

Pakuotės lapelis: informacija vartotojui de vartotojui

Metoklopramido HCl Noridem 5 mg/ml-tirpalas injekcijoms injekcija
Perskaitykite

atydžiai visą pakuotės lapelį prieš jums šį vaistą vaistas gaunate suleidžiamas nes yra nurodyta svarbi informacija joje jums .

- Išsaugokite šį pakuotės lapelį. Galbūt prireiks jums jo vėliau vėl reikės.
- Ar jūs turite klausimų? Tada susisiekite su savo gydytoju, vaistininku arba slaugytoju.
- Neduokite šio vaisto ne kitiems žmonėms , nes jis skirtas tik jums paskirtas. Tai gali būti kenksmingas būti kitiems ,net jei turi jie tuos pačius simptomus kaip jūs.
Atsiradus
- jums šalutiniam poveikiui vienas iš šalutinių poveikių kurie skyriuje 4 nurodyti? Arba jums atsiranda šalutinis poveikis kuris nėra šiame lapelyje nurodytas ? Susisiekite su savo? Tada susisiekite su jūsų gydytojas, vaistininkas ar slaugytojas.

Turinys šio šio pakuotės lapelio

1. Kas yra Metoclopramide HCl Noridem ir kam šis vaistas naudojamas ?Kada
 2. negalite ar galite šis vaistas ne suleistas gauti arba turite būti papildomai atsargūs su juo būti?
 3. Kaip yra šis vaistas suleistas?
 4. Galimas šalutinis poveikis
 5. Kaip laikote jūs šį vaistą?
 6. Turinys pakuotės ir kita informacija ..
-
1. Noridem ir kam naudojamas šis vaistas vaistas naudojamas?

Metoclopramide HCl Noridem yra vaistas nuo pykinimo (anti- emetikas). Jisturiveikliają medžiagą metoklopramidą. Jis veikia medžiaga metoklopramidą. Jis turi poveikį ant vieną dalis jūsų smegenų . Taiužtikrina kad jūs nesijaučiate pykinantis arba neturite vemti . iš ne turi vėmimas. Šis vaistas yra naudojamas suaugusiems suaugusieji:

- užtikrinti, kad jūs ne jaustumėtės pykinimas ir ne ventumėte po turi vėmimas ne vienas operacija
- dėl de gydymas nuo pykinimas būti ir vėmimas. Taip pat jei tai atsiranda dėl labai stiprus galvos skausmas (migrena).
- kad būti rūpintis kad jūs ne pykina taptumėte ir ne reikėtų vemti dėl spindulinės terapijos

Šis vaistas yra vaikams ir paaugliams (1 (1 iki 18 metų) tik naudojamas kai kiti gydymo būdai ne veikia arba ne gali būti naudojami:

- kad užtikrinti rūpestį kad vaikai ir jaunuoliai ne diskomforto patiria vėliau pykina būti ir vėmimas po chemoterapijos
 - dėl gydymo nuo pykina būti yra en vėmimas po operacijos operacija
-
2. Kada galite šio vaisto ne gauti arba turite būti ypač atsargūs su juo?

Kada ar galite šis vaistas ne skiriamas gauti?

- Jūs esate alergiškas šiam metoklopramidui arba vienai iš kitų medžiagų šiame šis vaistas. Šis medžiagos galite u rasti in skyriuje 6 iš šio pakuotės lapelio.
- Jūs turite kraujavimą ,užsikimšimą arba plyšimą in jūsų jūsu skrandis arba žarnos.
- Jūs turite arba turite galbūt retą patinimą ant antinksčio (feochromocitoma).Antinksčiai yra arti uždaryta prie jūsų inksto.
- Jūs turėjote kada nors judesius padarėte be kad jūs to patys norėjote gydymo metu su vienu gydymu su vaistas (tardivinė diskinezija)
- Jūs turite epilepsiją
- Jūs turite Parkinsono ligą Parkinsono
- Jūs vartojate levodopą arba dopaminerginius agonistus (žr. žemiau "Naudojate jūs dar kitus vaistus?"). Levodopa yra vaistas vaistas kuris yra naudojamas sergant de Parkinsono liga.
- Jūs turėjote kada nors vienas nenormalus kiekis dažiklio į jūsų kraują (methemoglobinemija) arba NADH-citochromo-b5- trūkumas turėjęs.

