

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

### VNĚJŠÍ NÁLEPKY NA KARTONECH

Obsahuje jednu dávku o dvou sáčcích A a dvou sáčcích B (jedna dávka o čtyřech sáčcích).

## 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MOVIPREP prášek pro perorální roztok

## 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

### Sáček A

Jeden sáček A obsahuje:

Macrogolum 3350	100 g
Natrii sulfas	7,500 g
Natrii chloridum	2,691 g
Kalii chloridum	1,015 g

### Sáček B

Jeden sáček B obsahuje:

Acidum ascorbicum	4,700 g
Natrii ascorbas	5,900 g

Po rekonstituci jednoho sáčku A a jednoho sáčku B ve vodě vznikne jeden litr roztoku, tento roztok obsahuje:

Sodík	181,6 mmol/l
Chloridy	59,8 mmol/l
Sírany	52,8 mmol/l
Draslík	14,2 mmol/l
Askorbát	56,5 mmol/l

## 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Sáček A obsahuje také aspartam (E951). Další informace viz příbalová informace.  
Přípravek obsahuje citrónové aroma.

## 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok

1 balení pro jednu léčebnou dávku  
10 balení pro jednu léčebnou dávku  
40 balení pro jednu léčebnou dávku  
Nemocniční balení pro 40 jednotlivých dávek  
80 balení pro jednu léčebnou dávku  
160 balení pro jednu léčebnou dávku  
320 balení pro jednu léčebnou dávku  
(jedna léčebná dávka o čtyřech sáčcích)

**5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ**

Perorální podání.

K přípravě jednoho litru roztoku rozpustíte obsah jednoho sáčku A a jednoho sáčku B společně v jednom litru vody (jedna léčebná dávka o čtyřech sáčcích).

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ****8. POUŽITELNOST**

EXP {MM/RRRR}

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Připravený roztok má být uchováván zakrytý a může být uchováván až 24 hodin při teplotě do 25 °C nebo v chladničce (2 °C – 8 °C).

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Norgine BV  
Antonio Vivaldistraat 150  
1083HP Amsterdam  
Nizozemsko

**12. REGISTRACNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Registrační číslo: 61/966/10-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

moviprep

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

PC:

SN:

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Sáček A

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MOVIPREP prášek pro perorální roztok

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček A obsahuje:

Macrogolum 3350	100 g
Natrii sulfas	7,500 g
Natrii chloridum	2,691 g
Kalii chloridum	1,015 g

Po rekonstituci jednoho sáčku A a jednoho sáčku B ve vodě vznikne jeden litr roztoku, tento roztok obsahuje:

Sodík	181,6 mmol/l
Chloridy	59,8 mmol/l
Sírany	52,8 mmol/l
Draslík	14,2 mmol/l
Askorbát	56,5 mmol/l

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

Sáček A obsahuje také aspartam (E951). Další informace viz Příbalová informace.  
Přípravek obsahuje citrónové aroma.

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok  
(jedna léčebná dávka o čtyřech sáčcích)

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

#### Návod k použití

K přípravě jednoho litru roztoku rozpusťte obsah jednoho sáčku A a jednoho sáčku B společně v jednom litru vody (jedna léčebná dávka o čtyřech sáčcích).

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

**8. POUŽITELNOST**

EXP {MM/RRRR}

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Připravený roztok má být uchováván zakrytý a může být uchováván až 24 hodin při teplotě do 25 °C nebo v chladničce (2 °C – 8 °C).

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:  
Norgine BV  
Antonio Vivaldistraat 150  
1083HP Amsterdam  
Nizozemsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Registrační číslo: 61/966/10-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

Výdej léčivého přípravku vázán na lékařský předpis.

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**

## ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU

Sáček B

### 1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MOVIPREP prášek pro perorální roztok

### 2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jeden sáček B obsahuje:

Acidum ascorbicum	4,700 g
Natrii ascorbas	5,900 g

Po rekonstituci jednoho sáčku A a jednoho sáčku B ve vodě vznikne jeden litr roztoku, tento roztok obsahuje:

Sodík	181,6 mmol/l
Chloridy	59,8 mmol/l
Sírany	52,8 mmol/l
Draslík	14,2 mmol/l
Askorbát	56,5 mmol/l

### 3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

### 4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Prášek pro perorální roztok  
(jedna léčebná dávka o čtyřech sáčcích)

### 5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Perorální podání.

#### Návod k použití

K přípravě jednoho litru roztoku rozpust'ete obsah jednoho sáčku A a jednoho sáčku B společně v jednom litru vody (jedna léčebná dávka o čtyřech sáčcích).

Před použitím si přečt'ete příbalovou informaci.

### 6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ**

**8. POUŽITELNOST**

EXP {MM/RRRR}

**9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Připravený roztok má být uchováván zakrytý a může být uchováván až 24 hodin při teplotě do 25 °C nebo v chladničce (2 °C – 8 °C).

**10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ**

Nepoužitelné léčivo vraťte do lékárny.

**11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norgine BV  
Antonio Vivaldistraat 150  
1083HP Amsterdam  
Nizozemsko

**12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA**

Registrační číslo: 61/966/10-C

**13. ČÍSLO ŠARŽE**

LOT

**14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**

**15. NÁVOD K POUŽITÍ**

**16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**



**17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD**

**18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM**