

Pakendi infoleht: teave kasutajale de kasutaja

Metoklopramiid HCl Noridem 5 mg/ml-lahus süstimiseks süst
Lugege

hoolikalt kogu pakendi infoleht enne kui te seda ravim saab manustada sest seal on oluline teave sees teie jaoks.

- Säilitage see pakendi infoleht. Võib-olla vajate seda hiljem uuesti vajalik.
- Kas teil veel küsimusi? Võtke siis ühendust oma arstiga, apteekriga või õega.
- Ärge seda ravimit andke edasi teistele , sest see on ainult teile kuni te välja kirjutatud. See võib kahjulik olla teistele ,isegi kui on neil samad kaebused nagu teil. Kas teil tekivad mured üks kohta kõrvaltoimetest mis on jaotis 4 loetletud? Või saate te üks kõrvaltoime mis ei ole selles infolehes loetletud ? Võtke siis ühendust oma teie arst, apteeker või õde.

Sisu sellest sellest infoleht

1. Mis on Metoklopramiid HCl Noridem ja milleks kasutatakse seda ravimit ? Millal ei tohi te kas tohib see ravim mitte manustada saama või peab olema eriti ettevaatlik sellega olema?
 2. Kuidas manustatakse see ravim ? Võimalikud
 3. kõrvaltoimed kõrvaltoimed
 4. Kuidas säilitate te seda ravimit?
 5. Pakendi sisu ja muud teave ..
1. Noridem ja milleks kasutatakse seda ravimit ravim kasutatakse?

Metoklopramiid HCl Noridem on ravim iiveldus vastu olek (anti- emeetikum). Sees sisaldab toimeainet metoklopramiid. See mõjutab toimeaine metoklopramiid. See mõjutab toime peal üks osa teie teie aju. See tagab et te ei tunne ennast iiveldusena või ei pea oksendama ..

See ravim kasutatakse täiskasvanutel : et:

- et te ei tunneks ennast halvasti ja ei peaks oksendama pärast oksendama ei üks operatsioon
- jaoks de ravi jaoks iiveldus olema ja oksendamine. Ka kui see tuleneb väga tugev peavalu (migreen).
- et teha hoolitsema et te ei tunneks iiveldust ja ei peaks oksendama kiirguse tõttu See

ravim kasutatakse lastel ja noorukitel (1 noored (1 kuni 18 aastat) ainult kasutatakse kui muud ravid ei tööta või ei saa kasutada ::

- tagada hooldus tagada et lapsed ja noorukid ei kannataks saaksid hiljem iiveldus olema ja oksendamine pärast keemiaravi
 - enne ravi ravi iivelduse iiveldus olema en oksendamine pärast üks operatsioon
2. Millal võite te seda ravimit mitte manustada saada või peate olema eriti ettevaatlik sellega olema?

Millal võib see ravim mitte manustada saada?

- Te olete allergiline metoklopramiidi või ühe teise aine vastu selles ravimis .. See ained võite leida rubriigis 6 sellest infoleht . Teil on.
- , tõke või rebendteie kehas . See on oluline magu või sooled.
- Te olete või olete võimalik haruldane turse neerupealise neerupealise (feokromotsütoom). Neerupealisedneerupealise asuvad lähedal suletud juures teie neer.
- Te olete kunagi liigutusi teinud ilma et te seda ise soovisite ravi ajal ühe ravi koos ravim (tardiivne düskineesia)
- Teil on epilepsia
- Teil on Parkinsoni tõbi Parkinsoni tõbi
- Teil kasutate levodopat või dopaminergilisi agoniste (vt allpool "Kasutatud te veel teisi ravimeid?"). Levodopa on üks ravim mis kasutatakse Parkinsoni haiguse korral haigus Parkinsoni.
- Te olete kunagi üks ebanormaalne kogus värvainet sisse teie veres (methemoglobineemia) või NADH-tsütokroom-b5- puudulikkus olnud.

Ärge andke seda ravimit lastele nooremad noorem siis 1 aasta (vaata allpool 'Lapsed ja noorukid kuni 18 aastat').

Millal peate olema eriti ettevaatlik selle ravimiga see ravim?

