

Pakkausseloste: tietoa käyttäjälle de käyttäjä

Metoklopramidi HCl Noridem 5 mg/ml-liuos injeksiota varten
metoklopramidihydrokloridimonohydraatti

Lue huolellisesti koko pakkausseloste ennen kuin tätä lääke saa annosteltu sillä on tärkeää tietoa siinä sinulle .

- Säilytä tämä pakkausseloste. Ehkä tarvitset sitä myöhemmin uudelleen ..
- Onko teillä vielä kysymyksiä? Ota yhteyttä teidän lääkäriin, apteekkariin tai sairaanhoitajaan.
- Älä tätä lääkettä anna eteenpäin muille , koska se onvain teille sinulle sinä määrätty. Se voi vahingollista olla muille ,myös vaikka heillä on samat oireet kuin sinä. Saatko sinä oireita sinulla on vaivoja yksi ei mitään käännettävää sisältöä sivuvaikutuksista jotka kohdassa 4 mainitaan? Tai saatteko te yksi sivuvaikutus joka ei tässä esitteessä mainita ? Ota sitten yhteyttäteidän sinun lääkäri, apteekkari tai sairaanhoitaja.

Sisältö tästä tämä pakkausseloste

1. Mitä on Metoklopramidi HCl Noridem ja mihin käytetään tätä lääkettä ?Milloin et saa saatko tämä lääke ei annostella saada tai täytyy olla erityisen varovainen sen kanssa olla?
2. Miten annetaan tämä lääke ?Mahdolliset sivuvaikutukset sivuvaikutukset
3. Kuinka säilytätte tämän lääkkeen ?Sisältö pakkauksen ja muut tiedot . Mikä on Metoklopramidi HCl.
1. Mikä on Metoklopramidi HCl mihin sitä käytetään tämä lääke lääke käytetty?

Metoklopramidi HCl Noridem on lääke pahoinvointia vastaan oleminen (anti- emeetti). Sesisältää vaikuttavan aineen metoklopramidi. Se vaikuttaa aine on vaikutus päällä yksi osa alkaen sinun aivot. Se varmistaa että et tunne itseäsi ei pahoinvoivaksi tai ei tarvitse oksentaa ..

Tämä lääke käytetään aikuisilla : estämään:

- ja oksentelua leikkauksen jälkeen tai kemoterapian aikana . Se toimii estämällä tiettyjä signaaleja yksi leikkaus
- varten de hoito varten pahoinvointi olla ja oksentaa. Myös jos tämä johtuu erittäin vakava päänsärky (migreeni).
- jotta olla huolehtia että et ei pahoinvointia tule ja ei tarvitse oksentaa säteilyn vuoksi

Tämä lääke käytetään lapsilla ja nuorilla (1 (1 asti 18 vuotta) vain käytetään jos muut hoidot eivät toimi tai eivät voida käyttää ::

- voidaan varmistaa huolehtia että lapset ja nuoret ei haittaa saavat myöhemmin pahoinvointi ovat ja oksentaa jälkeen kemoterapia
- varten hoito hoito pahoinvointi pahoinvointi ovat en oksentaa jälkeen yksi leikkaus
- 2. Milloin voit tämä lääke ei annettu saada tai täytyy sinun olla erityisen varovainen sen kanssa olla?

Milloin saako tätä lääkettä ei antaa saada?

- Olette allerginen jollekin metoklopramidille tai jollekin muista aineista tässä lääkkeessä tätä lääkettä. Nämä aineet voit u löytää in kohta 6 tästä tästä pakkausselosteesta.
- Sinulla on verenvuoto ,tukos tai repeämä in sinun te vatsa tai suolisto.
- Teillä on tai on mahdollisesti harvinainen kasvain lisämunuaisessa (feokromosytooma). Lisämunuainensijaitseelähellä munuaista ja selkärankaa lähellä teidän munuainen.
- Te olette koskaan liikkeitä tehnyt ilman että te että itse halusitte aikana yksi hoito kanssa yksi lääke (tardiivi dyskinesia)
- Teillä on epilepsia
- Teillä on de Parkinsonin tauti
- Te käytätte levodopaa tai dopaminergisiä agonisteja (katsokatto alla "Käytättekö te vielä muita lääkkeitä?"). Levodopa on eräs lääke jota käytetään Parkinsonin taudin hoitoon. tauti Parkinsonin.
- Te olette koskaan yksi poikkeava määrä väriaine sisään sinun veressäsi (methemoglobinemia) tai NADH-sytokromi-b5- puutos ollut.

