

**Information für Patientinnen und Patienten**

Lesen Sie diese Packungsbeilage sorgfältig, denn sie enthält wichtige Informationen. Dieses Arzneimittel haben Sie entweder persönlich von Ihrem Arzt oder Ihrer Ärztin verschrieben erhalten, oder Sie haben es ohne ärztliche Verschreibung in der Apotheke oder Drogerie bezogen. Wenden Sie das Arzneimittel gemäss Packungsbeilage beziehungsweise nach Anweisung des Arztes, Apothekers oder Drogisten bzw. der Ärztin, Apothekerin oder Drogistin an, um den grössten Nutzen zu haben. Bewahren Sie die Packungsbeilage auf, Sie wollen sie vielleicht später nochmals lesen.

**Information destinée aux patients**

Lisez attentivement cette notice d'emballage. Vous y trouverez tous les renseignements importants concernant ce médicament. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin ou vous a été remis sans ordonnance médicale par votre pharmacien ou votre droguiste. Pour en tirer le meilleur bénéfice, veuillez l'utiliser conformément à la notice d'emballage ou, le cas échéant, aux indications de votre médecin, de votre pharmacien ou de votre droguiste. Conservez cette notice d'emballage pour pouvoir la relire plus tard si nécessaire.

**Informazione destinata ai pazienti**

Legga attentamente il foglietto illustrativo che contiene importanti informazioni. Questo medicamento le è stato prescritto dal suo medico o le è stato consegnato senza prescrizione medica in farmacia o in drogheria. Per ottenere il maggior beneficio, usi il medicamento conformemente al foglietto illustrativo o segua le indicazioni del suo medico, del suo farmacista o del suo droghiere. Conservi il foglietto illustrativo per poterlo rileggere all'occorrenza.

**Muxol® N 5 mg**

Dragées/Dragées/Confetti

**Was ist Muxol N 5 mg und wann wird es angewendet?**

Muxol N 5 mg ist ein Abführmittel mit Wirkung am Dickdarm. Es löst die stuhlfördernde Eigenbewegung des Dickdarms aus.

Muxol N 5 mg kann auch verabreicht werden, wenn Pressdruck vermieden werden muss, z. B. bei Hämorrhoiden und Afterschunden. Muxol N 5 mg wird kurzfristig bei Darmträgheit (Obstipation), Verstopfung infolge Bettruhe, ungewohnter Kost oder auf Reisen angewendet.

Vor Röntgenaufnahmen im Magendarmbereich und vor Operationen hilft Muxol N 5 mg zur Darmentleerung.

**Qu'est-ce que Muxol N 5 mg et quand est-il utilisé?**

Muxol N 5 mg est un laxatif qui agit au niveau du gros intestin en stimulant le péristaltisme intestinal. Muxol N 5 mg est également indiqué lorsqu'il convient d'éviter tout effort de poussée, par exemple en cas d'hémorroïdes ou de fissures anales. Muxol N 5 mg est utilisé en traitement de courte durée en cas de paresse intestinale (constipation), de constipation liée à un alitement prolongé, à une modification des habitudes alimentaires ou en voyage.

Muxol N 5 mg aide à évacuer l'intestin avant des examens radiologiques de l'appareil digestif et avant des interventions chirurgicales.

**Che cos'è Muxol N 5 mg e quando si usa?**

Il Muxol N 5 mg è un lassativo che agisce a livello dell'intestino crasso. Provoca i movimenti propri dell'intestino crasso che favoriscono la defecazione. Il Muxol N 5 mg si può somministrare anche quando si deve evitare di spingere nell'intento di andar di corpo, p.es. in presenza di emorroidi e di fessure anali. Il Muxol N 5 mg si usa a breve scadenza in caso di pigrezza intestinale (costipazione), stitichezza conseguente a degenza a letto, ad alimentazione insolita o che insorge in viaggio.

Prima di esami radiologici nell'ambito gastro-intestinale e prima di un'operazione il Muxol N 5 mg aiuta ad evacuare l'intestino.