Neduokite šio vaisto ne vaikams jaunesniems jaunesnis dan 1 metai (žr. žemiau 'Vaikai ir paaugliai iki 18 metų').

Kada turite būti ypač atsargūs su šiuo vaistu vaistas?

Susisieki su savo gydytoju, vaistininku arba slaugytoju prieš jūs šį vaistą vartojate jei:

- jūs anksčiau turėjote nenormalų širdies ritmą ((pratęsimas QT intervalo) arba kitas širdies problemas turėjo turėjote
- jūs problemas turite su kiekis druskų kraujyje jūsų kraujyje. Tokios kaip kalis, natris ir magnis.
- jūs kitus vaistai vartojami kurie poveikį turi į jūsų širdies ritmą
- jei sergate smegenų liga turite
- jei problemų turite su jūsų kepenimis ar inkstais. Jūsų dozė bus tada galimai sumažinta (žr. skyrių 3).

Jūsų gydytojas gali jūsų kraujo iširti kad kiekis dažiklio į jūsų kraują patikrinti kontroliuotiAr kiekis dažiklio jūsų kraujyje nėra normalus (methemoglobinemija)?Tada reikia gydymą nedelsiant ir ir nuolatinis tampa nutrauktas.

Vaikai ir jaunuoliai iki 18 metų

Vaikai ir jaunuoliai iki 18 metų gali patirti problemų su problemomis dėl stovėti, sėdėti ir judėti (ekstrapiramidiniai sutrikimai). Šis vaistas negali būti naudojamas vaikams jaunesniems nei 1 metų . Jie metai. Jie turi vieną didesnę tikimybę dėl darymo judesių be kad jie to patys nori (žr.aukščiau : 'Kadagalite ar galite šis vaistas ne suleistas gauti?').

Vartojate jūs kitus vaistus ?Vartojate

jūs be Metoclopramide HCl Noridem kitus vaistus kitus vaistus, turite jūs tai neseniai padarėte arba ketinate jūs tai galbūt netrukus daryti ?Pasakykite tai tada savo gydytojui, menai, vaistininkas arba slaugytojas. Kai kurie vaistai gali paveikti turėti į būdą kaip Metoclopramide HCl Noridem veikia. Metoclopramide HCl Noridem gali taip pat paveikti turi ant būdas kaip kiti vaistai .. vaistai yra ::

- kiti vaistai nuo gydymo ligos gydymas iš liga Parkinsono (žr. aukščiau 'Kada negalite šio vaisto ne gauti ?')vaistai

- nuo už gydymo gydymas traukuliai ar spazmai spazmai skrandyje jūsų skrandis (anticholinerginiai)
- stiprūs skausmą malšinantys vaistai (morfinų dariniai)
- vaistai kurie jus ramina arba sukelia mieguistumą (sedatyvai))
- vaistai nuo de gydymo iš psichikos problemų
- digoksinas (vaistas nuo de gydymo nuo širdies nepakankamumo)
- ciklosporinas (vaistas nuo de gydymas nuo kai kurių ligų imuninės sistemos)
- mivakuriumas ir sukcinilcholinai (raumenų relaksantai. Šie vaistai naudojami gydant kai kuriais nuskausminti prieš viena operacija.)
- fluoksetinas ir paroksetinas (vaistai nuo depresijos)

Į ką turite atkreipti dėmesį su alkoholiu? Jums negalima vartoti alkoholio alkoholis gerti gydymo su vaistu šiuo šiuo vaistu. Alkoholis gali sukelti kad šis vaistas jus dar ramiau ir mieguistiau padarytų daroklis.