Võtke ühendust oma arstiga, apteekriga või õega enne kui te seda ravimit kasutate kui:

- teil on varem esinenud ebaregulaarne südamelöök (pikendamine QT-intervalli) või muud südameprobleemid on olnud
- teil probleemid on soolade kogusega veres teie veres . Nagu kaalium, naatrium. Nagu kaalium, naatrium magneesium. teil
- muud teised ravimid kasutatakse mis mõjutavad omavad teie südamerütmi kui teil on ajukahjustus kui teil on ajukahjustus kui teil on
- probleeme kui teil on probleeme teie maksaga või neerudega neerudega. Teie annus muudetakse siis võimalik vähendatud (vt jaotis 3).

Teie arst võib teie verd uurida et kogus värvaine sisse teie veri kontrollida . Kaskogus värvaine teie veres ei ole normaalne (methemoglobineemia)? Siispeabravi kohe ja ravi kohe ja püsiv saama lõpetatud.

Lapsed ja noored kuni 18 aastat

Lapsed ja noored kuni 18 aastat võivad probleeme saada seoses probleemidega seotud seisma, istuma ja liikuma (ekstrapüramidaalsed häired). See ravim ei tohi kasutada laste poolt nooremad kui 1 aasta . Nad. Nemad on üks suurem tõenäosus selle tegemine liigutusi ilma et nad seda ise tahavad (vteespool : 'Millaltohib kas tohib see ravim mitte manustada saama?').

Kasutate te veel teisi ravimeid?

Kasutate te lisaks Metoklopramiid HCl Noridem veel teisi ravimeid, on te et hiljuti tehtud või kavatsete seda varsti teha ? Rääkige sellestoma arstile , kui see on apteeker või õde. Mõned ravimid võivad mõjutada mõju peal viisil kuidas Metoklopramiid HCl Noridem toimib.

Metoklopramiid HCl Noridem võib ka mõjutada omama peal viis kuidas teised ravimid töötavad.

Need ravimid on:

- levodopa või teised ravimid selleks raviks ravi haiguse haigus Parkinsoni tõve (vaata üleval 'Millal ei tohi te seda ravimit mitte manustada saada?')

- ravimid jaoks de ravi alates krampide või spasmi maos teie magu (antikolinergikumid)
- tugevad valuvaigistid (morfiini derivaadidravimid)
- mis teid rahulikuks või uniseks teevad (sedatiivsed ained))
- ravimid jaoks de ravi jaoks psüühilised probleemid
- digoksiin (ravim jaoks de ravi jaoks südamepuudulikkus)
- tsüklosporiin (ravim jaoks de ravi mõnede mõnede haiguste immuunsüsteemi immuunsüsteemi)
- mivakuurium ja suksametonium (lihaskramplõõgastid. Need ravimid kasutatakse kasutatakse juures juures tuimestada enne üks operatsioon.)
- fluoksetiin ja paroksetiin (ravimid depressiooni vastu)

Millele peate te tähelepanu pöörama alkoholiga?

Te ei tohi mitte alkoholi jooma ajal ravi ravimiga selle selle ravimiga. Alkohol võib põhjustada et see ravim teid veel rahulikumaks ja unisemaks muudab teeb.

Rasedus, imetamine

Kas olete rase, arvate te rase olevat , sooviterase jääda või toidate te imetate ? Võtke siis ühendust? Võtke siis ühendust teie arst või apteeker enne te seda ravimit kasutate. See ravim võib raseduse ajal kasutada kui see vajalik on vajalik on. Teie arst otsustab kas te seda ravimit saate välja kirjutatud või mitte.

See ravim ei ole soovitatav juures imetamine anda andma kohta imetamine. See ravim satub rinnapiima rinnapiima. See võib mõju omada teie teie beebile.

Sõiduvõime ja masinate kasutamine masinate kasutamine

Teie võib ennast unisena või peapööritusena tunda pärast kasutamist selle ravimi ravimi. Te võite ka kannatada lihaste kokkutõmbumise tõttu lihaste kokkutõmbumise ilma et te seda tahate, šokeerivad ja käänlised liigutused ja ebanormaalne pinge teie lihaste. Selle tõttu võite te saada ebanormaalse asend alates teie keha saada. Need kaebused võivad mõjutada kuidas hästi te suudate näha . Needvõivad ka mõjutada mõju omama kuidas hea te sõidukeid saate juhtida ja masinaid saate käsitseda.

See ravim sisaldab naatriumi

Iga ml sisaldab 3,35 mg (0,1455 mmol) naatriumi.

See ravim sisaldab vähem kui 1 mmol naatriumi (23 mg) ampulli kohta, see tähendab et see on tegelikult 'naatriumivaba' .