Älä anna tätä lääkettä lapsille alle vuotiaille nuorempi ja 1 vuosi (katso alla 'Lapset ja nuoret alle 18 vuotta').

Milloin sinun täytyy olla erityisen varovainen tämän lääkkeen kanssa lääke?

Ota yhteyttä sinun lääkäriin, apteekkariin tai sairaanhoitajaan ennen kuin käytät tätä lääkettä jos ::

- epänormaali sydämenlyönti (poikkeava syke (pidentyminen QT-välin) tai muita sydänongelmia on ollut
- sinulla ongelmia on määrän kanssa määrä suoloja veressäsi veressäsi . Kuten kalium, natrium. Kuten kalium, natrium magnesium. sinulla
- muita muu lääkkeet käytetään jotka vaikuttavat ovat päällä sinun sydämenlyönti
- jos sinulla on aivosairaus on
- jos ongelmia on kanssa sinun maksa tai munuaiset. Teidän annos tulee sitten mahdollisesti alentaa (katso kohta 3).

Teidän lääkäri voi teidän veri tutkia määrän määrä väriaine sisällä sinun veri tarkistaa tarkistaa. Onko määrä väriaine sisään sinun veri ei normaali (methemoglobinemia)? Sitten täytyy hoito aloittaa heti ja pysyvä tulla lopetettu.

Lapset ja nuoret alle 18 vuotta

Lapset ja nuoret alle 18 vuotta voivat kärsiä saada ongelmia ongelmia kanssa seistä, istua ja liikkua (ekstrapyramidaaliset häiriöt). Tämä lääke ei saa käyttää lasten alle 1 vuoden ikäisille . He. Heidän olla yksi suurempi mahdollisuus päällä tehdä alkaen liikkeitä ilman että he sen itse haluavat (katso yllä: 'Milloin voit tätä lääkettä ei annostella saada?').

Käytättekö te vielä muita lääkkeitä?

Käytättekö te lisäksi Metoclopramide HCl Noridem vielä muita lääkkeitä, onko teillä se äskettäin tehty tai aiotteko tehdä sen ehkä pian ? Kertokaasiitä sitten lääkäriin, ja sinun lääkäri, apteekki tai sairaanhoitaja. Jotkut lääkkeet voivat vaikuttaa olla tapaan jolla Metoklopramidi HCl Noridem toimii . Metoklopramidi HClNoridem voi myös vaikuttaa vaikutus olla tavalla tapa jolla muut lääkkeet .. lääkkeet ovat ::

- muut lääkkeet lääkkeet hoitoon de hoito ei ole mitään käännettävää sairaus Parkinsonin (katso yllä 'Milloin et saa tätä lääkettä ei annosteltavaksi ?')lääkkeet

- varten hoito hoito hoito kouristukset tai spasmit kouristukset in sinun vatsa (antikolinergit)
- vahvat kipulääkkeet (morfiinijohdannaiset)
- lääkkeitä jotka tekevät sinut rauhalliseksi tai uneliaaksi (sedatiivit))
- lääkkeitä sille de hoito alkaen psyykkiset ongelmat
- digoksiini (lääke sille de hoito alkaen sydämen vajaatoiminta)
- siklosporiini (lääke sille de hoito van joidenkin sairauksien van het immuunijärjestelmä)
- mivakurium ja suksametoni (lihasrelaksantit. Nämä lääkkeet käytetään käytettäessä kun het puuduttaa ennen yhtä leikkausta.)
- fluoksetiini ja paroksetiini (lääkkeet masennukseen)Mihin

täytyy sinun kiinnittää huomiota alkoholin kanssa? Et saa ei alkoholia alkoholi juoda aikana de hoidon kanssa tämän lääkkeen. Alkoholi voi aiheuttaa että tämä lääke tekee sinut vielä rauhallisemmaksi ja uneliaammaksi tekee.

