

**PAKKAUSSELOSTE**  
**Vomend vet 5 mg purutabletit koiralle**

**1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN  
VAPAAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE  
EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI**

Myyntiluvan haltija:

Dechra Regulatory B.V.  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Alankomaat

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Lelypharma B.V.  
Zuiveringsweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Alankomaat

**2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Vomend vet 5 mg purutabletit koiralle

metoklopramidihydrokloridi

**3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

Yksi tabletti sisältää:

**Vaikuttava aine:**

Metoklopramidi (hydrokloridimonohydraattina) 4,46 mg  
(vastaa 5,0 mg metoklopramidihydrokloridia)

Purutabletti

Vaaleanruskea, ruskeapilkullinen, makuainetta sisältävä, pyöreä, kupera 6 mm:n tabletti, jossa on toisella puolella ristimuotoinen jakouurre.

Tabletti voidaan jakaa kahteen tai neljään yhtä suureen osaan.

**4. KÄYTTÖAIHEET**

Mahalaukun ja suoliston vähentyneeseen motilitteettiin liittyvien oireiden, kuten usein toistuvan oksentelun, mahalaukun laajentuman, kroonisen mahatulehduksen, pohjukaissuoli-maharefluksin ja ripulin, lievittämiseen.

**5. VASTA-AIHEET**

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa eläimellä on mahalaukun ja suiston verenvuotoa, puhkeama tai tukkeuma.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.

## **6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Uneliaisuutta ja ripulia on raportoitu hyvin harvoin.

Neurologisia vaikutuksia (levottomuus, haparoivat liikkeet, poikkeavat asennot ja/tai liikkeet, uupumus, vapina ja aggressiivisuus, äänely) on raportoitu koirilla hyvin harvoin. Havaitut vaikutukset ovat ohimeneviä ja häviävät hoidon lopettamisen jälkeen.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonné, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen  
{www.fimea.fi/elainlaakkeet/}.

## **7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Koira



## **8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Suun kautta.

Suositeltu annos on 0,22 mg metoklopramidia (vastaa 0,25 mg:aa metoklopramidihydrokloridia) painokiloa kohden 4 kertaa vuorokaudessa.

Seuraavassa taulukossa on valmisteen ohjeellinen annostus:

Paino kg	Annos mg/eläin*	Vomend vet 5 mg		Vomend vet 10 mg
5–7,5	1,25	□		
> 7,5–12,5	2,5	□	TAI	□
> 12,5–17,5	3,75	⊕		
> 17,5–22,5	5	⊕	TAI	□
> 22,5–27,5	6,25	⊕ □		
> 27,5–32,5	7,5	⊕ □	TAI	⊕
> 32,5–37,5	8,75	⊕ ⊕		
> 37,5–45	10	⊕ ⊕	TAI	⊕
> 45–55	12,5	⊕ ⊕	TAI	⊕ □

> 55–65	15		TAI		
> 65–75	17,5		TAI		
> 75–85	20		TAI		

=  $\frac{1}{4}$  tabletti

=  $\frac{1}{2}$  tabletti

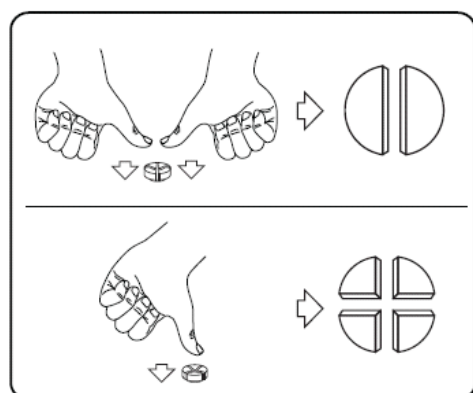
=  $\frac{3}{4}$  tabletti

= 1 tabletti

\* metoklopramidihydrokloridiannos (mg) / eläin / antokerta.

## 9. ANNOSTUSOHJEET

Tabletit voidaan jakaa kahteen tai neljään yhtä suureen osaan tarkan annostuksen varmistamiseksi. Aseta tabletti tasaiselle alustalle jakouurre ylöspäin ja kupera (pyöreä) puoli alustaa vasten.



2 yhtä suurta osaa: paina peukaloilla tabletin molempia reunoja.

4 yhtä suurta osaa: paina peukalolla tabletin keskeltä.

## 10. VAROAIKA (VAROAJAT)

## 11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Ei erityisiä säilytysohjeita.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu pakauksessa merkinnän Käyt. viim. jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Jaettujen tabletien kestoaika sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeen: 3 vuorokautta.

Laita käytämättä jääneet tabletin osat takaisin avattuun läpipainopakkaukseen ja kartonkikoteloon.

## 12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroituksen kohde-eläinlajeittain:

Ei saa käyttää alle 5 kg:n painoisille koirille.

#### Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Vältä antamista eläimille, joilla on sairaus, johon liittyy kouristuskohtauksia, kuten epilepsia, tai päänvamma.