3. Kuidas manustatakse seda ravimit ?See

ravim ravim manustatakse teie le manustatakse poolt arst või õde. See manustatakse aeglaselt kui aeglane süst veeni sisse veeni (vähemalt minimaalne 3 minutit) või üks süst lihasesse. üks lihas.

Kasutamine täiskasvanutel täiskasvanutel

Ravi raviks iivelduse iivelduse ja oksendamise, ka läbi kogu tugev peavalu (migreen), ja et tagada hoolitsemata et te ei iiveldaks ja ei peaks oksendama kiirguse tõttu : de: de soovitatav annus per kord on 10 mg, kuni 3 korda päevas korrata ..

soovitatav annus päevas on 30 mg või 0,5 mg/kg kehakaalu . on 30 mg 0,5 mg/kg kehakaal.

Et te tagada et te ei tunneks ennast ja ei peaks oksendama pärast operatsiooni : soovitatavannus on 1 annus 10 mg. 10 mg.

Kasutamine lastel ja noorukitel kuni 18 aastat (kõik näidustused) Soovitatavannus

on 0,1 kuni 0,15 mg/kg kehakaalu kohta, kuni 3 korda päevas, kuni 3 kord per päev korratud, manustatud kaudu üks aeglane süst veeni üks veen.

Maksimaalne annus 24 tunni jooksul on 0,5 mg/kg kehakaalu kehakaal.

Annustamistabel

Vanus	Kehakaal	Annus	Kord korda
1-3 aastat	10-14 kg	1 mg	Kuni 3 korda päevas 3-5
3-5 15-19	kg kg	2 mg	Kuni 3 korda päevas päevas
5-9 aastat	20-29 kg	2,5 mg	Kuni 3 korda päevas päevas
9-15 aasta	30-60 kg	5 mg	Kuni 3 korda päevas päevas
15-18 aastat	Üle 60 kg	10 mg	Kuni 3 korda per päev

Kas teid ravitakse iiveldus ja oksendamine pärast operatsiooni ? Siis ei tohi ravi kestakauem kui 48 tundi pikemalt siis 48 tund kestma.

Kas teid ravitakse selleks, et tagada et te ei kannataks hiljem iiveldus ja oksendamine pärast keemiaravi ? Siis võib ravimolla ravi mitte kauem kui 5 päeva kesta.

Kasutamine eakatel Eakatel

annus tuleb võimalik kohandada . See sõltub sellest ripub kui alates neeruprobleemid, maksaprobleemid ja üldine tervis ..

farmatseutilised vormid võivad olla paremad manustamiseks sellele patsiendirühmale . see patsiendirühm.

Kasutamine juures täiskasvanutel koos neeruprobleemidega

Konsulteerige oma arstiga kui teil on probleeme oma neerudega . Kas. on keskmine keskmine kuni raske probleemid koos teie neerudega? Siis peab teie annust vähendama ..

farmatseutilised vormid on võimalik paremad teie jaoks manustamine kuni see patsiendirühm.

Kasutamine juures täiskasvanud kellel on maksaprobleemid

Konsulteerige oma arstiga kui teil on probleemid oma maksaga maks on. On teil tõsiseid probleeme teie maksaga? Siis peab teie annust vähendama . Teised.

vormid on võimalikud on võimalik parem jaoks manustamine sellele patsiendirühmale patsiendirühm.

lastel noorem kui 1 aasta See ravim

ei tohi olla kasutatud juures lastel alla lapsed nooremad kui 1 aasta (vt punkt 2).

Kas te liiga palju sellest ravimist manustatud saanud ?Võtke

kohe kohe võtke ühendust oma arstiga või apteekriga. Te võite kannatada all probleemidest koos seismise ,istumise ja liikumisega (ekstrapüramidaalsedhäired),), unisena olema, probleemid teie teadvusega , segadusesolema ,asju nägema ,tundma või kuulma mida ei ole ((hallutsinatsioonid) ja probleemid teie südamega. Teie arst võib määrata ravi nende kaebuste korral kui see vajalik on. vajalik on.

Kas te unustasite seda ravimit kasutada ?Ärge

võtke kahekordset annust sisse, et unustatud annust tasa teha . Kas tee tõmbama.

On u veel muud küsimused selle kasutamise kohta selle ravimi? Võtke ühendust oma arstiga, õega või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu iga ravim võib ka see ravim kõrvaltoimeid omada. Mitte kõik ei saa sellega kokku.

