

'Bristol stool form scale'

type de selles

description

1



selles dures en forme de billes détachées (selles difficiles)

2



selles en forme de billes collées

3



selles en forme de boudin, structure friable

4



selles en forme de boudin, structure douce et lisse

5



selles molles avec contours clairement tranchés (selles faciles)

6



selles molles à très molles aux contours imprécis

7



selles aqueuses sans structure (totalement liquides)



MOVICOL®

MOVICOL®

la Révolution en Matière de Constipation

efficace

plus

doux

Macrogol 3350 Electrolytes

La fiche SCORE.

Un service pour vous et votre patient.

Comment fonctionne la fiche SCORE?

La fiche SCORE vous donne à vous, cher docteur, un aperçu des selles de votre patient. Vous pouvez donc déterminer s'il s'agit d'une réelle constipation et s'il faut adapter le dosage du Movicol®. C'est une fiche très facile à remplir pour le patient. À l'aide de l'échelle indiquée, il attribue lui-même une catégorie à ses selles et en note également le type, le dosage et la fréquence. Vous voyez mentionné à côté du type si les selles demandent d'adapter le dosage.

Vous pouvez demander cette fiche SCORE à Norgine. Le délégué médical de Norgine se fera d'ailleurs le plaisir de vous en fournir plusieurs exemplaires.