**Was sollte dazu beachtet werden?**

Bei Kindern, Patientinnen und Patienten mit schweren Erkrankungen ist ärztliche Beratung erforderlich. Bei chronischer Verstopfung muss deren Ursprung vom Arzt bzw. von der Ärztin bestimmt werden. Langzeitbehandlung gehört unter ärztliche Kontrolle. Bei Verstopfung sollten Sie, wenn möglich, ballaststoffreiche Nahrung (Gemüse, Früchte, Vollkornbrot) sowie viel und regelmässig Flüssigkeit einnehmen und auf körperliche Tätigkeit (Sport) achten.

**De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?**

Ne pas administrer sans avis médical chez l'enfant et chez les patients présentant des affections graves. En cas de constipation chronique, l'origine de l'affection doit être déterminée par le médecin. Un traitement de longue durée doit se faire sous contrôle médical. En cas de constipation, veillez à avoir une alimentation riche en fibres (légumes, fruits, pain complet), à boire beaucoup et régulièrement et à avoir une activité physique suffisante (sport).

**Di che cosa occorre inoltre tener conto durante il trattamento?**

Nei bambini e nei pazienti con malattie gravi è necessario il consiglio del medico. In presenza di stitichezza cronica spetta al medico stabilirne l'origine. La terapia a lunga scadenza richiede un controllo medico. In caso di stitichezza, se possibile dovrebbe provvedere ad un'alimentazione ricca di sostanze inerti (verdura, frutta, pane integrale), a bere molto e regolarmente ed a svolgere attività fisica (sport).

**Wann darf Muxol N 5 mg nicht angewendet werden?**

Muxol N 5 mg darf nicht angewendet werden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem der Inhaltsstoffe (Galactose-Intoleranz: siehe «Wann ist bei der Einnahme/Anwendung von Muxol N 5 mg Vorsicht geboten?»), bei Darmverengung, Darmverschluss (Ileus), akuten Erkrankungen in der Bauchhöhle wie akuter Blinddarmentzündung und akuter Darmentzündung sowie bei starken abdominalen Schmerzen in Kombination mit Übelkeit und Erbrechen, welche auf eine schwere Erkrankung hindeuten. Muxol N 5 mg darf nicht angewendet werden bei schwerem Flüssigkeits- und Kaliummangel.

**Quand Muxol N 5 mg ne doit-il pas être utilisé?**

Ne pas administrer Muxol N 5 mg en cas d'hypermotilité connue envers la substance active ou l'un des composants du médicament (intolérance au galactose: voir «Quelles sont les précautions à observer lors de la prise de Muxol N 5 mg?»), lors d'un rétrécissement intestinal, d'occlusion intestinale (iléus), d'affections abdominales aiguës telles que crise d'appendicite et inflammation aiguë de l'intestin ainsi que lors de fortes douleurs abdominales associées à des nausées et des vomissements et qui peuvent être le signe d'une maladie sévère.

Muxol N 5 mg ne doit pas être utilisé lors de déshydratation et carence en potassium sévères.

**Quando non si può usare Muxol N 5 mg?**

Il Muxol N 5 mg non si può usare in caso di ipersensibilità conosciuta al principio attivo o ad uno dei costituenti (intolleranza al galattosio e al fruttosio: vedi «Quando è richiesta prudenza nella somministrazione del Muxol N 5 mg?»), di stenosi (restringimento) dell'intestino, di occlusione intestinale (ileo), di malattie acute nella cavità addominale quali appendicite acuta e infiammazione intestinale acuta, come pure di forti dolori addominali associati a nausea e vomito che sono indizi di una malattia grave.

Il Muxol N 5 mg non si può usare in caso di grave carenza di liquido e di potassio.