Raskaus, imetys

Oletko raskaana, ajatteletko olevasi raskaana , haluatko raskaaksi tai imetätkö lasta ? Ota sitten yhteyttä imetys? Ota sitten yhteyttä sinun lääkäri tai apteekkari ennen kuin tätä lääkettä käytät. Tämä lääke voi raskauden aikana käytetään jos se tarpeen on tarvittaessa on. Teidän lääkäri päättää saatteko tämän lääkkeen määrätty teille vai ei .. lääkettä ei suositella käytettäväksi jos olette imettämässä lasta alkaen imetys. Tämä lääke tulee sisään äidinmaitoon. Tämä voi vaikuttaa olla teidän sinun vauvaan.

Ajokyky ja se koneiden käyttö koneista

Te voit tuntea unelias tai huimausta tuntea käytön jälkeen tästä lääkkeestä . Sinä voit myös kokea ongelmia lihasten supistumisesta supistua alkaen lihakset ilman että te sitä haluatte, shokeeraavia ja kiemurtelevia liikkeitä ja poikkeavaa jännitystä lihaksissanne .. voitte te saada poikkeavan poikkeava asento alkaen sinun keho saada. Nämä oireet voivat vaikuttaa olla siihen, kuinka hyvin voit nähdä . Ne voivat myös vaikuttaa vaikutus olla kuinka hyvin te ajoneuvoja voitte ajaa ja koneita voitte käyttää.

Tämä lääke sisältää natriumia

Jokainen ml sisältää 3,35 mg (0,1455 mmol) natriumia.

Tämä lääke sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per ampulli, joka tarkoittaa että se on käytännössä 'natriumvapaa' .

3. Miten tätä lääkettä annostellaan ?Tämä lääke annetaan sinulle sinä annetaan lääkärin tai sairaanhoitajan toimesta. Seannetaan hitaana injektiona laskimoon (vähintään injektio sisään yksi valtimo (minimaalinen 3 minuuttia) of yksi injektio sisään yksi lihas.

Käyttö aikuisilla aikuiset

Hoito hoito pahoinvointi pahoinvointi ja oksentelu ,myös myös koko vakava päänsärky (migreeni), ja jotta ei huolehdi että et ole pahoinvoiva tulee ja ei tarvitse oksentaa säteilyn takia: de suositeltu annos per kerta on 10 mg, enintään 3 kertaa per päivä toistetaan.

Suurin suositeltu annos per päivä on 30 mg tai 0,5 mg/kg ruumiinpainoa ruumiinpaino.

Um te huolehtia että te ette pahoinvoiva tule ja ette tarvitse oksentaa leikkauksen jälkeen :
desuoiteltu annos on 1 annos 10 mg. 10 mg:sta.

Käyttö lapsilla ja nuorilla alle 18 vuotta (kaikki indikaatiot) Suositeltuannos

on 0,1 – 0,15 mg/kg ruumiinpainoa , enintään 3 kertaa päivässä kehonpaino, jopa 3 kerta per päivä
toistettu, annettu kautta yksi hidas injektio laskimoon yksi suoni.

Maksimi annos 24 tunnissa on 0,5 mg/kg ruumiinpaino kehonpaino.

Annostustaulukko

Ikä	Kehon paino	Annos	Määrä kertaa
1-3 vuotta	10-14 kg	1 mg	Asti 3 kertaa per päivä
3-5 vuotta	15-19 kg	2 mg	Jopa 3 kertaa päivässä päivä
5-9 vuotta	20-29 kg	2,5 mg	Jopa 3 kertaa päivässä päivä
9-15 vuosi	30-60 kg	5 mg	Enintään 3 kertaa päivässä päivä
15-18 vuosi	Yli 60 kg	10 mg	Enintään 3 kertaa per päivä

Onko teitä hoidettu pahoinvoinnin vuoksi ja oksentelun leikkauksen jälkeen ? Silloin hoitoei saa
kestää pidempään kuin 48 tuntia kestää kestää.

Hoito sinua hoidetaan jotta ei huolehdi että sinulla ei haittaa saa myöhemmin pahoinvointi on ja
oksentaa jälkeen kemoterapia? Sitten voi hoito ei pidempään kuin 5 päivää kestää.

Käyttö iäkkäillä Annos

on säädettävä mahdollisesti voidaan muuttaa . Tämäriippuu siitä af van munuaisongelmat,
maksavaivat ja yleinen terveydentila ..

farmaseuttiset muodot voivat olla parempia tälle potilasryhmälle . päällä tämä potilasryhmä.

