

Vomend® vet 10 mg

Tyggetabletter til hunde

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN OG FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Dechra Regulatory B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Holland

FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

LelyPharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Holland

REPRÆSENTANT

Dechra Veterinary Products A/S, Mekuvej 9, 7171 Uldum, Danmark

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Vomend vet 10 mg tyggetabletter til hunde

metoclopramidhydrochlorid

ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof:

Metoclopramid (som hydrochloridmonohydrat) 8,92 mg

(svarende til 10,0 mg metoclopramidhydrochlorid)

Tyggetablet

Lysebrun med brune prikker, med smag, rund og konveks 7 mm tablet med en krydsformet delekærv på den ene side.

Tabletterne kan deles i 2 eller 4 lige store dele.

INDIKATIONER

Lindring af symptomer, såsom hyppige opkastninger, gastrisk dilatation, kronisk gastritis, duodenal-gastrisk refluks og diarré, forbundet med nedsat gastrointestinal motilitet.

KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes i tilfælde af gastrointestinal blødning, perforering eller obstruktion.

Bør ikke anvendes til dyr med kendt overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

BIVIRKNINGER

Døsigthed og diarré er meget sjældent blevet rapporteret.

Neurologiske virkninger (ophidselse, ataksi, unormale stillinger og/eller bevægelser, prostration, tremor og aggression, vokalisering) er meget sjældent blevet rapporteret hos hunde. De observerede virkninger er forbigående, og forsvinder når behandlingen stoppes.

Hypigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)

- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)

- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)

- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)

- Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

DYREARTER

Hunde.



DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESTID

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Oral anvendelse.

Den anbefalede dosis er 0,22 mg metoclopramid (svarende til 0,25 mg metoclopramidhydrochlorid) pr. kg legemsvægt, 4 gange dagligt.

Den følgende tabel er beregnet som en vejledning til ordination/dosering af præparatet:

Legemsvægt kg	Dosis mg/dyr*	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	

* dosis i mg metoclopramidhydrochlorid pr. dyr pr. dosering.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Tabletterne kan deles i 2 eller 4 lige store dele for at sikre en akkurat dosering.

Placer tableten på en flad overflade med delekærven opad, og den konvekse (afrundede) side mod overfladen.

2 lige store dele: tryk ned med tommelfingrene på begge sider af tableten.

4 lige store dele: tryk ned med tommelfingrene i midten af tableten.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken efter EXP.

Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned. Opbevaringstid for delte tabletter efter første åbning af den indre emballage: 3 dage. Ubrugte tabletdeler skal sættes tilbage i det åbne blisterkort og æsken.

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Bør ikke anvendes til hunde, der vejer under 10 kg.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen:

Undgå administration til dyr med sygdomme med krampeanfald, f.eks. epilepsi eller hovedtraume.

Da metoclopramid kan forhøje prolaktinniveauerne, skal der udvises forsigtighed, når det anvendes til hunde med pseudodrægtighed.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Dette præparat kan forårsage neurologiske virkninger efter indtagelse ved hændeligt uheld, især hos børn.

Børn må ikke komme i kontakt med veterinærlægemidlet. Ubrugte tabletdeler skal sættes tilbage i det åbne blisterkort og æsken, omhyggeligt opbevares utilgængeligt for børn, og de skal altid bruges ved den næste administration.

I tilfælde af indgift ved hændeligt uheld, skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed og diegivning:

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk-forholdet.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

I tilfælde af gastritis skal samtidig administration af antikolinerge lægemidler (atropin) undgås, da de kan modvirke virkningen af metoclopramid på gastrointestinal motilitet.

I tilfælde af samtidig diarré er der ingen kontraindikation mod brugen af antikolinerge lægemidler.

Samtidig anvendelse af metoclopramid og neuroleptika deriveret fra phenothiazin (acepromazin) og butyrophenoner øger risikoen for neurologiske virkninger (se pkt. „Bivirkninger“).

Metoclopramid kan potentielt virke på centralnervesystemet. Hvis metoclopramid anvendes samtidigt, tilrådes det at anvende den laveste dosis af lægemidlet for at undgå for kraftig sedering.

Overdosis:

I tilfælde af overdosering er der ingen andre kendte bivirkninger, end de bivirkninger, der er nævnt i pkt. „Bivirkninger“.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Kontakt din dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

8. marts 2022

ANDRE OPLYSNINGER

OPA/ALU/PVC//ALU-blisterkort indeholdende 10 tabletter.

Kartonæske med 1 eller 10 blisterkort.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