**Wann ist bei der Einnahme von Muxol N 5 mg Vorsicht geboten?**

Kindern unter 12 Jahren sollte Muxol N 5 mg nur nach ärztlicher Empfehlung verabreicht werden. Wie bei allen Laxantien ist auch bei Muxol N 5 mg eine kontinuierliche tägliche Anwendung über einen längeren Zeitraum als 1-2 Wochen nicht angezeigt. Wenn Laxantien täglich gebraucht werden, sollte die Ursache der Verstopfung untersucht werden. Langzeitbehandlungen gehören unter ärztliche Kontrolle. Bei längerdauernder oder hochdosierter Anwendung können Wasser- und Mineralverluste (Kalium) eintreten und zu Muskelschwäche führen sowie eine Verstärkung der Darmträghheit verursachen. Flüssigkeitsverluste im Darm können einen Flüssigkeitsverlust im Körper begünstigen, welcher Durst und verminderte Harnausscheidung auslösen kann. Bei Patienten, bei welchen sich dies nachteilig auswirken könnte, wie z. B. bei Niereninsuffizienz und älteren Patienten, sollte Muxol N 5 mg abgesetzt und nur unter ärztlicher Aufsicht wiedereingesetzt werden. Es kann ein im Allgemeinen milder, selbst limitierender Blutstuhl auftreten. Patientinnen oder Patienten, die wasserretinierende Arzneimittel, orale Kortikosteroide oder Digitalis Präparate einnehmen, sollten Muxol N 5 mg nur nach Rücksprache mit dem Arzt oder der Ärztin einnehmen.

Milch und Arzneimittel gegen Magenübersäuerung sollen nicht gleichzeitig mit Muxol N 5 mg eingenommen werden, da sich sonst die Dragées rascher als gewünscht auflösen. Wenn Sie ein Arzneimittel gegen Magenübersäuerung benötigen, nehmen Sie es eine halbe Stunde nach Muxol N 5 mg ein.

Patientinnen und Patienten, die auf Azofarbstoffe, Acetylsalicylsäure (z. B. Aspirin, Alcyon) sowie Rheuma und Schmerzmittel (Prostaglandinhemmer) überempfindlich reagieren, sollen Muxol N 5 mg nicht anwenden.

In sehr seltenen Einzelfällen sind bei Patientinnen und Patienten, die Muxol N 5 mg eingenommen haben, Schwindel- oder kurzzeitige Bewusstlosigkeitsanfälle (Synkopen) aufgetreten. Nach den entsprechenden Fallberichten handelt es sich dabei vermutlich um Synkopen, die entweder auf den Abfuhrvorgang an sich, auf das Pressen oder auf über das Nervensystem auf Grund von verstopfungsbedingten Unterleibsschmerzen vermittelte Gefässerreaktionen, nicht notwendigerweise aber auf die Anwendung von Muxol N 5 mg selbst zurückgehen.

**Quelles sont les précautions à observer lors de la prise de Muxol N 5 mg?**

Muxol N 5 mg ne doit être administré aux enfants de moins de 12 ans que sur avis médical. Comme tous les laxatifs, Muxol N 5 mg n'est pas indiqué pour une utilisation quotidienne continue pendant une période prolongée de plus de 1-2 semaines. Si on doit utiliser des laxatifs tous les jours, il faut rechercher la cause de la constipation. Les traitements de longue durée doivent se faire sous contrôle médical. Une utilisation prolongée ou à posologie élevée peut être à l'origine d'une déperdition d'eau et de sels minéraux (potassium) et entraîner une faiblesse musculaire et une aggravation de la paresse intestinale. Les pertes de liquide dans l'intestin peuvent favoriser une perte de liquide dans l'organisme qui peut déclencher la soif et une diminution de l'élimination d'urine. Chez les patients chez lesquels ceci peut s'avérer avoir un effet négatif, comme p.ex. en cas d'insuffisance rénale et chez les patients âgés, Muxol N 5 mg devrait être arrêté et réutilisé uniquement sous surveillance médicale. Des selles sanguinolentes peuvent se produire, généralement sous une forme légère et autolimitante. Les patients traités par des médicaments diurétiques, des corticostéroïdes oraux ou des médicaments digitaux ne doivent prendre Muxol N 5 mg qu'après avoir demandé l'avis de leur médecin.

Il ne faut pas prendre Muxol N 5 mg en même temps que du lait ou des médicaments contre l'hyperacidité gastrique, sans quoi les dragées se dissolvent plus rapidement que souhaité. Si vous devez pourtant prendre un médicament contre l'hyperacidité gastrique, prenez-le une demi-heure après Muxol N 5 mg.

