 tunnin kuluessa, ja hoitoa jatketaan tarvittaessa enintään 3 päivän ajan. Ulostetukkeuman hoitojakso kestää yleensä enintään 3 päivää.

Jos käytät Moxalole-valmistrofetta ulostetukkeuman hoitoon, voit sekoittaa 8 annospussillista litraan vettä ja säilyttää näin saatavan liuoksen jääräpissä.

Potilaat, joiden sydän- ja verisuonitoiminta on heikentynyt:

Ulottetukkeuman hoidossa annos tulee jakaa niin, että yhden tunnin kuluessa otetaan enintään kaksi annospussia.

Munuaisten vajaatoimintapotilaat:

Annosmuutokset eivät ole tarpeen sen paremmin ummetuksen kuin ulostetukkeumankaan hoidossa.

Jos otat enemmän Moxalole-valmistrofetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

Jos otat liikaa Moxalole-valmistrofetta ja sinulle kehittyy vaikea ripuli tai alat oksennella, lopeta Moxalole-valmistrofien käyttö, kunnes voitisi paranee selvästi, ja aloita se sitten uudelleen pienemmällä annoksella. Jos asia huolestuttaa sinua, käänny lääkäriisi tai apteekin puoleen.

Jos unohdat ottaa Moxalole-valmistrofetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Hyvin yleinen (yli 1 käyttäjällä 10:stä): Vatsakipu ja vatsakrampit, ripuli, oksentelu, pahoinvointi, vatsan kurina ja ilmavaivat.

Yleinen (yli 1 käyttäjällä 100:sta): kutina, päänsärky, käsienvihi, jalkojen tai nilkkojen turvotus.

Melko harvinainen (alle 1 käyttäjällä 100:sta): Ihottuma, ruoansulatushäiriöt ja vatsan turpoaminen.

Hyvin harvinainen (alle 1 käyttäjällä 10 000:sta): Vakavat allergiset reaktiot, kuten hengitysvaikeudet, tai kasvojen, huulien, kielen tai kurkun turpoaminen. Jos havaitset jonkun näistä oireista, lopeta Moxalolen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin. Allergiset reaktiot (esim. ihoreaktiot ja vuotava nenä), veren korkeaa tai matala kaliumpitoisuus ja epämiellyttävä tunne peräaukossa.

Tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin): Muutos elimistön neste- tai elektrolyytipitoisuksissa (alhainen natriumpitoisuus).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmistrofien turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Moxalole-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita. Säilytä alkuperäispakkauksessa valmisten suojaamiseksi kosteudelta. Käytövalmis liuos voidaan säilyttää huolellisesti peitetynä jääräkaapissa (2–8 °C). Liuosta voidaan käyttää 6 tunnin ajan, minkä jälkeen yli jäätynyt liuos heitetään pois.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Moxalole sisältää

- Vaikuttavat aineet ovat makrogoli 3350 (polyetyleniglykoli) 13,125 g, natriumkloridi 350,7 mg, natriumvetykarbonaatti 178,5 mg ja kaliumkloridi 46,6 mg.
- Muut aineet (apuaineet) ovat asesulfaamikalium (E950, makeutusaine) ja sitruuna-aromi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Valkoinen jauhe oraaliuosta varten.

13,8 g suuruiset annospussit. Pakkauksissa on 2, 6, 8, 10, 20, 30, 40, 50, 60 ja 100 tai 2x50 annospussia.

Kaikkia pakkauskokoja ei ole välittämättä myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Viatris Oy
Vaisalantie 2–8
02130 Espoo
S-posti: infofi@viatris.com

Valmistaja

Klocke Pharma-Service GmbH
Strassburger Strasse 77
77767 Appenweier
Saksa

Tämä seloste on tarkistettu viimeksi 12.10.2022.

Bipacksedel: Information till användaren

Moxalole pulver till oral lösning

makrogol (polyetylenglykol) 3350
natriumklorid
natriumvätekarbonat
kaliumklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 2 veckor. Om du har mycket svår förstopning (s.k. fekalom), följ läkarens anvisningar.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Moxalole är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Moxalole
3. Hur du tar Moxalole
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Moxalole ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Moxalole är och vad det används för

Moxalole underlättar tarmtömningen även vid långvarig förstopning. Moxalole kan också användas i fall av mycket svår förstopning (som också kallas fekalom), efter diskussion med läkare.

Makrogol 3350 ökar avföringsvolymen genom att binda vatten, vilket leder till att tjocktarmens motilitet normaliseras. Detta leder fysiologiskt till snabbare passage av mjuk avföring genom tjocktarmen och underlättar tarmtömningen. Salterna som ingår i preparatet syftar till att undvika störningar i kroppens salt- eller vätskebalans.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 2 veckor. Om du har mycket svår förstopning (s.k. fekalom), följ läkarens anvisningar.

2. Vad du behöver veta innan du tar Moxalole

Använd inte Moxalole

- om du är allergisk mot de aktiva substanserna makrogol, natriumklorid, kaliumklorid eller natriumvätekarbonat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har stopp i tarmen, tarmperforation, svår inflammatorisk tarmsjukdom (t.ex. ulcerös kolit eller Crohns sjukdom), toxisk megakolon eller ileus (tarmvred).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Moxalole.

