

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**  
**МОВИПРЕП®**

**Регистрационный номер:** ЛП-002630

**Торговое наименование:** МОВИПРЕП® (MOVIPREP®)

**Группировочное наименование:** Аскорбиновая кислота + Макрогол + Натрия аскорбат + Натрия сульфат + [Калия хлорид + Натрия хлорид]

**Лекарственная форма:** порошок для приготовления раствора для приема внутрь

**Состав**

*Саше А:*

*Действующие вещества:* Макрогол-3350 100,00 г, натрия сульфат безводный 7,500 г, натрия хлорид 2,691 г, калия хлорид 1,015 г.

*Вспомогательные вещества:* аспартам (Е951) 0,233 г, ацесульфам калия 0,117 г, ароматизатор лимонный V3938-1 N1 0,340 г.

*Саше Б:*

*Действующие вещества:* аскорбиновая кислота 4,700 г, натрия аскорбат 5,900 г.

**Описание**

Саше А: Порошок от белого до желтого цвета с характерным запахом лимона.

Саше Б: Порошок от белого до светло-коричневого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** слабительное средство

**Код АТХ:** А06АD65

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Пероральный прием раствора электролитов, основанного на макроголе, вызывает умеренную диарею, результатом которой становится быстрое опорожнение содержимого толстой кишки.

Макрогол-3350, натрия сульфат и кислота аскорбиновая оказывают осмотическое действие, вызывающее слабительный эффект.

Макрогол-3350 увеличивает объем каловых масс, что ведет к усилению перистальтики кишечника.

Электролиты, входящие в состав лекарственного препарата, а также дополнительный прием жидкости препятствуют нарушению водно-электролитного баланса.

### ***Фармакокинетика***

Макрогол-3350 не изменяется во время нахождения в кишечнике. Он практически не всасывается из желудочно-кишечного тракта (ЖКТ). Абсорбированное количество Макрогола-3350 выводится через почки.

Аскорбиновая кислота всасывается в основном в тонкой кишке путем активного натрий-зависимого насыщаемого транспорта. Существует обратная зависимость между полученной дозой и абсорбированным процентом от дозы. При пероральном приеме дозы от 30 до 180 мг всасывается около 70-85% от принятой дозы. При последующем пероральном приеме аскорбиновой кислоты в объеме до 12 г абсорбируется всего 2 г.

После перорального приема больших доз аскорбиновой кислоты и в случае превышения ее концентрации в плазме 14 мг/л абсорбированная аскорбиновая кислота выводится в основном в неизменном виде через почки.

### **Показания к применению**

Подготовка к диагностическим исследованиям (например, эндоскопическому, рентгенологическому и другим исследованиям кишечника) и оперативным вмешательствам, требующим опорожнения кишечника.

### **Противопоказания**

- гиперчувствительность к любому из компонентов препарата
- нарушение опорожнения желудка (гастропарез)
- кишечная непроходимость
- перфорация или риск перфорации органов ЖКТ
- фенилкетонурия (из-за содержания в составе аспартама)
- дефицит глюкозо-6-фосфат дегидрогеназы (из-за содержания в составе аскорбиновой кислоты)
- токсический мегаколон, являющийся осложнением тяжелых воспалительных заболеваний кишечника, включая болезнь Крона и язвенный колит
- возраст до 18 лет

- бессознательное состояние.

### **С осторожностью**

- нарушенный рвотный рефлекс, склонность к аспирации или регургитации
- нарушения сознания
- дегидратация
- тяжелая сердечная недостаточность (III-IV функциональный класс по классификации NYHA)
- тяжелая почечная недостаточность (клиренс креатинина < 30 мл/мин)
- острые воспалительные заболевания кишечника тяжелой степени
- боль в животе неясной этиологии
- риск аритмии (у пациентов, получающих лечение по поводу сердечно-сосудистых заболеваний или имеющих заболевания щитовидной железы).

Если у Вас одно из перечисленных заболеваний, перед приемом препарата **МОВИПРЕП®** обязательно проконсультируйтесь с врачом.

