

Vomend vet

R_x

Dechra Veterinary Products

Tuggtablett 10 mg

(Ljusbrun med bruna fläckar, rund och konvex 7 mm tablett med en kryssformad brytskåra på den ena sidan. Kycklingsmak.)

Medel vid funktionella mag-tarmsymtom, motilitetsstimulerande medel

Djurslag:

Hund

Aktiv substans:

Metoklopramid

ATC-kod:

QA03FA01

FASS VET-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på veterinär produktresumé: 2021-07-02.

Innehåll

Varje tablett innehåller:

Aktiv substans:

Metoklopramid (som hydrokloridmonohydrat) 8,92 mg
(motsvarande 10,0 mg metoklopramidhydroklorid)

Hjälpämnen:

Laktos, vattenfri

Kroskarmellosnatrium

Magnesiumstearat

Kycklingsmakämne

Jäst (torkad)

Egenskaper

Farmakodynamiska egenskaper

Den antiemetiska effekten av metoklopramid beror i huvudsak på dess antagonistaktivitet på D2-receptorer i det centrala nervsystemet, som förhindrar illamående och kräkningar som utlöses av de flesta stimuli.

Den prokinetiska effekten på den gastroduodenala passagen (ökning av magsäckskontraktionernas intensitet och rytm samt öppning av pylorus) medieras av muskarinerg aktivitet, D2-receptorantagonistaktivitet och 5-HT₄-receptoragonistaktivitet på den gastrointestinala nivån.

Farmakokinetiska egenskaper

Metoklopramid absorberas snabbt och fullständigt efter oral administrering. Metoklopramid distribueras snabbt till de flesta vävnader och vätskor och passerar blod-hjärnbarriären. Metoklopramid metaboliseras av levern. Elimineringen av metoklopramid sker primärt via urinvägarna.

Indikationer

Lindring av symtom såsom frekventa kräkningar, magdilatation, kronisk gastrit, duodenogastrisk reflux och diarré som associeras med nedsatt gastrointestinal motilitet.

Kontraindikationer

Använd inte vid gastrointestinal blödning, perforation eller obstruktion.

Använd inte till djur med känd överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

Försiktighet

Undvik administrering till djur med krampsjukdomar, till exempel epilepsi eller skallskada. Eftersom metoklopramid kan öka prolaktinnivåerna ska försiktighet iakttas vid användning till skendräktiga hundar.

Dräktighet och laktation

Säkerheten hos detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Biverkningar

Dåsighet och diarré har rapporterats i mycket sällsynta fall.

Neurologiska effekter (agitation, ataxi, onormala kroppsställningar och/eller rörelser, prostration, tremor, aggression och vokalisering) har rapporterats i mycket sällsynta fall hos hund. De observerade effekterna är övergående och försvinner när behandlingen upphör.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar).

- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur).
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur).
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur).
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

Dosering

Dos och administreringssätt

Oral användning.

Rekommenderad dos är 0,22 mg metoklopramid (motsvarande 0,25 mg metoklopramidhydroklorid) per kg kroppsvikt, 4 gånger per dag.

Följande tabell är avsedd som ett hjälpmedel för att dispensera läkemedlet:

Kroppsvikt kg	Dos mg/djur*	Vomend vet 5 mg		Vomend vet 10 mg
5- 7,5	1,25	☐		
>7,5-12,5	2,5	◐	ELLER	☐
>12,5-17,5	3,75	◑		
>17,5 -22,5	5	⊕	ELLER	◐
>22,5-27,5	6,25	⊕ ☐		
>27,5-32,5	7,5	⊕ ◐	ELLER	◑
>32,5-37,5	8,75	⊕ ◑		
>37,5-45	10	⊕ ⊕	ELLER	⊕
>45-55	12,5	⊕ ⊕ ◐	ELLER	⊕ ☐
>55-65	15	⊕ ⊕ ⊕	ELLER	⊕ ◐
>65-75	17,5	⊕ ⊕ ⊕ ◐	ELLER	⊕ ◑
>75-85	20	⊕ ⊕ ⊕ ⊕	ELLER	⊕ ⊕