Käyttö aikuisilla joilla on munuaisongelmia Keskustele

lääkärisi kanssa jos sinulla on ongelmia munuaistesi kanssa . Onko sinulla. Onko u keskimääräinen
asti vakavia ongelmia kanssa munuaiset ? Sittentäytyy sinun annos olla alentaa ..

farmaseuttiset muodot ovat mahdollisesti parempia sinulle varten anto tälle tälle potilasryhmälle.

Käyttö aikuisilla joilla on maksavaivoja Keskustele

lääkärisi kanssa jos sinulla on ongelmia maksasi kanssa maksasi maksa on. Onko sinulla vakavia
ongelmia maksan kanssa ? Sitten täytyy sinun annostasi olla pienennetty.

Muut farmaseuttiset muodot ovat mahdollisia parempi varten anto tälle potilasryhmälle
potilasryhmä.

lapsilla nuoremmat kuin 1 vuosi Tämä lääke ei saa käyttää alle vuotiailla lapsilla alle lapset nuoremmat kuin 1 vuosi (katso kohta 2).

Oletteko te liikaa tätä lääkettä annostellut saanut? Ota heti Ota heti ota yhteyttä sinun lääkäriin tai apteekkariin. Sinä voit kokea ongelmia alkaen ongelmia kanssa seisomisen, istumisen ja liikkumisen (ekstrapyramidaaliset häiriöt), unelias olla, ongelmia kanssa teidän tietoisuusolla sekaisin ,asioita nähdä ,tuntea tai kuulla jotka eivät ole ((hallusinaatiot) ja ongelmat sydämesi kanssa. Lääkärisi voi määrätä hoidon näille oireille jos se on tarpeen . se tarpeen on.

Oletteko unohtanut tämän lääkkeen käyttöä? Älkää ottako kaksinkertaista annosta korvataksenne unohtuneen annoksen . Onko sisään te vetää.

Onko u vielä muita kysymyksiä koskien käyttöä tästä tästä lääkkeestä? Ota yhteyttä lääkäriisi , sairaanhoitaja tai apteekkari.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten jokainen lääke voi myös tämä lääke haittavaikutuksia .. kaikki saa niitä kohdata . Jos.

yksi näistä seuraavista oireista alla oleva oireet aikana se käyttö alkaen tätä lääkettä? Lopeta sitten hoito. Ota heti yhteyttä lääkäriisi , apteekkariin tai sairaanhoitajaan:

- liikkeitä tehdä ilman että sinä että haluat (usein pään pää tai niska). Tämä voi lapsilla tai nuorilla aikuisilla esiintyä .. käytön yhteydessä korkea annos korkea annokset. U saa yleensä alussa hoidon aikana kärsiä näistä oireista. U voit tästä myös jälkeen 1 annoksen jo kärsiä saada. Nämä liikkeet pysähtyvät hyvän hoidon yhteydessä . korkea.
- , korkeaverenpaine , kohtaukset epilepsia (kouristukset epilepsia (kouristukset), hikoilu tai paljon tuotanto sylkeä . Tämä voi olla oireita neuroleptisestä pahanlaatuisesta oireyhtymästä . kutina.
- ihottuma , ihottuma, turvotus alkaen sinun kasvot, huulet tai kurkku tai ongelmat hengittämisen kanssa. Tämä voi olla oireita ovat allergisesta reaktiosta . Tämä voiolla voi hyvin ovat.

Erittäin usein (esiintyvät yli yli 1 yli 10 käyttäjää)

- unelias ovat

Usein (esiintyvät alle alle 1 yli 10 käyttäjät)

- masennus
- liikkeet tehdä ilman että te sen itse halua. Kuten nykimiset, vapina, kiertävät liikkeet tai lihasten supistuminen (jäykkä olla, jäykkä olla)
- oireet jotka muistuttavat Parkinsonin tauti (jäykkä olla, vapina)
- levoton olla
- verenpaineen lasku verenpaine (erityisesti annostelussa suonensisäisesti kautta suonon)ripuli
- tuntea
- heikoksi Joskus (esiintyy

alle 1:llä 100:sta käyttäjästä alleen 1 % enemmän)

