

# Första tarmrengöringsmedlet med bara 1 liter PEG<sup>1-3</sup>

  
**PLENVU**<sup>®</sup>  
PEG 3350, natriumaskorbat, natriumsulfat, askorbinsyra, natriumklorid och kaliumklorid



## Mindre volym. Bättre tarmrengöring.<sup>1\*</sup>

\* Bättre tarmrengöring än med MOVPREP<sup>®</sup> vid delad dos (p=0,014). Graden av tarmrengöring värderas enligt Harefield Cleansing Scale. PLENVU<sup>®</sup> ingår i läkemedelsförmånerna.<sup>4</sup>

#### Referenser:

1. Bisschops R, et al. Endoscopy 2019; 51(1): 60-72.
2. Schreiber S, et al. Endoscopy 2019; 51(1): 73-84.
3. DeMicco MP, et al. Gastrointest Endosc. 2018 Mar;87(3):677-687.e3.
4. Underlag för beslut om subvention - Nyansökan. Plenvu. Diarienummer: 3154/2019. TLV, februari 2020.

**PLENVU**<sup>®</sup>, pulver till oral lösning. **Aktiva substanser:** Dos 1: Makrogol 3350, vattenfritt natriumsulfat, natriumklorid och kaliumklorid. Dos 2: Dospåse A: Makrogol 3350, natriumklorid, kaliumklorid, Dospåse B: Natriumaskorbat och askorbinsyra. **Indikation:** PLENVU<sup>®</sup> är avsett för vuxna för tarmrengöring före ingrepp eller undersökning som kräver ren tarm. ATC-kod: A06A D65. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne, gastrointestinal obstruktion eller perforation, ileus, magtömningsproblem, fenyketonuri, glukos-6-fosfatdehydrogenasbrist, toxisk megakolon. **Varningar och försiktighet:** PLENVU<sup>®</sup> ska användas med försiktighet i patienter med: försämrad kräkreflex, med tendens till reflux eller aspiration eller med sänkt medvetandegrad, gravt nedsatt njurfunktion, hjärtinsufficiens, risk för arytmier, till exempel de som har eller får behandling för hjärt-kärlsjukdom, sköldkörtelsjukdom eller störning i elektrolytbalansen, dehydrering, allvarig akut inflammatorisk tarmsjukdom. Bör användas med försiktighet hos patienter med kända riskfaktorer för ischemisk kolit eller vid samtidig användning av tarmstimulerande laxermedel (t.ex. bisakodyl eller natriumpikosulfat). Hos patienter med sväljproblem, som behöver tillsättning av förtjockningsmedel i lösningar för att underlätta intaget, bör interaktioner beaktas. Vätskan i beredd PLENVU<sup>®</sup> ersätter inte vanligt vätskeintag och ett tillräckligt vätskeintag måste upprätthållas. PLENVU<sup>®</sup> innehåller natrium och kalium. Detta bör beaktas av patienter som ordinerats kontrollerad kost. **Biverkningar:** Vanliga: Kräkningar, illamående, dehydrering, *Mindre Vanliga:* Bukspändhet, anala besvär, buksmärta, smärta i övre och nedre buken, överkänslighetsreaktioner, huvudvärk, migrän, sömnstörningar, törst, trötthet, asteni, frossa, smärtor, värk, palpitation, sinus takyardi, övergående förhöjt blodtryck, värmevallning, övergående förhöjd nivå av leverenzym, hypernatremi, hyperkalcemi, hypofosfateri, hypokalemi, minskad nivå bikarbonat, ökat/minskat anjongap, hyperosmolärt tillstånd. **Interaktioner:** Oral medicinering skall undvikas inom en timme före påbörjat intag av PLENVU<sup>®</sup> kan passera genom magtarmkanalen utan att absorberas. Potentiellt interaktiv effekt tillsammans med stärkelsebaserade förtjockningsmedel till mat. **Fertilitet, graviditet och amning:** Det finns begränsad mängd data om användning av PLENVU<sup>®</sup> under graviditet, amning och effekter på fertilitet. Som en försiktighetsåtgärd rekommenderas att undvika användning av PLENVU<sup>®</sup> under graviditet och amning. **Produktstatus:** PLENVU<sup>®</sup> är receptbelagt läkemedel och ingår i läkemedelsförmånen. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Norgine BV, Antonio Vivaldistraat 150,1083 HP Amsterdam, Nederländerna. Kontakt: Norgine Sverige AB, Gustav III:s Boulevard 34, 169 73 Solna. Senast översyn av produktresumén PLENVU<sup>®</sup> 19.04.2021. För ytterligare information och priser se [www.fass.se](http://www.fass.se). SE-GE-PLV-2100019