Nėštumas, žindymas

Ar esate nėščia, manote jūs nėščia būti , noritenėščia tapti ar maitinate jūs žindote ? Tada susisieki su? Susisieki su jūsų gydytojas arba vaistininkas prieš jūs šį vaistą vartojate. Šis vaistas gali nėštumo metu būti vartojamas jei tai būtina yra . Jūsų gydytojas nuspręs ar jums šis vaistas bus išrašytas ar ne.

Šis vaistas nėra rekomenduojamas esant prie žindymui duoti iš žindymo. Šis vaistas patenka į motinos pieną. Tai gali paveikti turėti jūsų jūsų kūdikį.

Vairavimas ir naudojimas naudojimas mašinų

Jūs gali jaustis mieguistas arba svaigti galva jausti po vartojimo šio vaisto . Jūs gali taip pat patirti problemų dėl raumenų susitraukimo nuo raumenų be kad jūs to norite, trūkčiojantys ir vingiuojantys judesiai ir nenormalus įtempimas jūsų raumenyse. Dėl to gali jūs turėti nenormalų laikysena iš jūsų kūno gauti. Šie skundai gali paveikti turėti kaip gerai jūs galite matyti. Jie gali taip pat paveikti turėti apie kaip gerai jūs transporto priemonės galite vairuoti ir mašinas galite valdyti.

Šis vaistas turi natrio

Kiekviename ml yra 3,35 mg (0,1455 mmol) natrio.

Šis vaistas turi mažiau nei 1 mmol natrio (23 mg) vienoje ampulėje, tai reiškia kad jis iš esmės ' be natrio' yra.Kaip

3. yra šis vaistas suleidžiamas ?Šis

vaistas vaistas yra prie jums suleidžiamas per gydytojas arba slaugytojas. Jis yra suleidžiamas kaip lėta injekcija į veną (mažiausiai (mažiausiai 3 minutės) iš viena injekcija į raumenį.

Naudojimas

suaugusiems Suaugusiems gydymui

pykinimo ir vėmimo , taip pat kaip irkitais atvejais per visą stiprus galvos skausmas (migrena), ir kad užtikrinti kad jūs ne pykina taptumėte ir ne reikėtų vėmti dėl spindulinės terapijos :de rekomenduojama dozė per kartą yra 10 mg, iki 3 kartų per dieną pakartoti.

Didžiausia rekomenduojama dozė per dieną yra 30 mg arba 0,5 mg/kg kūno svorio kūno svoris.

Kad te užtikrinti kad jūs ne pykina taptumėte ir ne reikėtų vėmti po operacijos : rekomenduojamadozė yra 1 dozė 10 mg. dozė 10 mg.

Naudojimas vaikams ir paaugliams iki 18 metų (visos indikacijos) Rekomenduojamadozė

yra 0,1 iki 0,15 mg/kg kūno svorio , iki 3 kartų per, iki 3 kartą per diena pakartota, suleista per vieną lėtą injekciją į veną ..

dozė per 24 valandas yra 0,5 mg/kg kūno svorio yra 0,5 mg/kg kūno svoris.

Dozavimo lentelė

Amžius	Kūno svoris	Dozė	Kiekis kartus
1-3 metai	10-14 kg	1 mg	Iki 3 kartus per dieną
3-5 metai	15-19 kg	2 mg	Iki 3 kartus per dieną
5-9 metų	20-29 kg	2,5 mg	Iki 3 kartus per dieną
9-15 metai	30-60 kg	5 mg	Iki 3 kartus per dieną
15-18 metų	Virš 60 kg	10 mg	Iki 3 kartus per dieną

Ar jūs gydomas nuo pykinimo ir vėmimo po operacijos ? Tada gydymasneturi trukti ilgiau nei 48 valandas trukti trukmė.

Gydomas jūs gydomas kad užtikrinti kad jūs nepatirtumėte diskomforto vėliau pykinimas ir vėmimas po chemoterapijos ? Tada gali ne chemoterapija? Tada gali gydymas ne ilgiau nei 5 dienas trukti.

Naudojimas vyresnio amžiaus žmonėms Dozė

turi būti galimai pakeista . Tai priklauso nuo kabo af nuo inkstų problemas, kepenų problemas ir bendra sveikata ..

farmacinės formos gali būti geresnės šiai pacientų grupei skirti . ši pacientų grupė.