- lisää prolaktiini in sinun veressä. Prolaktiini on hormoni . Tämä voi aiheuttaa maidon tuotantoa miehillä ja naisilla kohdalla ja ja naisilla naiset jotka eivät imetä ..
- säännöllisesti kuukautisia ole näkevät
- asioita ,tuntevat tai kuulevat joita ei ole (hallusinaatiot)
- vähemmän tajunta
- hidas syke (erityisesti kun annostellaan suonensisäisesti yksi laskimo)
- allergia
- ongelmat näkemisessä ja pyörtyminen kääntyä pois -sta teidän silmämuna ilman että te sitä haluatte

Harvoin (esiintyvät alle 1:stä 1 000:sta käyttäjistä)

- hämmentynyt ovat
- kohtaukset -sta epilepsia (kouristukset). Erityisesti potilailla joilla on epilepsia ..

tiedossa (ei voidasaatavilla olevien tietojen perusteella määrittää ei voida määrittää)

- poikkeava määrä väriaine sisään sinun veressäsi. Tämä voi aiheuttaa varten ihon värjäytymistä alkaen sinun ihollasi.
- rintojen turvotus rinnat kanssa miehillä (gynekomastia)
- tahattomat lihasnykäykset pitkän käytön jälkeen. Erityisesti vanhemmilla potilailla ..
- kuume ,korkea korkea verenpaine, kohtaukset alkaen epilepsia (kouristukset), hikoilu tai paljon tuotanto alkaen sylki. Tämä voi oireita olla alkaen yksi sairaus joka neuroleptinen maligni oireyhtymä kutsutaan.
- muutokset sydämen sykkeessäsi .. voit nähdä sydänkäyrässäsi nähdä EKG:ssäsi . sydänfilmi.
- sydänpysähdys (erityisesti kun annostellaan kautta injektiona)
- shokki (vakava verenpaineen lasku sinä sinun. . Erityisesti kun annostellaan injektiona)
- pyörtyminen (erityisesti kun annostellaan suonensisäisesti yksi laskimo)
- allerginen reaktio joka voi olla olla vakava (erityisesti kun annostellaan suonensisäisesti yksi laskimo)
- koko korkea verenpaine
- ajatukset yli itsemurha

Saatteko haittavaikutuksia ? Ota sitten yhteyttä teidän lääkäriin, apteekkariin tai sairaanhoitajaan . Tämä koskee myös mahdollisista sivuvaikutuksista jotka eivät ole tässä pakkausselosteessa mainittu ..

ilmoittaminen Jos koet haittavaikutuksia

, ota yhteyttä lääkäriisi tai apteekkiin . lääkäri, apteekkari tai sairaanhoitaja. Tämä koskee myös sivuvaikutuksia jotka eivät ole tässä pakkausselosteessa mainittu . Voit ilmoittaa sivuvaikutuksista myös ilmoittaa ilmoittaa kautta Hollanti Haittavaikutukset Keskus Lareb, verkkosivusto: www.lareb.nl. Ilmoittamalla haittavaikutuksista tee ilmoittaa, autatte meitä saamaan lisää tietoa te saada tämän turvallisuudesta alkaen tämän lääkkeen.

5. Kuinka säilytät sinä tätä lääkettä?

Poissa näkyvistä ja ulottuvilta lasten pidettävä ..

ampullit pussissa pussissa ja ja de laatikko säilytä ter suojaamiseksi valolta ..

tälle lääkkeelle ei ole erityisiä säilytysohjeita lämpötilan suhteen ei ole erityisiä säilytysohjeita lämpötilan.

Avaamisen ensimmäinen avaus:

Kahden kuukauden kuluessa jos ampullit ilman pussia säilytetään . Avaamisen jälkeen.

laimennus sekoitus/ohennus: De kemiallinen ja fysikaalinen stabiilisuus käytön aikana alkaen seoksissa kanssa natriumkloridin 0,9%, dextrose 5%, Ringerin laktaatti ja 4% dextrose 0,18%:ssa natriumkloridi ovat stabiileja 48 48 tunti klo 15-25oC alla keinovalo ja kestää 48 tuntia klo 5(±3)oC klo yksi pitoisuus Metoklopramidi HCl Noridem 0,1 mg/ml.