Les patients hypersensibles aux colorants azoïques, à l'acide acétylsalicylique (par exemple Aspirine, Alcyon), ainsi qu'aux antirhumatismaux et aux analgésiques ne doivent pas prendre Muxol N 5 mg. Dans de très rares cas isolés, des vertiges ou des brefs épisodes de perte de connaissance (syncopes) sont survenus chez des patients ayant pris Muxol N 5 mg. Selon les rapports de ces cas, il s'agit probablement de syncopes qui sont soit dues au processus de défécation en soi, aux contractions, soit aux réactions vasculaires produites par le système nerveux en réponse aux douleurs abdominales provoquées par la constipation, et pas nécessairement à l'utilisation de Muxol N 5 mg en tant que tel.

Lorsque des crampes abdominales surviennent,

**Quando è richiesta prudenza nella somministrazione di Muxol N 5 mg?**

Ai bambini sotto i 12 anni il Muxol N 5 mg si può somministrare soltanto su consiglio del medico. Come per tutti i lassativi, anche per il Muxol N 5 mg non è indicato un uso quotidiano continuato per un periodo di tempo superiore a 1-2 settimane. Se si usano tutti i giorni dei lassativi bisogna cercare la causa della stitichezza. Le terapie a lunga scadenza richiedono un controllo medico. In caso di uso a lunga scadenza od a posologia elevata possono verificarsi perdite d'acqua e di sostanze minerali (potassio) e determinare una debolezza muscolare come pure aggravare la stitichezza. Le perdite di liquido nell'intestino possono favorire una perdita di liquido nell'organismo, che può provocare sete e diminuzione dell'escrezione urinaria. Nei pazienti in cui ciò potrebbe avere conseguenze nocive, come p.es. in caso di insufficienza renale e nelle persone anziane, si dovrebbe cessare la somministrazione del Muxol N 5 mg e riprenderla soltanto sotto controllo medico. Può verificarsi l'emissione di feci con sangue, generalmente in forma leggera e autolimitante. I pazienti che prendono diuretici (farmaci per aumentare l'escrezione urinaria), corticosteroidi per via orale o preparati a base di digitale devono assumere il Muxol N 5 mg solo dopo aver consultato il medico.

Latte e medicinali contro l'iperacidità di stomaco non vanno presi contemporaneamente al Muxol N 5 mg, perché altrimenti i confetti sciolgono più rapidamente del voluto. Se le occorre comunque un medicamento contro l'iperacidità di stomaco lo prenda mezz'ora dopo il Muxol N 5 mg.

I pazienti ipersensibili alle sostanze coloranti azoiche, agli acidi acetilsalicylici (per esempio Aspirina, Alcyon) nonché a antireumatici e analgesici (inibitori di prostaglandina), devono astenersi dall'uso di Muxol N 5 mg.

In singoli casi molto rari, in pazienti che hanno assunto Muxol N 5 mg si sono verificati degli attacchi di vertigini o di perdita della conoscenza di breve durata (sincope). Secondo i rapporti relativi a questi casi si tratta presumibilmente di sincope imputabili al processo di defecazione in sé, al fatto di spingere od a reazioni vascolari trasmesse tramite il sistema nervoso a causa di dolori al basso ventre dovuti alla stitichezza, ma non necessariamente all'uso del Muxol N 5 mg come tale.

Se si manifestano dei crampi addominali si devono evitare delle attività potenzialmente pericolose

Wenn abdominale Krämpfe auftreten, sollten potenziell gefährliche Tätigkeiten wie Autofahren oder das Bedienen von Maschinen vermieden werden. Ein Muxol N 5 mg Dragée enthält 92,6 mg Lactose. Bei einer Behandlung der Verstopfung bei Erwachsenen und Kindern über 12 Jahre entspricht dies täglich bis zu 185,2 mg Lactose. Patienten mit einer seltenen erblichen Galactose-Intoleranz, z. B. einer Galactosämie sollten die Dragées nicht einnehmen. Informieren Sie Ihren Arzt, Apotheker oder Drogisten, wenn Sie an anderen Krankheiten leiden, Allergien haben oder andere Medikamente (auch selbstgekauft) einnehmen.

#### **Darf Muxol N 5 mg während einer Schwangerschaft oder in der Stillzeit eingenommen werden?**

Vorsichtshalber sollten Sie während der Schwangerschaft möglichst auf Arzneimittel verzichten. Nur Ihr Arzt oder Ihre Ärztin kann entscheiden, ob Muxol N 5 mg in der Schwangerschaft verwendet werden darf. Muxol N 5 mg kann in der Stillzeit angewendet werden.