La fiche SCORE pour vos propres selles



Forward in Gastroenterology

Movicol® Composition Principes actifs: Macrogol 3350, Natrii hydrogencarbonas, Natrii chloridum, Kali chloridum, Excipients: Acesulfamum-Kalium (E 950), aromatisant (arôme citron et limon). **Forme galénique et quantité de principe actif par unité** 1 sachet contient 13,125 g de Macrogol 3350, 178,5 mg de Natrii hydrogencarbonas, 350,7 mg de Natrii chloridum et 46,6 mg de Kali chloridum. **Indications/Possibilités d'emploi** Traitement symptomatique de la constipation chez l'adulte. **Movicol®** ne doit pas être utilisé pendant plus de trois mois sans recommandation médicale, car aucune donnée expérimentale concernant le traitement de longue durée n'est disponible. La posologie élevée recommandée lors de coprostase ne peut être administrée que pendant 3 jours maximum. **Posologie/Mode d'emploi** Constipation Le dosage habituel pour l'adulte est de 1 ou 2 sachets par jour. Le contenu d'un sachet doit être pris après dilution dans 125 ml d'eau. Chez les patients plus âgés (>65 ans), la prise d'un sachet par jour suffit généralement. Coprostase Le traitement pour l'adulte, y compris le patient âgé, comprend l'administration de 8 sachets par jour, pris en l'espace de 6 heures (voir Précautions). Le contenu d'un sachet doit être pris après dilution dans 125 ml d'eau. L'alternative consiste à diluer 8 sachets dans 1 litre d'eau, qui sera bu le même jour (en l'espace de 6 heures). Enfants L'utilisation de **Movicol®** n'est pas recommandée chez l'enfant en dessous de 12 ans. **Contre-indications** Hypersensibilité à l'un des composants (entre autres le macrogol 3500). Obstruction ou perforation intestinale suite à des troubles de la paroi intestinale touchant sa structure ou sa fonction, iléus, maladies inflammatoires de l'intestin sévères comme maladie de Crohn, colite ulcéreuse ou mégacolon toxique. **Mises en garde et précautions** La dose pour traiter une coprostase chez les patients dont la fonction cardiovasculaire est altérée doit être répartie de telle sorte que 2 sachets au plus seront pris en une heure. La surveillance de ces patients doit être particulièrement attentive. Chez les insuffisants rénaux, aucune adaptation posologique n'est nécessaire, ni pour le traitement de l'obstipation, ni pour celui de la coprostase. Les déviations volumiques et électrolytiques doivent être spécialement surveillées chez ces patients. Des réactions d'intolérance peuvent se manifester (voir Effets indésirables). L'apparition de symptômes indiquant une déviation de l'équilibre volumique et électrolytique (par ex. oedèmes, détresse respiratoire, fatigue croissante, déshydratation, insuffisance cardiaque) implique l'arrêt immédiat du traitement par **Movicol®**, le dosage des électrolytes et les mesures de correction correspondant à la déviation. Aucune étude clinique sur la prise de **Movicol®** chez l'enfant n'est disponible. C'est pourquoi l'administration n'est pas recommandée chez l'enfant en dessous de 12 ans. Interactions Aucun rapport clinique n'est disponible sur les interactions entre **Movicol®** et d'autres médicaments. Toutefois, le macrogol augmente la solubilité des substances solubles dans l'alcool et relativement peu solubles dans l'eau. C'est pourquoi il est théoriquement possible que l'absorption de telles substances soit momentanément réduite. **Grossesse / allaitement** Des études contrôlées chez la femme enceinte ou chez l'animal ne sont pas disponibles. Il n'existe, en principe, aucun effet tératogène, mais la présence dans le placenta de traces de polyéthylène glycol résorbé ne peut être exclue. Le risque potentiel pour l'être humain n'est pas connu. Le médicament ne sera administré en cours de grossesse et d'allaitement que lors de nécessité absolue. **Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines** Aucun effet n'est connu. **Effets indésirables** Lors d'une étude post-marketing, des effets secondaires ont été observés chez 4,4% des patients, touchant principalement le tractus gastro-intestinal. Des réactions allergiques ont été rarement observées. Organes cibles Fréquence en % gastro-intestinaux: troubles métronome 0,5%, diarrhée 0,3%, nausées et vomissements 0,2%, douleurs abdominales 0,2%, bruits intestinaux 0,05%, stéatorrhée 0,1%. Peau et troubles du tissu sous-cutané: urticaire 0,1%. Aucun effet indésirable sévère imputable à un traitement par **Movicol®** n'a été observé. Les effets secondaires gastro-intestinaux sont dus à la propriété du macrogol de dilater le contenu de l'intestin. **Surdosage** Les douleurs sévères ou les ballonnements peuvent être traités par une aspiration naso-gastrique. Une correction de la déviation électrolytique peut être nécessaire lors de pertes liquidiennes massives ou de diarrhées et de vomissements. **Propriétés/Effets** Code ATC: A06AD06. **Movicol®** est un laxatif osmotique. Les propriétés osmotiques du macrogol 3350 lui confèrent son effet laxatif. Les électrolytes contenus dans la solution reconstituée de **Movicol®** empêchent une élévation marquée de l'équilibre sodique, potassique ou liquidien (principe de l'effet isosolaire). Le moment d'entrée en action dépend de la sévérité de la constipation. Actuellement, aucune étude n'a été menée lors de coprostase en comparant d'autres formes de traitement, comme par ex. les clistères. Lors d'une étude clinique ouverte menée auprès de 27 patients, l'administration de **Movicol®** a permis d'éliminer la coprostase après 1 jour de traitement pour 12 patients (44%), après 2 jours de traitement pour 23 patients (85%) et après 3 jours de traitement pour 24 patients (89%). Les études cliniques sur l'ingestion à long terme de **Movicol®** lors de constipation chronique ont montré que la posologie nécessaire à la formation de selles normalement moulées peut être généralement réduite durant les 4 premières semaines de traitement. La dose d'entretien de 1 à 2 sachets par jour est suffisante pour la plupart des patients; toutefois, cette dose peut être encore plus adaptée aux besoins individuels. **Pharmacocinétique** Le macrogol 3350 n'est pratiquement pas absorbé du tractus gastro-intestinal et ne possède aucun effet systémique pharmacologique. Il traverse l'intestin sans la moindre modification. Dans les cas de faible absorption, le macrogol 3350 est éliminé par voie rénale. **Données précliniques** Les études précliniques ont montré que le potentiel de toxicité systémique du macrogol 3350 est insignifiant. Aucune étude de toxicité sur la fertilité ou sur le génome n'a été menée. **Remarques particulières** **Influence sur les méthodes de diagnostic** L'administration de macrogol 3350 à doses élevées, ainsi que d'électrolytes peut perturber la détection des antigènes tumoraux par la méthode ELISA. **Remarques Movicol®** ne contient ni sucre, ni autres polyols et peut dès lors être administré aux diabétiques et aux personnes intolérantes au galactose (1 sachet = 0 kcal). **Stabilité** A conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité (dans un emballage sec à une température inférieure à 25 °C). Conserver la solution buvable dans un récipient fermé et au réfrigérateur (2-8°C). Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention "EXP" sur le récipient. 538869 (Swissmedic) **Présentation** Sachets: 20* 1ml, 100* 1ml. (B) **Titulaire de l'autorisation Norgine SA, 6343 Rotkreuz Mise à jour de l'information Mars 2002**