Naudojimas sergant suaugusiesiems su inkstų problemomis

Pasitarkite su savo gydytoju jei turite problemų su savo inkstais turite. Ar turite vidutinį iki rimtų problemų su jūsų inkstais? Tada turi jūsų dozė būti sumažinta.

Kitos farmacinės formos gali būti geresnės jums vartojimas šiai pacientų grupei.

Vartojimas suaugusiesiems su kepenų problemomis

Pasitarkite su savo gydytoju jei turite problemų su savo kepenimis turi. Ar jūs rimtų problemų su jūsų kepenimis? Tada reikia jūsų dozė būti sumažinta.

Kitos farmacinės formos yra galimos geriau prieš vartojimą šiai pacientų grupei pacientų grupė.

vaikams jaunesniems nei 1 metų Šis vaistas negalima naudoti pas ne turi būti naudojamas pas vaikai jaunesni nei 1 metų (žr. skyrių 2).

Ar jūs per daug šio vaisto suvartojote gavote? Kreipkitės nedelsiant nedelsiant susisieki su jūsų gydytoju arba vaistininku. Jūs galite patirti problemų su problemomis su stovėjimu, sėdėjimu ir judėjimu (ekstrapiramidiniai sutrikimai), mieguistas būti, problemų su jūsų sąmonė, sumišęs būti, dalykus matyti, jausti ar girdėti kurių nėra ((haliucinacijos) ir problemų su jūsų širdimi. Jūsų gydytojas gali paskirti gydymą šioms problemoms jei tai būtina yra reikalinga .

Ar jūs pamiršote šį vaistą vartoti? Nevartokite dvigubos dozės tam, kad pamirštą dozę kompensuotumėte . Ar j te įkvėpti.

Turi u dar kiti klausimai apie vartojimą šio vaisto ? Susisieki su savo gydytoju, slaugytoju arba vaistininku ..

4. Šalutinis poveikis Kaip ir kiekvienas

vaistas vaistas gali taip pat šis vaistas šalutinis poveikis turėti. Ne visi patiria tai susidurti ..

jums pasireiškia vienas iš žemiau nurodytų nusiskundimų vartojant tai vaistą nuo šį vaistą? Nutraukite gydymą. Nedelsdami susisieki su savo gydytoju, vaistininku arba slaugytoju slaugytoja:

- daryti be be kad u kad nori (dažnai iš galvos ar kaklo). Tai gali pasitaikyti vaikams ar jauniems suaugusiems pasireikšti. Ypač vartojant naudojant didelę didelę dozės. Jūs gaunate dažniausiai pradžioje gydymo kurso kenčiate nuo šių simptomų. Jūs galite nuo jų po 1 suvartojimo jau kentėti pradėti. Šie judesiai nustos sustoti prie gero gydymo gydymas.
- karščiavimas ,aukštas kraujospūdis ,prieuoliai nuo epilepsijos (traukuliaitraulikai), prakaitavimas arba didelis gamyba seilių . Taigali būti simptomai neuroleptinio piktybinio sindromo . niežulys.
- odos bėrimas , odos bėrimas, patinimas nuo jūsų veido, lūpų ar gerklės arba problemų su kvėpavimu. Tai gali būti simptomai alerginės reakcijos . Tai gali. Šis gali labai yra.

Labai dažnai (pasitaiko pas daugiau nei 1 iš 10 vartotojų)mieguistas

- būti Dažnai (

pasitaikopas mažiau nei 1 iš 10 mažiau nei 1 iš 10 vartotojai)