#### **Wie verwenden Sie Muxol N 5 mg?**

*Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren:* 1–2 Dragées vor dem Schlafengehen. Bei hartnäckiger Verstopfung kann die Dosis auf 3 Dragées erhöht werden.

*Kinder 4–12 Jahren:* nur auf ärztliche Verschreibung; maximal 1 Dragée vor dem Schlafengehen. Bei Einnahme am Abend kommt es nach etwa 10 Stunden, also ohne Störung der Nachtruhe, am nächsten Morgen zu ein bis zwei Entleerungen. Die Dragées Muxol N 5 mg werden unzerkaut geschluckt, am besten mit etwas Flüssigkeit (keine Milch). Es wird empfohlen mit der niedrigsten Dosis zu beginnen. Um einen regelmäßigen Stuhlgang zu erreichen, kann die Dosis bis zur empfohlenen Maximaldosis erhöht werden. Die tägliche Maximaldosis darf nicht überschritten werden. Halten Sie sich an die in der Packungsbeilage angegebene oder vom Arzt oder von der Ärztin verschriebene Dosierung. Wenn Sie glauben, das Arzneimittel wirke zu schwach oder zu stark, so sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder Drogisten bzw. mit Ihrer Ärztin, Apothekerin oder Drogistin.

#### **Welche Nebenwirkungen kann Muxol N 5 mg haben?**

Nach Einnahme von Muxol N 5 mg kann es zu unangenehmen Empfindungen im Bauchbereich kommen: häufig treten Bauchkrämpfe, Bauchschmerzen, oder Durchfall auf; gelegentlich kommt es zu Erbrechen, Schwindel, Blutstuhl und Beschwerden im Bauch- und/oder im Analbereich. Selten treten Synkopen (kurz andauernde Bewusstlosigkeit), Dehydratation, Dickdarmentzündung und Überempfindlichkeitsreaktionen auf, die bis hin zu allergischen Hauterscheinungen und Atmungsorgane, insbesondere bei Patientinnen und Patienten mit Asthma, Nesselfieber (chronischer Urtikaria) oder mit Überempfindlichkeit auf Acetylsalicylsäure und andere Rheuma- und Schmerzmittel, sowie Schockerscheinungen (Angioödem, anaphylaktische Reaktionen) führen können. Das Auftreten von Durchfall ist Zeichen einer zu hohen Dosierung und ist nur vor dem Röntgen oder vor Operationen erwünscht. Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, die hier nicht beschrieben sind, sollten Sie Ihren Arzt, Apotheker oder Drogisten bzw. Ihre Ärztin, Apothekerin oder Drogistin informieren.

#### **Was ist ferner zu beachten?**

Muxol N 5 mg nicht in Reichweite von Kindern aufbewahren. Die Dragées sind vor Feuchtigkeit zu schützen und bei Raumtemperatur (15–25 °C) zu lagern. Das Arzneimittel darf nur bis zu dem auf dem Behälter mit «EXP» bezeichneten Datum verwendet werden. Weitere Auskünfte erteilt Ihnen Ihr Arzt, Apotheker oder Drogist bzw. Ihre Ärztin, Apothekerin oder Drogistin. Diese Personen verfügen über die ausführliche Fachinformation.

#### **Was ist in Muxol N 5 mg enthalten?**

*Wirkstoff:* Bisacodyl 5 mg.  
*Hilfsstoffe:* Farbstoffe: E 104 (Chinolingelb), E 110 (Gelborange), weitere Hilfsstoffe.

#### **Zulassungsnummer**

67332 (Swissmedic).

#### **Wo erhalten Sie Muxol N 5 mg? Welche Packungen sind erhältlich?**

In Apotheken und Drogerien ohne ärztliches Rezept. Packungen zu 30 Dragées.

#### **Zulassungsinhaber**

VERFORA SA, 1752 Villars-sur-Glâne.

Diese Packungsbeilage wurde im Juli 2014 letztmals durch die Arzneimittelbehörde (Swissmedic) geprüft.

des activités potentiellement dangereuses telles que la conduite d'un véhicule et l'utilisation de machines doivent être évitées.