### **Применение во время беременности и в период грудного вскармливания**

Опыт применения препарата **МОВИПРЕП®** во время беременности и в период грудного вскармливания ограничен. Препарат **МОВИПРЕП®** следует использовать только в случаях, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка (необходима консультация врача).

### **Способ применения и дозы**

Перед проведением диагностического исследования (например, эндоскопического, рентгенологического и другого исследования кишечника) и оперативного вмешательства необходимо пройти важный процесс подготовки кишечника, который включает в себя 3 этапа:

1. Соблюдение специального рациона питания;
2. Выбор схемы приема препарата в зависимости от времени проведения исследования или операции;
3. Проведение процесса очистки кишечника с помощью препарата **МОВИПРЕП®**.

Детальная информация по каждому этапу приведена ниже.

#### **1. Соблюдение специального рациона питания:**

За 3 дня до проведения исследования или операции важно соблюдать специальный рацион питания:

**Разрешено:**

Вся белковая пища:

- отварное мясо и птица  
(кроме колбасных изделий),
- нежирные сорта рыбы,
- нежирные кисломолочные продукты,
- яйца.

Желе, сахар, мед.

Жидкости:

- прозрачные бульоны,
- чай без молока,
- кофе без молока,
- компоты без ягод,
- сок без мякоти,
- безалкогольные неокрашенные напитки,
- вода.

**Запрещено:**

Вся растительная пища:

- овощи,
- фрукты,
- ягоды,
- зелень,
- крупы,
- орехи,
- каши,
- хлеб.

Жидкости:

- окрашенные соки,
- алкоголь,
- газированные напитки.

Все продукты, не входящие в список разрешенных.

## 2. Выбор схемы приема препарата **МОВИПРЕП®** в зависимости от времени проведения исследования или операции:

Перед оперативными вмешательствами используют одноэтапную вечернюю схему приема препарата **МОВИПРЕП®**.

Перед проведением диагностического исследования необходимо выбрать с лечащим врачом наиболее подходящую схему приема препарата **МОВИПРЕП®** в зависимости от времени проведения процедуры и повседневной активности пациента:

<b>Время исследования</b>	<b>Схема приема препарата</b>
<b>08:00 – 10:00</b> <u>Рацион питания за 3 дня до проведения исследования:</u> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей. <u>Рацион питания за 2 дня до проведения исследования:</u> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей.	<b>Одноэтапная вечерняя схема*</b> <u>День накануне исследования:</u> 19:00 – 20:00 принять первый литр раствора препарата; 21:00 – 22:00 принять второй литр раствора препарата. После каждого принятого литра препарата

<p><u>Рацион питания накануне дня исследования:</u>  <i>завтрак:</i> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей;  <i>обед и ужин:</i> только разрешенные прозрачные жидкости.</p>	<p>необходимо выпить 500 мл разрешенной жидкости.</p>
<p><b>10:00 – 14:00</b>  <u>Рацион питания за 3 дня до проведения исследования:</u> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей.  <u>Рацион питания за 2 дня до проведения исследования:</u> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей.  <u>Рацион питания накануне дня исследования:</u>  <i>завтрак и легкий обед до 13:00:</i> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей;  <i>ужин:</i> только разрешенные прозрачные жидкости.</p>	<p><b>Двухэтапная схема*</b>  <u>День накануне исследования:</u>  20:00 – 21:00 принять первый литр раствора препарата.  <u>День исследования:</u>  06:00 – 07:00 принять второй литр раствора препарата.  После каждого принятого литра препарата необходимо выпить 500 мл разрешенной жидкости.</p>
<p><b>14:00 – 19:00</b>  <u>Рацион питания за 3 дня до проведения исследования:</u> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей.  <u>Рацион питания за 2 дня до проведения исследования:</u> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей.  <u>Рацион питания накануне дня исследования:</u>  <i>завтрак, обед и легкий ужин до 18:00:</i> согласно списку разрешенных продуктов и жидкостей.  <u>В день исследования с утра:</u>  только разрешенные прозрачные жидкости.</p>	<p><b>Одноэтапная утренняя схема*</b>  <u>День исследования:</u>  08:00 – 09:00 принять первый литр раствора препарата;  10:00 – 11:00 принять второй литр раствора препарата.  После каждого принятого литра препарата необходимо выпить 500 мл разрешенной жидкости.</p>