När du tar Moxalole måste du fortsätta få i dig riktigt med vätska. Vätskeinnehållet i Moxalole ersätter inte ett vanligt vätskeintag.

Om du utvecklar biverkningar som svullnad, andnöd, trötthet, uttorkning (symtomen inkluderar ökad först, munorrhett och svaghetskänsla) eller hjärtproblem ska du sluta ta Moxalole och omedelbart informera din läkare.

Ta inte Moxalole under längre tid såvida du inte fått denna ordination av din läkare, t.ex. för att du använder läkemedel som orsakar förstopning eller lider av förstopning som orsakats av någon sjukdom (såsom Parkinsons sjukdom eller multipel skleros (MS)).

Barn

Ge inte detta läkemedel till barn under 12 år.

Andra läkemedel och Moxalole

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Vissa läkemedel, t.ex. antiepileptika, kanske inte fungerar lika effektivt om de tas samtidigt som Moxalole.

Moxalole kan interagera med stärkelsebaserade matförtjockningsmedel och göra lösningar som behöver vara tjockflytande för personer med sväljproblem tunnflytande. Moxalole bör användas med försiktighet vid användning med stärkelsebaserade förtjockningsmedel.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Moxalole kan användas under graviditet och amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Läkemedlet inverkar inte på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

Moxalole innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller 187 mg natrium (huvudingrediensen i koksalt/bordssalt) per dospåse. Detta motsvarar 9,5 % av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

3. Hur du tar Moxalole

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos vid förstopning är:

1 dospåse 1–3 gånger dagligen. En normal dos för de flesta patienter är 1–2 dospåsar dagligen. Beroende på det individuella behandlingsresultatet kan det behövas 3 dospåsar per dag. Dosen beror på hur svår förstopning du har. Dosen kan minskas till den minsta effektiva efter några dagar. Normalt räcker behandlingen 2 veckor. Om symtomen fortgår efter två veckors behandling, ska du tala med din läkare.

Blanda innehållet i en påse med ½ glas vatten (ca 125 ml). Blanda om tills pulvret har löst upp sig och drick. Om du vill, kan du tillsätta fruktjuice eller saft i glaset omedelbart före intag.

Barn under 12 år: Moxalole rekommenderas inte.

Rekommenderad dos vid hård ansamling av avföring (fekalom):

Vuxna: Dosen är 8 påsar per dag. Dessa 8 påsar bör intas inom 6 timmar vid behov i högst 3 dagar. En behandlingskur mot fekalom räcker vanligen högst 3 dagar.

Om du använder Moxalole för behandling av fekalom, kan du blanda 8 påsar i 1 liter vatten och förvara lösningen i kylskåp.

Patienter med nedsatt hjärt- och blodkärlsfunktion:

För behandling av fekalom bör dosen delas så att högst 2 påsar intas per timme.

Patienter med njursvikt:

Dosjustering i fall av njursvikt behövs inte för behandling av vare sig förstopning eller fekalom.

Om du har tagit för stor mängd av Moxalole

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du tar alltför mycket Moxalole och får svår diarré eller börjar kräkas, ska du sluta använda läkemedlet tills besvären gått över. Fortsätt sedan med en lägre dos. Om du är orolig, ska du kontakta din läkare eller apotekspersonalen.

Om du har glömt att ta Moxalole

Ta inte en dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Mycket vanliga (hos fler än 1 av 10 användare): Magbesvär och kramp, diarré, kräkningar, illamående, magkurr och gasbildning.

Vanliga (hos fler än 1 av 100 användare): Klåda, huvudvärk, svullna händer, fötter eller anklor.

Mindre vanliga (hos färre än 1 av 100 användare): Hudutslag, matsmältningsbesvär, känsla av uppsväldhet.

Mycket sällsynta (hos färre än 1 av 10 000 användare): Allvarliga allergiska reaktioner som orsakar andningssvårigheter eller svullnad av ansikte, läppar, tunga eller hals. Om något av dessa symtom uppträder sluta ta Moxalole och kontakta omedelbart läkare. Allergiska reaktioner (t.ex. hudreaktioner och rinnande näsa), höga eller låga kaliumhalter i blodet och irritation kring ändtarmsöppningen.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): Förändringar i kroppens vätske- eller elektrolytnivåer (låga natriumnivåer).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

www-sidan: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Moxalole ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda temperaturanvisningar. Förvaras i originalförpackningen för att skydda preparatet mot fukt. En färdigt blandad lösning kan förvaras under lock i kylskåp (2–8 °C). Lösning som inte används inom 6 timmar måste kastas bort.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- De aktiva substanserna är makrogol 3350 (polyetylenglykol) 13,125 g, natriumklorid 350,7 mg, natriumvätekarbonat 178,5 mg, kaliumklorid 46,6 mg.
- Övriga innehållsämnen (hjälpmitt) är kaliumacesulfam (E950, sötningsmedel) och citronsmak (smakämne).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vitt pulver till oral lösning.

1 påse innehåller 13,8 gram. Saluförs i kartonger på 2, 6, 8, 10, 20, 30, 40, 50, 60 och 100 eller 2x50 påsar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Viatris Oy
Vaisalavägen 2–8
02130 Esbo
E-post: infofi@viatris.com

Tillverkare

Klocke Pharma-Service GmbH
Strassburger Strasse 77
77767 Appenweier
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 12.10.2022.