Une dragée Muxol N 5 mg contient 92,6 mg de lactose. Lors d'un traitement de la constipation chez les adultes et les enfants de plus de 12 ans, cela représente jusqu'à 185,2 mg de lactose par jour. Les patients atteints d'une rare intolérance héréditaire au galactose (par ex. galactosémie) ne doivent pas prendre les dragées.

Veillez informer votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste si vous souffrez d'une autre maladie, si vous êtes allergique ou si vous prenez déjà d'autres médicaments (même en automédication!).

#### **Muxol N 5 mg peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement?**

Par mesure de précaution, vous devriez renoncer si possible à prendre des médicaments durant la grossesse.

Seul votre médecin peut décider si vous pouvez utiliser Muxol N 5 mg pendant la grossesse. Muxol N 5 mg peut être utilisé durant la période d'allaitement.

#### **Comment utiliser Muxol N 5 mg?**

*Adultes et adolescents dès 12 ans:* 1–2 dragées avant le coucher. La dose peut être élevée à 3 dragées en cas de constipation sévère.

*Enfants de 4–12 ans:* seulement sur prescription médicale; au maximum 1 dragée avant le coucher. Lorsque la prise a lieu le soir, l'effet se fait sentir une à deux fois le lendemain matin, après une dizaine d'heures environ, sans perturber le sommeil nocturne. Avaler les dragées de Muxol N 5 mg sans les mâcher, de préférence avec un peu de liquide (pas de lait).

Il est recommandé de commencer avec la dose la plus faible. Pour obtenir un passage régulier à la selle, la dose peut être augmentée jusqu'à la dose maximale recommandée. La dose journalière maximale ne doit pas être dépassée.

Veillez-vous conformer au dosage figurant sur la notice d'emballage ou prescrit par votre médecin. Si vous avez l'impression que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte, veuillez-vous adresser à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre droguiste.

#### **Quels effets secondaires Muxol N 5 mg peut-il provoquer?**

Après la prise de Muxol N 5 mg, des sensations désagréables dans la région abdominale peuvent survenir: des crampes abdominales, des douleurs abdominales ou de la diarrhée surviennent fréquemment; occasionnellement, on observe des vomissements, des vertiges, des selles sanguinolentes ainsi que des troubles dans la région abdominale et/ou anale. Des syncopes (perte de conscience de courte durée), de la déshydratation, une inflammation du côlon et des réactions d'hyper-sensibilité qui peuvent entraîner des symptômes allergiques de la peau et des organes respiratoires, en particulier chez les patients souffrant d'asthme, d'urticaire (chronique) ou d'hyper-sensibilité à l'acide acétylsalicylique ou à d'autres antirhumatismes et analgésiques ainsi qu'un choc (angio-œdème, réactions anaphylactiques) se manifestent rarement.

L'apparition de diarrhées est le signe d'une dose trop élevée et n'est recherchée qu'en cas de préparation aux examens radiologiques ou avant une intervention chirurgicale.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires, veuillez en informer votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste.

#### **A quoi faut-il encore faire attention?**

Muxol N 5 mg doit être conservé hors de portée des enfants.

Protéger les dragées de l'humidité et conserver les à température ambiante (15–25 °C). Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur le récipient. Pour de plus amples renseignements, consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste, qui disposent d'une information détaillée destinée aux professionnels.

#### **Que contient Muxol N 5 mg?**

*Principe actif:* Bisacodyl 5 mg.  
*Excipients:* colorants: E 104 (jaune-quinoline), E 110 (jaune-orange), autres excipients.

#### **Numéro d'autorisation**

67332 (Swissmedic).

#### **Où obtenez-vous Muxol N 5 mg? Quels sont les emballages à disposition sur le marché?**

En pharmacie et droguerie, sans ordonnance médicale. Emballages de 30 dragées.

#### **Titulaire de l'autorisation**

VERFORA SA, 1752 Villars-sur-Glâne.

Cette notice d'emballage a été vérifiée pour la dernière fois en juillet 2014 par l'autorité de contrôle des médicaments (Swissmedic).

come guidare l'automobile o utilizzare delle macchine.