\* При необходимости время приема препарата **МОВИПРЕП®** может корректироваться

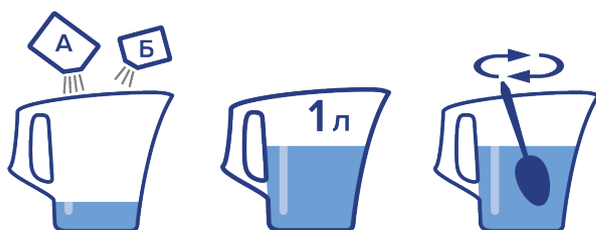
лечащим врачом в зависимости от повседневной активности пациента и времени на дорогу до клиники с соблюдением указанных временных интервалов.

### **3. Проведение процесса очистки кишечника с помощью препарата **МОВИПРЕП®**:**

Упаковка препарата **МОВИПРЕП®** содержит два саше А и два саше Б, из которых готовят раствор для приема внутрь. Вне зависимости от веса пациента общая доза препарата **МОВИПРЕП®** для качественной очистки кишечника составляет 2 литра раствора препарата.

#### **1) Приготовление первого литра раствора препарата **МОВИПРЕП®**:**

Необходимо содержимое одного саше (пакетика) А и одного саше Б полностью растворить в небольшом количестве питьевой негазированной воды комнатной температуры, довести объем раствора водой до 1 литра и перемешать.



#### **2) Приготовление второго литра раствора препарата **МОВИПРЕП®**:**

Повторить алгоритм приготовления раствора препарата из пункта 1 (см. выше), используя оставшиеся саше А и саше Б.

Приготовленный раствор препарата **МОВИПРЕП®** следует выпить в течение 1-2 часов, например, по 1 стакану каждые 15-30 минут.

**ВАЖНО:** во время приема препарата **МОВИПРЕП®** настоятельно рекомендуется дополнительно употребить 1 литр другой жидкости: негазированная вода, бульон (прозрачный, процеженный), фруктовый сок без мякоти, безалкогольные напитки, чай без молока (можно с сахаром или медом).

Не следует употреблять твердую пищу с начала приема раствора препарата **МОВИПРЕП®** и до окончания диагностического исследования или оперативного вмешательства.

#### ***В случае проведения процедур под общей анестезией:***

При двухэтапной, одноэтапной утренней и одноэтапной вечерней схемах дозирования прием препарата **МОВИПРЕП®** и других жидкостей (согласно списку разрешенных – см. выше) необходимо прекратить не менее чем за 2 часа, но не более чем за 4 часа до начала процедуры.

### ***В случае проведения процедур без анестезии:***

При двухэтапной схеме дозирования прием препарата МОВИПРЕП® и других жидкостей (согласно списку разрешенных – см. выше) необходимо прекратить не менее чем за 1 час, но не более чем за 4 часа до начала процедуры.

При одноэтапной утренней и одноэтапной вечерней схемах дозирования прием препарата МОВИПРЕП® необходимо прекратить не менее чем за 2 часа, но не более чем за 4 часа до начала процедуры, а прием других жидкостей (согласно списку разрешенных – см. выше) необходимо прекратить не менее чем за 1 час, но не более чем за 4 часа до начала процедуры.

Критерием готовности к диагностическому исследованию или оперативному вмешательству является появление жидкого прозрачного или почти прозрачного, слегка окрашенного стула.

При приеме раствора препарата МОВИПРЕП® дома необходимо учитывать соответствующий временной интервал для поездки в клинику для проведения процедуры.