Kas teil on üks nendest allpool kaebustest ajal see kasutamine alates seda ravimit? Lõpetage siis ravi. Võtke kohe ühendust oma arstiga, apteekriga või õega:

- liigutusi tegema ilma et te et soovite (sageli peast pea või kaela). See võib juures lastel või noorukitel esineda. Eriti juures kasutamine kõrge annuse annused. U saate enamasti alguses ravi ravi kannatate nende kaebuste. U võite siin ka pärast 1 manustamist juba kannatada saada. Need liigutused lõpevad hea ravi korral . kõrge.
- , kõrgevererõhk , krambid, epilepsia (konvulsioonid (krambid), higistamine või palju tootmine sülg . Seevõivad kaebused olla neuroleptiline maligne sündroom . sügelus.
- nahalööve , nahalööve, turse alates teie nägu, huuled või kõri või probleemid koos hingamisega. See võivad olla sümptomid on allergilisest reaktsioonist . See võibolla võib väga on.

Väga sageli (esinevad juhtudel rohkem kui 1-l 10-st kasutajast) unisus

- on Sageli (

esinevad juhtudel vähem kui 1-l 10-st vähem kui 1 10-st kasutajad)

- depressioon
- liigutused tegema ilma et te seda ise tahate. Näiteks tikid, värisemine, keerlevad liigutused või kokkutõmbed lihastes (jäik olema, jäik olema)
- kaebused mis sarnanevad Parkinsoni tõve sümptomitega (jäik olema, värisemine)
- rahutu olema
- vererõhu langus vererõhk (eriti juures manustamine kaudu veen)kõhulahtisus
- ennast
- nõrk tundma Mõnikord (

esinevadjuhtudel vähem kui 1-l 100-st kasutajast vähem kui 1 100-st rohkem)

- rohkem prolaktiin sisse teie veri. Prolaktiin on üks hormoon. See võib põhjustada tootmist piima alates meestel ja naistel naised kes ei imetavad ..
- regulaarselt menstrueerivad on asju
- näevad ,tunnevad või kuulevad mida ei ole ((hallutsinatsioonid)
- vähem teadvus
- aeglane südamerütm (eriti juures manustamine kaudu üks veen)
- allergia
- probleemid nägemine ja pööramine pööramine kohta teie silmamuna ilma et te seda tahate

Harva (esinevad vähem kui 1-l 1 000-st kasutajast)

- segaduses olema
- krambid kohta epilepsia (krambid). Eriti juures patsientidel kellel on epilepsia.

Pole teada (ei saa olemasolevate andmete põhjal määrata saama määratud)

- ebanormaal kogus värvainet sisse teie veres. See võib põhjustada jaoks naha värvimuutust alates teie nahal.
- rindade turse rinnad juures meestel (günekomastia)
- tahtmatud lihasspasmid pärast pikka kasutamist. Eriti juures vanematel patsientidel.
- kõrge palavik, kõrge vererõhk, hood of epilepsia (krambid), higistamine või palju tootmine sülg . Needvõivad olla sümptomid of üks üks haigus mis neuroleptiline pahaloomuline sündroom kannab.
- muutused teie südamerütmis .. saate te näha oma südamefilmis . südamefilm.
- südame seiskumine (eriti juures manustamine kaudu süst)
- šokk (raske langus teie teie vererõhk. Eriti juures manustamine kaudu süst)
- minestamine (eriti juures manustamine kaudu veen)allergiline
- reaktsioon mis on väga võib olla (eritijuures manustamine kaudu veen üks veen)
- terve kõrge vererõhk
- mõtted enesetapu üle

Kas teil on kõrvaltoimed? Võtke siis ühendust oma arstiga, apteekriga või õega. See kehtib ka jaoks võimalikud kõrvaltoimed mis ei selles selles infolehes seisavad.

Teatamine teatamine kõrvaltoimetest kõrvaltoimetest

Kas teil tekivad kõrvaltoimed, võtke ühendust oma arst, apteeker või õde. See kehtib ka kõrvaltoimete kohta, mis ei ole selles infolehes kirjas. Te saate kõrvaltoimetest ka teatada kaudu Hollandi Kõrvaltoimed Keskus Lareb, veebisait: www.lareb.nl. Tehes kõrvaltoimetest teada anda, aitate te meid rohkem teavet saada selle ravimi ohutuse kohta selle ravimi ohutuse.