☐ = ¼ tablett

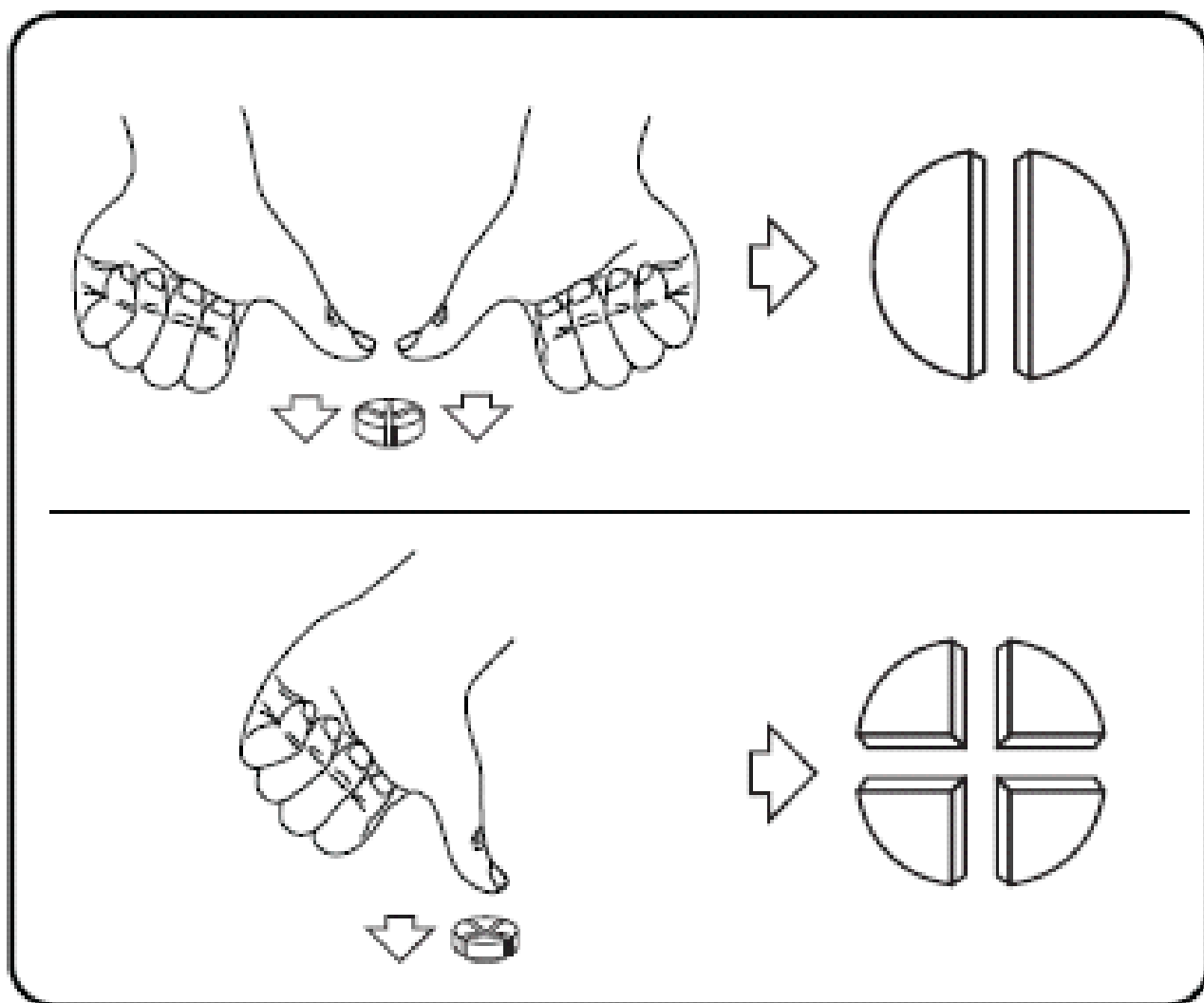
◐ = ½ tablett

◑ = ¾ tablett

⊕ = 1 tablett

* Metoklopramidhydrokloriddos i mg per djur per dosering.

Tabletterna kan delas i två eller fyra lika stora delar för att säkerställa korrekt dosering. Placera tabletten på en plan yta, med den skårade sidan uppåt och den konvexa (rundade) sidan mot ytan.



Halvor: Tryck med tummarna på tablettens båda sidor.

Fjärdedelar: Tryck med tummen mitt på tabletten.

Blandbarhet

Ej relevant.

Karenstider

Ej relevant.

Interaktioner

Vid gastrit ska samtidig administrering av antikolinerga läkemedel (atropin) undvikas eftersom de kan motverka metoklopramid's effekter på den gastrointestinala motiliteten.

Vid samtidig diarré finns ingen kontraindikation för användning av antikolinerga läkemedel.

Samtidig användning av metoklopramid och neuroleptika derivade från fentiazin (acepromazin) och butyrofenoner ökar risken för neurologiska effekter (se avsnitt Biverkningar).

Metoklopramid kan förstärka effekten av CNS-depressiva medel.

Vid samtidig användning bör den lägsta dosen av metoklopramid användas för att förhindra kraftig sedering.

Överdoser

Vid överdosering finns inga andra kända biverkningar än de som anges i avsnitt Biverkningar.

Observera

Särskilda varningar för respektive djurslag

Använd inte till hundar som väger mindre än 10 kg.

Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Detta läkemedel kan orsaka neurologiska biverkningar efter oavsiktligt intag, särskilt hos barn. Barn ska inte komma i kontakt med läkemedlet. Oanvända tablettedelar ska läggas tillbaka i det öppnade blistret och kartongen, förvaras utom syn- och räckhåll för barn samt alltid användas vid nästa administreringstillfälle.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller förpackningen.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 30 månader.

Hållbarhet för delade tabletter i öppnad innerförpackning: 3 dagar.

Förvaring

Särskilda förvaringsanvisningar

Ej använda tablettedelar ska läggas tillbaka i det öppnade blistret och kartongen.

Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använda veterinärmedicinska läkemedel och avfall

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Förpackningsinformation

Tuggtablett 10 mg Ljusbrun med bruna fläckar, rund och konvex 7 mm tablett med en kryssformad brytskåra på den ena sidan.

Kycklingsmak.

100 tablett(er) blister, receptbelagd