Частый жидкий стул появляется обычно в течение 1 часа с момента начала приема каждого литра препарата МОВИПРЕП® и заканчивается, как правило, через 1-2 часа. В период приема препарата частота дефекаций может увеличиться до 12-15 раз.

Если Вы принимаете какие-либо лекарства, обязательно скажите об этом лечащему врачу перед приемом препарата МОВИПРЕП®.

### **Особенности применения у отдельных групп пациентов**

#### *Пациенты с нарушениями функций почек*

Необходимо соблюдать предосторожности при приеме данного препарата у пациентов с тяжелой почечной недостаточностью (клиренс креатинина < 30 мл/мин).

Пациентам с нарушением функции почек или пациентам, которые соблюдают диету с контролируемым содержанием калия, следует учитывать, что препарат содержит 14,2 ммоль калия на 1 литр раствора.

**Если у Вас остались вопросы, обязательно задайте их лечащему врачу.**

#### **Побочное действие**

Диарея является ожидаемым эффектом при подготовке кишечника. Из-за характера воздействия препарата во время подготовки кишечника к процедуре нежелательные

эффекты отмечаются у большинства пациентов. Несмотря на некоторые отличия в конкретных случаях, самыми распространенными нежелательными эффектами для макрогол-содержащего препарата являются: тошнота, рвота, вздутие живота, боль в животе, раздражение в области ануса и нарушения сна. В результате диареи и/или рвоты может развиваться дегидратация.

Как и при приеме других продуктов, в состав которых входит макрогол, возможны различные аллергические реакции, включая сыпь, крапивницу, зуд, диспноэ, отек Квинке и анафилактический шок.

Нежелательные эффекты классифицируются в зависимости от частоты встречаемости:

Очень частые:  $\geq 1/10$

Частые:  $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$

Нечастые:  $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$

Редкие:  $\geq 1/10000$ ,  $< 1/1000$

Очень редкие:  $< 1/10000$

Частота неизвестна (невозможно оценить на основании полученных данных)

Нарушения со стороны иммунной системы:

*Частота неизвестна:* аллергические реакции, включая анафилактические реакции, диспноэ и кожные реакции (см. ниже).

Нарушения психики:

*Частые:* нарушения сна.

Нарушения со стороны нервной системы:

*Частые:* головокружение, головная боль.

*Частота неизвестна:* судороги, связанные с тяжелой гипонатриемией.

Нарушения со стороны обмена веществ и питания:

*Частота неизвестна:* дегидратация, электролитные нарушения, включая уменьшение уровня бикарбоната в крови, гиперкальциемию и гипокальциемию, гипофосфатемию, гипокалиемию и гипонатриемию и изменения уровней хлоридов в крови.

Нарушения со стороны сердечно-сосудистой системы:

*Частота неизвестна:* кратковременное повышение артериального давления, аритмия, учащенное сердцебиение.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:

*Очень частые:* боль в животе, тошнота, вздутие живота, раздражение в области ануса.

*Частые:* рвота, диспепсия.

*Нечастые:* затрудненное глотание.

*Частота неизвестна:* метеоризм, позывы на рвоту.

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей:

*Нечастые:* отклонения от нормы функциональных печеночных проб.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:

*Частота неизвестна:* аллергические кожные реакции, включая ангионевротический отек, крапивницу, зуд, сыпь и покраснение кожи.

Общие расстройства:

*Очень частые:* недомогание, повышение температуры тела.

*Частые:* озноб, жажда, голод.

*Нечастые:* дискомфорт.

Если любые из указанных в инструкции нежелательных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие нежелательные эффекты, не указанные в инструкции, **сообщите об этом врачу.**

### **Передозировка**

Симптомы: тяжелая диарея, которая может привести к нарушению водно-электролитного баланса.

Лечение: обычно достаточно употребить большое количество жидкости, предпочтительно фруктовые соки. При необходимости - внутривенное введение инфузионных растворов для восстановления водно-электролитного баланса.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Диарея, вызванная приемом препарата **МОВИПРЕП®**, может привести к нарушению абсорбции других одновременно принимаемых препаратов. Лекарственные препараты, принятые перорально в течение одного часа до начала слабительного действия препарата (например, оральные контрацептивы), могут быть выведены из ЖКТ, не абсорбируясь.