Ulos mikrobiologinen näkökulma täytyy se lääke heti jälkeen avaamisen käytettävä käytetty. Paitsi jos ei ole mahdollisuutta on mikrobikontaminaatio kontaminaatio kautta menetelmä joka tässä on käytetty. Jos se ei heti käytetä ,ovat säilytysajat ja säilytysolosuhteet käytön aikana aikana käytön käyttö de vastuu käyttäjän käyttäjä.

Käytä tätä lääkettä ei enää jälkeen viimeinen käyttöpäivä . Selöytyy pakkauksesta pussi ja laatikko de laatikko na EXP. Siellä lukee yksi kuukausi ja yksi vuosi. Viimeinen päivä siitä kuukaudesta on viimeinen käyttöpäivä viimeinen käyttöpäivä.

lääkkeitä ei ei läpi pesuallas tai wc ja heitä niitä ei roskakoriin .. apteekkariltasi mitä sinun tulee tehdä lääkkeillä jotka sinulla on tehtävä jotka et tarvitse lisää käytetty. Jos lääkkeitä oikealla tavalla hävität tulevat ne oikealla tavalla hävitetty ja eivät ne päädy ympäristöön joutuvat eivät ympäristöön.

6. Sisältö ei mitään käännettävää sisältöä pakkauksen ja muut tiedot Mitä aineita sisältää tämä lääke ?Vaikuttava
- aine tässä lääkkeessä on tämä lääke on metoklopramidihydrokloridimonohydraatti. Jokainen ml valmisteesta sisältää liuosta sisältää 5,27 metoklopramidihydrokloridimonohydraatti. Tämä on sama kuin 5 mg vedetön metoklopramidihydrokloridi.
- Muut aineet ovat sisään tämä lääke ovat natriumkloridi, natriumhydroksidi ja/tai suolahappo ja vesi injektioita varten ..

näyttää Metoklopramidi HCl Noridem näyttää ja ja mitä se sisältää yksi pakkaus?

Metoklopramidihydrokloridi 5 mg / ml liuos injektioon injektio on yksi kirkas, väritön liuos injektioon injektio.

Polypropeeni ampullit kanssa siinä 2 ml liuosta. Nämä ovat pakattu sisään pahvilaatikoihin 5, 10 (2 x 5), 20 (4 x 5), 50 (10 x 5) tai 60 (12 x 5) ampullia.

Jokainen 5 ampullia on pakattu sisään yksi suojaavaan pussi.

Se on mahdollista että ei kaikki pakkauskoot markkinoilla olevat tuodaan markkinoille.

Luvan haltija myyntilupa myöntämiseen markkinoille tuominen tuomiseksi en valmistaja

Luvan haltija:

Noridem Enterprises Limited. Evagorou & Makariou,
Mitsi Building 3, Office 115,
Nicosia 1065, Kypros

Valmistaja:
DEMO S.A. PHARMACEUTICAL INDUSTRY,
21st km National Road Athens – Lamia,
145 68 Krioneri, Attiki, Kreikka
T: +30 210 8161802, F: +30 210816158

Rekisterissä rekisteröity alla: RVG 133746

Tämä lääke on rekisteröity seuraavissa jäsenvaltioissa Euroopan talousalueen alla seuraavilla nimillä : seuraava nimet:

Kypros	PRIBEKINET 5 mg mL Liuos injektiota varten injektio
Tšekki	Metoklopramidi Noridem
Saksa	Metoklopramidihydrokloridi Noridem 5 mg/ml Injektioneste
Kreikka	PRIBEKINET 5 mg mL Injektioneste Liuos
Ranska	METOKLOPRAMIDI NORIDEM 10 mg/2 mL, liuos injektiona
Unkari	Metoklopramidihydrokloridi Noridem 5 mg/ml liuos injektio
Puola	Metoklopramidi hydrokloridi Noridem
Slovakia	Metoklopramidi Noridem 5 mg/ml injektioneste liuos
Espanja	Metoklopramidi Noridem 5 mg/ml liuos injektioneste EFG
Romania	Metoklopramidi Noridem 5 mg/ml liuos injektioneste
Italia	Metoklopramidihydrokloridi Noridem 5 mg/ml Injektioneste
Itävalta	Metoklopramidihydrokloridi Noridem 5 mg/ml Injektioneste
Ruotsi	Metoklopramidi Noridem
Tanska	Metoklopramidi Noridem
Norja	Metoklopramidi Noridem
Suomi	Metoklopramidi Noridem
Irlanti	Metoklopramidihydrokloridi 5 mg/ml injektioneste, liuos
Alankomaat	Metoklopramidi HCl Noridem 5 mg/ml-injektioneste, liuos
Portugali	Metoklopramidi Noridem

Tämä pakkausseloste on viimeksi hyväksytty joulukuussa 2024.