- depresija
- judesiai daryti be kad jūs to patys norite. Kaip tikai, drebulys, sukamieji judesiai arba raumenų susitraukimai ((standus būti, sustingęs būti)
- skundai kurie panašūs į Parkinsono ligą (sustingęs būti, drebulys)
- neramus būti
- kraujo spaudimo sumažėjimas kraujospūdis (ypač kai skiriama per veną)viduriavimas
- jaustis
- silpnas jaustis Kartais (

pasitaikorečiau nei 1 iš 100 vartotojų)daugiau

- daugiau prolaktinas in jūsų kraujyje. Prolaktinas yra hormonas hormonas. Tai gali sukelti pieno gamybą vyrams pieno vyrams ir vyrams ir moterys kurios ne žindo kūdikio.
- ne reguliariai menstruuoja yra
- dalykus mato, jaučia ar girdi kurių nėra ((haliucinacijos)
- mažiau sąmonė
- lėtas širdies ritmas (ypač prie vartojimo per veną)alergija
- problemų
- su regėjimu ir apsvaigimas pasukimas iš jūsų akies obuolio be kad jūs to norėtumėte

Retai (pasitaiko mažiau nei 1 iš 1.000 vartotojų mažiau nei 1 iš 1.000 sutrikimasbūti

- priepuoliai iš
- priepuoliai nuo epilepsija (traukuliai). Ypač pas pacientus su epilepsija.

Nežinoma (negalima turimais duomenimis būti nustatyta ne gali nustatyti)

- nukrypimas kiekis dažiklis į jūsų kraujyje. Tai gali sukelti už odos spalvos pasikeitimą jūsų oda.
- krūtų iš krūtys prie vyrų (ginekomastija)
- nevalingi raumenų spazmai po ilgo vartojimo. Ypač vyresnio amžiaus pacientams.
- aukšta temperatūra, aukšta kraujospūdis, priepuoliai nuo epilepsija (traukuliai), prakaitavimas arba didelis gamyba nuo seilių. Tai gali būti yra simptomai vienas liga kuri neuroleptinis piktybinis sindromas vadinamas.
- pokyčiai jūsų širdies ritme .. galite jūs matyti ant jūsų kardiogramoje širdies kardiograma.
- širdies sustojimas (ypač prie vartojimo per injekciją)
- šokas (stiprus kraujo spaudimo sumažėjimas jūsų kraujo spaudimo. Ypač prie vartojimo per injekciją)
- nualpimas (ypač prie vartojimo per veną)alerginė
- reakcija kuri labai gali būti (ypačprie vartojimo per veną vienas vena)
- visas aukštas kraujospūdis
- mintys apie savižudybę

Atsiranda jums šalutinis poveikis ? Kreipkitės įsavo gydytoją, vaistininką arba slaugytoją .

Taitaikoma galioja taip pat dėl galimų šalutinių poveikių kurie nėra šiame šiame pakuotės lapelyje nurodyti.

Pranešimas apie šalutinius poveikius Jei

jums pasireiškia šalutinis poveikis , susisiekiite susavo gydytoju gydytojas, vaistininkas arba slaugytojas. Tai taikoma taip pat ir šalutiniams poveikiams kurie nėra šiame lapelyje paminėti .

Jūs galite šalutinius poveikius taip pat pranešti pranešti per Nyderlandų Šalutiniai poveikiai Centras Lareb, svetainė: www.lareb.nl. Pranešdami šalutinius poveikius apie pranešti, padedate jūs mums daugiau informacijos gauti apie saugumą šio vaisto šis vaistas.

5. Kaip laikyti jūs šį vaistą?

Laikyti nepasiekiamoje ir neprieinamoje vaikams vietoje ..

laikyti maišelyje ir maišelyje ir de dėžutė laikyti nuo apsaugos nuo šviesos.

Šiam šiam vaistui nėra jokių specialių laikymo nurodymų dėl temperatūros de temperatūros.

Po pirmojo atidarymo:

Per 2 mėnesius naudoti jei ampulės be maišelio yra laikomos . Po.