### **Особые указания**

Пациентам пожилого возраста, ослабленным или истощенным пациентам с различными сопутствующими заболеваниями, пациентам, склонным к аспирации либо регургитации, с нарушением сознания, особенно в случае, если препарат вводят через назогастральный зонд, препарат следует применять под медицинским контролем.

Приготовленный раствор препарата **МОВИПРЕП®** не заменяет регулярное потребление жидкости, поэтому необходимо поддерживать достаточный уровень жидкости в организме. У истощенных, ослабленных пациентов, пациентов с различными сопутствующими заболеваниями, с клинически значимым нарушением функции почек, аритмией и риском

нарушения баланса электролитов следует рассмотреть необходимость определения уровня электролитов на исходном уровне и после лечения, оценки функции почек и выполнения ЭКГ исследования.

В редких случаях наблюдалась серьезная аритмия, включая фибрилляцию предсердий, ассоциированная с применением ионных осмотических слабительных для подготовки кишечника. Данные явления возникают преимущественно у пациентов с имеющимися кардиологическими факторами риска и нарушением баланса электролитов.

В случае появления у пациентов любых симптомов, свидетельствующих об аритмии или сдвигах водного/электролитного баланса (например, отеки, одышка, повышенная утомляемость, сердечная недостаточность), следует определить уровень электролитов в плазме крови, выполнить ЭКГ и провести адекватное лечение всех выявленных отклонений.

Если у пациента возникают такие симптомы, как выраженный метеоризм, вздутие живота, боль в животе или любые другие реакции, затрудняющие дальнейший прием препарата, необходимо замедлить или временно приостановить прием препарата и проконсультироваться с врачом.

При лечении пациентов, которые соблюдают диету с контролируемым содержанием натрия, следует учитывать, что препарат содержит 56,2 ммоль абсорбируемого натрия на 1 литр раствора.

При лечении пациентов с нарушением функции почек или пациентов, которые соблюдают диету с контролируемым содержанием калия, следует учитывать, что препарат содержит 14,2 ммоль калия на 1 литр раствора.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами**

В период проведения курса подготовки к медицинским манипуляциям препаратом **МОВИПРЕП®** рекомендуется воздержаться от управления транспортными средствами и другими механизмами (см. раздел «Побочное действие»).

### **Форма выпуска**

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь.

По 111,896 г препарата в ламинированное саше А.

По 10,600 г препарата в ламинированное саше Б.

По одному саше А и саше Б в полиэтиленовый пакет. По два пакета помещают в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

**Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С.

Восстановленный раствор хранить при температуре не выше 8 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года.

Восстановленный раствор - 24 часа.

Не использовать после истечения срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Владелец регистрационного удостоверения**

Норджин Б.В.,

Антонио Вивальдистраат 150, 1083HP Амстердам, Нидерланды

Norgine B.V.,

Antonio Vivaldistraat 150, 1083HP Amsterdam, The Netherlands

**Производитель**

Норджин Лимитед,

Нью Роуд, Тир-И-Берт, Хенгоуд, Мид Гламорган, CF82 8SJ, Великобритания

Norgine Limited,

New Road, Tir-Y-Berth, Hengoed, Mid Glamorgan, CF82 8SJ, United Kingdom

**Претензии потребителей направлять по адресу:****ООО «Такеда Фармасьютикалс»**

119048 Москва, ул. Усачева, д. 2, стр. 1

Телефон: +7 (495) 933 55 11, факс: +7 (495) 502 16 25

Электронная почта: [russia@takeda.com](mailto:russia@takeda.com)

Адрес в интернете: [www.takeda.com/ru-ru](http://www.takeda.com/ru-ru)

MOVIPREP и МОВИПРЕП являются зарегистрированными товарными знаками группы компаний Норджин.