<-----
----- > Seuraava

<-----
-----on

tarkoitettu vain terveydenhuollon on vain tarkoitettu ammattilaisille terveydenhuollossa :
Valmistus:

käyttö Tapaukset yhteensopimattomuus

Tapauksissa puute tutkimus

yhteensopimattomuuksista Koska puuttuu tutkimus yhteensopimattomuuksista yhteensopimattomuudet, saa tätä lääkettä ei muiden lääkkeiden kanssa sekoittaa olla, paitsi seuraavat liuokset : Natriumkloridi:

- liuosta , Dextroosi 5 %,,
- Dextroosi 5 %,
- Ringer-laktaatliuos,
- 4% dekstroosi 0,18%:ssa natriumkloridi
sisään yksi lopullinen pitoisuus Metoklopramidi HCl Noridem 0,1 mg/ml.

Annostus ja tapa alkaen antaminen

Kaikki indikaatiot (aikuiset potilaat) Annostus: katso kohta 3 tästä tiedotteesta .. injektoitavan hoidon tulee olla mahdollisimman lyhyt . lyhyt mahdollinen tulla pidetty ja siellä täytyy niin pian kuin mahdollista tulla vaihdettua johonkin suulliseen oraaliseen tai rektaaliseen hoitoon.

Antotiheys alkaen annostelu:

Välillä kaksi antamista tulee olla vähintään väli 6 tuntia kunnioitettava , jopatapauksessa puhkeamisia tai hylkimistä alkaen epidemiat tai hylkiminen ei voida annos.

Erityiset potilasryhmät

lääkkäät

Kohdassa iäkkäillä potilailla tulisi yksi annoksen pienentämistä tee harkita , perustuen, perustuen maksa- ja munuaistoiminnan munuaistoiminta en yleinen heikkous.

Munuaisten toimintahäiriö

Potilailla joilla on munuaissairaus loppuvaiheessa (kreatiniinipuhdistuma < 15 ml/min) tuleepäivittäinen annos olla pienempi kuin normaali annos tulla alentaa 75%.

Potilailla potilaat joilla on lievä kohtalainen tai vakava munuaisten vajaatoiminta (kreatiniinipuhdistuma 15-60 ml/min) tulee annoksen annos olla tulla alentaa 50 %:lla.

Maksan toimintahäiriö

Potilailla potilailla joilla on vakava maksan toimintahäiriö tulee annosta annos vähentää vähennettävä 50 %:lla. Muut farmaseuttiset muodot ovat mahdollisesti sopivampia sopivampia varten varten de hoito varten näitä potilasryhmiä.

Pediatriset potilaat

Metoklopramidi on vasta-aiheinen lapsilla alle 1-vuotiailla lapsilla kuin 1 vuosi.

Poistaminen

Kaikki käyttämätön lääke tai jätteen tulee olla hävitetty paikallisten määräysten mukaisesti määräykset.

Oireet

Ekstrapyramidaaliset

häiriöt häiriötuneliaisuus uneliaisuusalentunut alentunut tietoisuus, sekavuus, hallusinaatiot ja kardiorespiratorinen pysähdys voi esiintyä.

Hoito

Jos tapauksessa ekstrapyramidaalisia oireita , jokoei liittyvä liittyvä aan yliannostus, is de hoito alleen oireenmukainen (bentsodiatsepiinit lapsilla ja taiantikolinergiset antiparkinsonlääkkeet aikuisilla). Eenoireenmukainen

hoito oireenmukainen hoito en yksi jatka seuranta ei voida käyttää kardiovaskulaarinen ja hengityselinten toiminnot tulee olla suoritettu suoritettu ohjauksessa ohjattu kliininen tila ..

Transtoyou