5. Kuidas säilitate te seda ravimit?

Hoida nähtavusest ja kättesaamatus laste eest hoida.

Ampullid kotis hoida ja ja de karp säilitada kaitseks kaitse valguse vastu.

Selle selle ravimi ei ole mingeid erilisi säilitamisjuhiseid mis puudutab temperatuuri de temperatuur.

Pärast esimest avamist:

2 kuu jooksul kasutada kui ampullid ilma kotita säilitatakse . Pärast segamist.

lahjendamist segunemine/vedeldamine: De keemiline ja füüsikaline stabiilsus kasutamise ajal van segude koos naatriumkloriidiga 0,9%, dekstroos 5%, Ringerlaktaat ja 4% dekstroos 0,18% naatriumkloriidis on stabiilne kuni 48 tundi juures 15-25oC all kunstvalgus ja kestel 48 tundi juures 5(±3)oC juures ühe kontsentratsiooniga Metoklopramiid HCl Noridem 0,1 mg/ml. Välja mikrobioloogiline vaatepunkt peab see ravim kohe pärast avamist kasutatama .. kui ei ole mingit võimalust on mikroobse saastumise tõttu läbi meetod mis siinjuures on kasutatud. Kui see ei kohe kasutata ,on säilitamisajad ja tingimused ning tingimused ajal kasutamise kasutamine on vastutus kasutaja poolt.

Kasutage seda ravimit mitte enam pärast aegumiskuupäeva aegumiskuupäeva aegumiskuupäev Selle leiate te pakendilt ja karbilt karp na EXP. Seal on üks kuu ja üks aasta. Viimane päev sellest kuust on aegumiskuupäev . Loputage.

mitte ravimid mitte läbi kraanikausi või WC-poti ja visake neid mitte prügikasti .. oma apteekrilt mida teha ravimitega mida te peate mis mitte rohkem kasutatud. Kui te ravimeid õigel õigel viisil kõrvaldada hävitatakse need õigel õigel viisil hävitatakse ja ei satu need mitte keskkonda sattuda.

6. Sisu pakendi ja muud teave Millised ained sisaldab see ravim ? Toimeaineselles
 - ravimis on aine sisse see ravim on metoklopramiidvesinikkloriidmonohüdraat. Iga ml kohta lahuse sisaldab 5,27 metoklopramiidvesinikkloriidmonohüdraat . See onvõrdne koos 5 mg veevaba metoklopramiidvesinikkloriid metoklopramiidvesinikkloriid.
 - ained sees lahuses sisse see ravim on naatriumkloriid, naatriumhüdroksiid ja/või soolhape ja vesi süstimiseks ..

näeb Metoklopramiid HCl Noridem välja ja ja mis on sees üks pakend?

Metoklopramiidvesinikkloriid 5 mg / ml lahus süstimiseks süstimiseks on üks selge, värvitu lahus for süstimiseks.

Polüpropüleen ampullid koos selles 2 ml lahus. Need on pakitud sisse papp karbid 5, 10 (2 x 5), 20 (4 x 5), 50 (10 x 5) või 60 (12 x 5) ampulli.

Iga 5 ampulli on pakitud sisse ühe kaitsev kotike.

See on võimalik et mitte kõik pakendisuurused turul olemas on olemas.

Luba omanik luba selle turule toomine toomine en tootja

Litsentsiomanik:

Noridem Enterprises Limited. Evagorou & Makariou,

Mitsi Building 3, Office 115,

Nicosia 1065, Küpros

Tootja:

DEMO S.A. PHARMACEUTICAL INDUSTRY,

21. km Rahvuslik maantee Ateena – Lamia,
145 68 Krioneri, Attiki, Kreeka
T: +30 210 8161802, F: +30 210816158

Registris registreeritud all: RVG 133746

See ravim on registreeritud sisse liikmesriikides Euroopa Majanduspiirkonna all järgmiste nimedega : järgmine nimed:

Küpros	PRIBEKINET 5 mg 2F mL Lahus süstimiseks Tšehhi
Metoklopramiid	Noridem Saksamaa
Metoklopramiidvesinikkloriid	Noridem 5 5 Süstelahus Kreeka
PRIBEKINET	PRIBEKINET 5 mg mL Süstimiseks Lahus
Prantsusmaa	METOKLOPRAMIIDI NORIDEM 10 mg/2 mL, lahus süstimiseks
Ungari	Metoklopramiidvesinikkloriid Noridem 5 mg/ml lahus süst
Poola	Metoklopramiid hüdrokloriid Noridem
Slovakkia	Metoklopramiid Noridem 5 mg/ml süstelahus lahus
Hispaania	Metoklopramiid Noridem 5 mg/ml lahus süstimiseks EFG
Rumeenia	Metoklopramiid Noridem 5 mg/ml lahus süstimiseks
Itaalia	Metoklopramiidvesinikkloriid Noridem 5 mg/ml Süstelahus
Austria	Metoklopramiidvesinikkloriid Noridem 5 mg/ml Süstelahus
Rootsi	Metoklopramiid Noridem
Taani	Metoklopramiid Noridem
Norra	Metoklopramiid Noridem
Soome	Metoklopramiid Noridem
Iirimaa	Metoklopramiidi vesinikkloriid 5 mg/ml süstelahus
Holland	Metoklopramiid HCl Noridem 5 mg/ml süstelahus
Portugal	Metoklopramiid Noridem

See pakendi infoleht on jaoks viimane kord heaks kiidetud detsembris 2024.

<-----

<-----

-----Järgmine

teave on kättesaadav on ainult mõeldud professionaalidele tervishoius sisse tervishoid:

Valmistamine ja kasutamine

Juhtumid alates kokkusobimatus

Kui puudub uuring kokkusobimatuse kohta kokkusobimatuse, mag see ravim ei tohi koos muude ravimitega segatud olla, välja arvatud järgmised lahused : Naatriumkloriid:

- lahus , Dextrose 5 %,,
- Dextroos 5 %,
- Ringerlaktaadi lahus,
- 4% dekstroos 0,18% naatriumkloriidis

sisse üks lõplik kontsentratsioon Metoklopramiid HCl Noridem 0,1 mg/ml.

Annustamine ja manustamisviis alates manustamine

Kõik näidustused (täiskasvanud patsiendid) Annustamine: vt jaotis 3 sellest sellest pakendi infoleht.

Ravi kestus süstitava ravi peab olema lühike võimalikult võimalik olema hoitud ja seal peab nii kiiresti kui võimalik olema üle mindud suukaudsele ühele suukaudsele või rektaalsele ravile.

Sagedus manustamise kohta:

Vahel kaks manustamist peab olema minimaalne vaheaeg 6 tundi kinni pidama järgima, isegi juhul kui puhangud või tagasilükkamine äratõukereaktsioon kohta annus.

Erilised patsiendirühmad

Eakad

Eakatel patsientidel tuleb annust vähendada , põhinedes maksa- ja neerufunktsioonile, arvestades maksa- ja neerufunktsiooni en üldine nõrkus.

Neerufunktsiooni häire

Patsientidel neerupuudulikkusega lõppstaadiumis (kreatiini kliirens < 15 ml/min) tuleb päevane annus kohandada vastavalt vajadusele ja arsti juhistele vähendatud 75% võrra. 75% võrra. Juures patsientidel koos ühe mõõduka kuni raske neerufunktsiooni häire (kreatiini kliirens 15-60 ml/min) tuleb annust vähendada vähendada vähendatud vähendada 50%-ga.

Maksafunktsiooni häire

Juures patsientidel kellel on raske maksafunktsiooni häire tuleb annust vähendada 50%-ga. Muud farmatseutilised vormid võivad olla võimalik sobivamad sobivam jaoks jaoks selle ravi nende nende patsiendirühmade.

Pediaatrilised patsiendid

Metoklopramiid on vastunäidustatud lastel alla 1 aasta vanustel aastat.

Eemaldamine

Kogu kasutamata ravim või jäätmematerjal tuleb olla hävitatud vastavalt kohalikele eeskirjadele määrused.

Sümptomid

Ekstrapüramidaalsed

häired häired unisus vähenenud alandatud teadvus, segasus, hallutsinatsioonid ja kardiorespiratoorne seiskumine võivad esinevad.

Ravi

Juhul kui esinevad ekstrapüramidaalsed sümptomid, kas mitte seotud juures üleannustamine, on ravi ainult sümptomaatiline (bensodiasepiinid lastel ja / või antikolinergilised antiparkinsonismivahendid täiskasvanutel). Üks sümptomaatiline ravi sümptomaatiline ravi en üks continue jälgimine of the kardiovaskulaarsete ja respiratoorsete funktsioonide peab olema teostatud vastavalt juhiste of the kliinilise seisundi järgi.