/ praskiedimo/praskiedimas: De cheminė ir fizinė stabilumas naudojimo metu nuo mišinių su natrio chloridu 0,9%, dekstroze 5%, Ringerio laktatu ir 4% dekstroze 0,18% natrio chloridu yra stabilus 48 valanda prie 15-25oC po dirbtine šviesa ir per 48 valandas prie 5(±3)oC prie koncentracijos Metoclopramide HCl Noridem 0,1 mg/ml. Iš

Iš mikrobiologiniu požiūriu turi tai vaistas nedelsiant po atidarymo būti naudojamas. Išskyrus jei nėra rizikos dėl mikrobinės užteršimo dėl per metodus kuris čia yra naudojamas. Jei ne iškart bus naudojamas, yra saugojimo laikotarpiai ir sąlygos per naudojimą naudojimas de atsakomybė vartotojo naudotojo.

Naudokite šį vaistą ne daugiau po galiojimo pabaigos datos. Ją rasite ant pakelio ir dėžutės dėžutė na EXP. Ten yra mėnuo ir metai . Paskutinėdiena to mėnesio yra galiojimo pabaigos data galiojimo data.

vaistų ne ne per kriauklę arba tualetą ir išmeskite jų ne į šiukšliadėžę. Klauskite savo vaistininko ką daryti su vaistais turite daryti kurių ne daugiau naudojamas. Jei jūs vaistus tinkamu būdu išmetate jie yra tinkamai sunaikinami ir nepatenka į aplinką . ateiti jie ne aplinkoje teisingai.

6. Turinys iš pakuotės ir kita informacija Kokios medžiagos yra šiame vaistiniame preparate ?Veiklioji
 - medžiaga šiame vaistiniame preparate yra šiame vaistiniame preparate yra metoklopramido hidrochlorido monohidratas. Kiekviename ml iš tirpalo yra 5,27 metoklopramido hidrochlorido monohidrato . Tai yralygus su 5 mg bevandenio metoklopramido hidrochlorido metoklopramido hidrochloridas.
 - medžiagos yra tirpale į šis vaistas yra natrio chloridas, natrio hidroksidas ir arba druskos rūgštis ir vanduo injekcijoms ..

atrodo Metoklopramido HCl Noridem išvaizda ir ir kas yra sudėtyje vienas pakuotė?

Metoklopramido hidrochloridas 5 mg / ml tirpalas injekcijoms injekcijoms yra vienas skaidrus, bespalvis tirpalas injekcijoms injekcijoms.

Polipropileno ampulės su joje 2 ml tirpalo. Šie yra supakuoti į kartonines dėžutes po 5, 10 (2 x 5), 20 (4 x 5), 50 (10 x 5) arba 60 (12 x 5) ampules.

Kiekvienos 5 ampulės yra supakuotos į apsauginę pakuotę maišelis.

Tai yra galima kad ne visos pakuotės dydžiai į rinką pateikiami ..

leidimo prekiauti vaistais į rinką išleisti atnešti en gamintojas

Leidimo turėtojas:

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

Nicosia 1065, Kipras

Gamintojas:

DEMO S.A. PHARMACEUTICAL INDUSTRY,

21st km National Road Athens – Lamia,

145 68 Krioneri, Attiki, Graikija

T: +30 210 8161802, F: +30 210816158

Registruota įregistruota pagal: RVG 133746

Šis vaistas yra registruotas valstybėse narėse Europos Ekonominės Erdvės pagal šiuos pavadinimus : vardai:

Kipras	PRIBEKINET 5 mg mL Tirpalas injekcijai injekcijai
Čekija	Metoklopramidas Noridem
Vokietija	Metoklopramido hidrochloridas Noridem 5 mg/ml Injekcinis tirpalas
Graikija	PRIBEKINET 5 mg / mL Injekcinis Tirpalas
Prancūzija	METOKLOPRAMIDAS NORIDEM 10 mg/2 mL, tirpalas injekcinis
Vengrija	Metoklopramido hidrochloridas Noridem 5 mg/ml tirpalas injekcija
Lenkija	Metoklopramidas hidrochloridas Noridem
Slovakija	Metoklopramidas Noridem 5 mg/ml injekcinis tirpalas
Ispanija	Metoklopramidas Noridem 5 mg/ml tirpalas injekcinis EFG
Rumunija	Metoklopramidas Noridem 5 mg/ml tirpalas injekcijoms
Italija	Metoklopramido hidrochloridas Noridem 5 mg/ml Injekcinis tirpalas
Austrija	Metoklopramido hidrochloridas Noridem 5 mg/ml Injekcinis tirpalas
Švedija	Metoklopramidas Noridem
Danija	Metoklopramidas Noridem
Norvegija	Metoklopramidas Noridem
Suomija	Metoklopramidas Noridem
Airija	Metoklopramido hidrochloridas 5 mg/ml injekcinis tirpalas
Nyderlandai	Metoklopramido HCl Noridem 5 mg/ml injekcinis tirpalas
Portugalija	Metoklopramidas Noridem