Un confetto di Muxol N 5 mg contiene 92,6 mg di lattosio. In un trattamento della stitichezza negli adulti e nei bambini oltre i 12 anni ciò corrisponde a una dose giornaliera fino a 185,2 mg di lattosio. I pazienti che soffrono di una rara intolleranza ereditaria al galattosio, p.es. una galattosemia, non devono assumere i confetti.

Informi il suo medico, il suo farmacista o il suo droghiere nel caso in cui soffra di altre malattie, soffre di allergie o assume o applica altri medicinali (anche acquistati di sua iniziativa).

#### **Si può assumere Muxol N 5 mg durante la gravidanza o l'allattamento?**

Per prudenza dovrebbe rinunciare nella misura del possibile ad usare medicinali durante la gravidanza.

Solo il suo medico può decidere se si deve usare il Muxol N 5 mg durante la gravidanza. Il Muxol N 5 mg si può usare durante l'allattamento.

#### **Come usare Muxol N 5 mg?**

*Adulti e adolescenti a partire da 12 anni:* 1–2 confetti prima di coricarsi. In caso di stitichezza ostinata si può aumentare la dose a 3 confetti.

*Bambini 4–12 anni:* solo su prescrizione medica; al massimo 1 confetto prima di coricarsi.

Se si prende il medicamento alla sera, dopo circa 10 ore, cioè senza disturbare il riposo notturno, la mattina successiva si hanno da una a due defecazioni. Deglutire i confetti Muxol N 5 mg senza masticarli, preferibilmente con un po' di liquido (non latte).

Si suggerisce di iniziare con la dose minima indicata. Per ottenere un'evacuazione regolare è possibile aumentare la dose fino al valore massimo raccomandato. Non superare la dose massima giornaliera indicata.

Si attenga alla posologia indicata nel foglietto illustrativo o prescritta dal medico. Se ritiene che l'azione del medicamento sia troppo debole o troppo forte ne parli al suo medico, al suo farmacista o al suo droghiere.

#### **Quali effetti collaterali può avere Muxol N 5 mg?**

Dopo l'assunzione del Muxol N 5 mg possono manifestarsi delle sensazioni sgradevoli nell'ambito addominale: spesso si verificano crampi addominali, dolori di ventre o di diarrea; occasionalmente si hanno vomito, vertigini, presenza di sangue nelle feci e disturbi nella zona addominale e/o anale. Raramente si manifestano delle sincope (perdite della conoscenza di breve durata), disidratazione, infiammazione dell'intestino crasso e reazioni di ipersensibilità che possono arrivare fino a provocare dei fenomeni allergici a livello della pelle e del sistema respiratorio, in particolare nei pazienti affetti da asma, orticaria (orticaria cronica), ipersensibilità agli acidi acetilsalicylici e ad altri antireumatici o analgesici, e sotto forma di shock (angioedema, reazioni anafilattiche).

Se si verifica diarrea è segno che la dose è troppo elevata; questo effetto è auspicabile soltanto prima di esami radiologici o di un'operazione.

Se osserva effetti collaterali qui non descritti dovrebbe informare il suo medico, il suo farmacista o il suo droghiere.

#### **Di che altro occorre tener conto?**

Conservare il Muxol N 5 mg fuori dalla portata dei bambini.

Proteggere i confetti dall'umidità e conservarle a temperatura ambiente (15–25 °C). Il medicamento non dev'essere utilizzato oltre la data indicata con «EXP» sul contenitore.

Il medico, il farmacista o il droghiere, che sono in possesso di un'informazione professionale dettagliata, possono darle ulteriori informazioni.

#### **Cosa contiene Muxol N 5 mg?**

*Principo attivo:* Bisacodil 5 mg  
*Eccipienti:* coloranti: E 104 (giallo di chinolina), E 110 (giallo arancio S), altri eccipienti.

#### **Numero dell'omologazione**

67332 (Swissmedic)

#### **Dov'è ottenibile Muxol N 5 mg? Quali confezioni sono disponibili?**

Confezioni da 30 confetti sono in vendita in farmacia e drogheria, senza prescrizione medica.

#### **Titolare dell'omologazione**

VERFORA SA, 1752 Villars-sur-Glâne.

Questo foglietto illustrativo è stato controllato l'ultima volta nel luglio 2014 dall'autorità competente in materia di medicinali (Swissmedic).