**MOVPREP<sup>®</sup> och MOVPREP<sup>®</sup> Apelsin**, pulver till oral lösning. **Aktiva substanser:** Dospåse A: Makrogol 3350, vattenfritt natriumsulfat, natriumklorid, kaliumklorid. Dospåse B: Askorbinsyra och natriumaskorbat. **Indikation:** MOVPREP<sup>®</sup> och MOVPREP<sup>®</sup> Apelsin är avsett för vuxna för tarmrengöring före kliniska undersökningar som kräver ren tarm. ATC kod: A06AD. **Biverkningar:** Mycket vanliga: Buksmärta, illamående, bukspänningar, anala besvär, sjukdomskänsla, pyrex. Vanliga: Sömnstörningar, yrsel, huvudvärk, kräkningar, dyspepsi, stelhet, törst, hunger. *Mindre vanliga:* Dysfagi, avvikande leverfunktionsvärden, obehagskänsla. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpämne, gastrointestinalt hinder eller perforation, magtömningsproblem, ileus, fenyketonuri, glukos-6-fosfatdehydrogenasbrist, samt toxisk megakolon som komplicerar allvarliga inflammatoriska tillstånd i magtarmkanalen inklusive Crohns sjukdom och ulcerös kolit. Använd inte till medvetslösa patienter. **Varningar och försiktighet:** Används med försiktighet till svaga patienter med dåligt allmäntillstånd, till exempel vid: Försämrad kräkreflex eller tendens till aspiration eller reflux, sänkt medvetandegrad, gravt nedsatt njurfunktion (kreatininclearance <30 ml/min), hjärtinsufficiens (NYHA grad III eller IV), de som har ökad risk för arytmier, till exempel patienter i behandling av hjärt-kärlsjukdom eller som har sköldkörtelsjukdom, dehydrering eller allvarliga akuta inflammatoriska tarmsjukdomar. Vid dehydrering skall denna korrigeras innan användning. Bör användas med försiktighet hos patienter med kända riskfaktorer för ischemisk kolit eller vid samtidig användning av tarmstimulerande laxermedel (t.ex. bisakodyl eller natriumpikosulfat). Patienter med sväljproblem, som behöver tillsättning av förtjockningsmedel i lösningar för att underlätta intaget, bör interaktioner beaktas. Patienter med följande sällsynta tillstånd bör inte ta MOVPREP<sup>®</sup> Apelsin: glukos-galaktosmalabsorption. **Interaktioner:** Oral medicinering skall undvikas inom en timme före och efter administrering av MOVPREP<sup>®</sup>. Potentiellt interaktiv effekt tillsammans med stärkelsebaserade förtjockningsmedel till mat. **Fertilitet, graviditet och amning:** Det finns inga data från användning under graviditet och amning. Preparatet bör endast användas om det anses nödvändigt av läkaren. Det finns inga data från användning under fertilitet. **Produktstatus:** MOVPREP<sup>®</sup> och MOVPREP<sup>®</sup> Apelsin är receptbelagda läkemedel och ingår i läkemedelsförmånen. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Norgine BV, Antonio Vivaldistraat 150,1083 HP Amsterdam, Nederländerna. Kontakt: Norgine Sverige AB, Gustav III:s Boulevard 34, 169 73 Solna. Senast översyn av produktresumén MOVPREP<sup>®</sup> och MOVPREP<sup>®</sup> Apelsin: 09.04.2021. För ytterligare information och priser se [www.fass.se](http://www.fass.se). SE-GE-MPR-2100001

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

Norgine Sverige AB  
Gustav III:s Boulevard 34  
169 73 Solna