Šis pakuotės lapelis yra skirtas paskutinį kartą patvirtintas in gruodžio 2024.

<-----
----->

Ši sekanti informacija yra tik skirtas profesionalams sveikatos priežiūros srityje sveikatos priežiūra:

ir naudojimas Nesuderinamumo

atvejai nesuderinamumo Tyrimų

trūkumas dėl nesuderinamumo tyrimų trūkumo nesuderinamumų, gali šis vaistas ne su kitais vaistais maišomas būti, išskyrus išimtis šių tirpalų tirpalai:

- 0,9% tirpalas ,Gliukozė 5 %,
- Dekstrozė 5 %,
- Ringerio laktato tirpalas,

- 4% dekstrozę 0,18% natrio chloridas
į galutinę koncentraciją Metoklopramido HCl Noridem 0,1 mg/ml. Dozavimas

ir būdas vartojimo visos indikacijos

(suaugusieji (suaugęs pacientai) Dozavimas: žr. skyrių 3 iš šio pakuotės lapelio.

Gydymo trukmė injekcijomis turi būti kiek įmanoma trumpesnė. Galimas būti laikomas ir turi būti kuo greičiau galima pereiti prie oralinio arba oralinio arba rektalinio gydymo.

Dažnumas vartojimo dozavimo:

Tarp dviejų suvartojimų turi būti minimalus laikotarpis 6 valandų turi būti gerbiamas, net jei atvejis nuo paūmėjimų ar atmetimo iš dozės.

Specialios pacientų grupės

Senyvo amžiaus

Pas senyvo amžiaus pacientus turi būti dozės sumažinimas apsvaistytas, remiantis kepenų ir inkstų funkcija ir inkstų funkcija bei bendras silpnumas.

Inkstų funkcijos sutrikimas

Pacientams sergantiems inkstų liga galutinėje stadijoje galutinė stadija kreatinino klirensas < 15 ml/min) reikia dienos dozę sumažinti pagal būklę sumažinamas 75%. su

pacientais su vidutinio iki sunkus inkstų funkcijos sutrikimas (kreatinino klirensas 15-60 ml/min) turi dozė būti sumažinta dozė ar būti sumažintas su 50%.

Kepenų funkcijos sutrikimas

Pas pacientus su sunkia kepenų funkcijos sutrikimu turi dozė būti sumažinta su 50%. Kitos farmacinės formos gali būti tinkamesnės tinkamesnis prieš prieš de gydymas nuo šiems pacientų grupėms.

Pediatriniai pacientai

Metoklopramidas yra kontraindikuotinas vaikams vaikams jaunesniems nei 1 metų.

Pašalinimas

Visa nenaudotas vaistas arba atliekos turi būti sunaikintos pagal vietinius nurodymus nurodymai.

Simptomai

Ekstrapiramidiniai

sutrikimai sutrikimai mieguistumas mieguistumas sumažėjęs sumažintas sąmonė, sumišimas, haliucinacijos ir kardiorespiracinis areštas gali pasireikšti.

Gydymas

Jei atsiranda ekstrapiramidinių simptomų, arne susijusių susijęs prie perdozavimas, yra gydymas tik simptominis (benzodiazepinai prie vaikai ir/of anticholinerginis antiparkinsoniniai vaistai prie suaugusieji).

Vienas simptominis gydymas ir vienas toliau stebėjimas iš širdies ir kraujagyslių ir kvėpavimo funkcijų turi būti atliekamas pagal nurodymus iš klinikinės būklės ..