Metoklopramidi voi suurentaa prolaktiinipitoisuutta, joten sen käytössä on oltava varovainen, jos koiralla on valeraskaus.

#### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistrojettava antavan henkilön on noudatettava:

Valmiste voi vahingossa nieltynä aiheuttaa neurologisia vaikutuksia etenkin lapsille.

Lapsia ei saa päästää kosketuksiin tämän eläinlääkevalmisten kanssa. Pane käyttämättä jääneet tabletteien osat takaisin avattuun läpipainopakkaukseen ja kartonkikoteloon, pidä ne tarkoin poissa lasten ulottuvilta ja käytä ne seuraavalla antokerralla.

Jos vahingossa nielet valmistrojettua, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausselosteksti myyntipäällys.

#### Tiimeys ja imetyks:

Tämän eläinlääkevalmisten turvallisuutta tiimeyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

#### Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Jos eläimellä on mahatulehdus, vältä lääkkeen käyttöä samanaikaisesti antikolinergisten lääkkeiden (atropiini) kanssa, koska ne voivat kumota metoklopramidin vaikutukset mahalaukun ja suoliston motiliteettiin.

Samanaikaisen ripulin yhteydessä antikolinergisten lääkkeiden käytölle ei ole vasta-aihetta.

Metoklopramidin samanaikainen käyttö fentiatsiinipohjaisten neuroleptien (asepromatsiini) ja butyrofenonien kanssa lisää neurologisten vaikutusten riskiä (ks. kohta 6).

Metoklopramidi saattaa voimistaa keskushermostoa lamaavien aineiden vaikuttusta. Samanaikaisen käytön yhteydessä on suositeltavaa käyttää pienintä metoklopramidiannosta liiallisen sedaation välittämiseksi.

#### Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Yliannostustapauksessa ei ole havaittu muita kuin kohdassa 6 lueteltuja haittavaikutuksia.

### **13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäristäsi. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

### **14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

17.06.2021

### **15. MUUT TIEDOT**

OPA/ALU/PVC//ALU-läpipainopakkaus, jossa on 10 tablettia.

Kartonkikotelo, jossa on 1 tai 10 läpipainopakkausta.

Kaikkia pakauskokoja ei välittämättä ole markkinoilla.

**BIPACKSEDEL:**  
**Vomend vet 5 mg tugttablett för hund**

**1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR  
FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV  
TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV  
TILLVERKNINGSSATS, OM OLika**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Nederlanderna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Lelypharma B.V.  
Zuiveringsweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Nederlanderna

**2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Vomend vet 5 mg tugttablett för hund

metoklopramidhydroklorid

**3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

Varje tablett innehåller:

**Aktiv substans:**

Metoklopramid (som hydrokloridmonohydrat) 4,46 mg  
(motsvarande 5,0 mg metoklopramidhydroklorid)

Tuggtablett

Ljusbrun med bruna fläckar, smaksatt, rund och konvex 6 mm tablett med en kryssformad brytskåra på den ena sidan.

Tabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar.

**4. ANVÄNDNINGSMRÅDE(N)**

Lindring av symptom såsom frekventa kräkningar, magdilatation (uttänjning av magsäcken), kronisk gastrit (inflammation i magsäcken), duodenogastrisk reflux (återflöde från tunntarmen till magsäcken) och diarré som associeras med minskade rörelser i magtarmkanalen.

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Använd inte vid blödning, hål eller stoppi magsäck eller tarm.

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

## 6. BIVERKNINGAR

Dåsighet och diarré har rapporterats i mycket sällsynta fall.

Påverkan på nervsystemet (upphetsning, oförmåga att samordna rörelser, onormala kroppsställningar och/eller rörelser, prostration (fullständig utmattning/kollaps), darrningar/skakningar, aggression och vokalisering) har rapporterats i mycket sällsynta fall hos hund. Dessa effekter är övergående och försvinner när behandlingen upphör.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- 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).

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet {detaljer för nationellt system}.

## 7. DJURSLAG

Hund



## 8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Ges via munnen.

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 hjälpmittel för att dosera läkemedlet:

Kroppsvikt kg	Dos mg/djur*	Vomend vet 5 mg		Vomend vet 10 mg
5-< 7,5	1,25	<input checked="" type="checkbox"/>		
> 7,5-12,5	2,5	<input checked="" type="checkbox"/>	ELLER	<input checked="" type="checkbox"/>
> 12,5-17,5	3,75	<input checked="" type="checkbox"/>		
> 17,5-22,5	5	<input checked="" type="checkbox"/>	ELLER	<input checked="" type="checkbox"/>
> 22,5-27,5	6,25	<input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		
> 27,5-32,5	7,5	<input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>	ELLER	<input checked="" type="checkbox"/>
> 32,5-37,5	8,75	<input checked="" type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		

> 37,5-45	10	 	ELLER	 
> 45-55	12,5	 	ELLER	 
> 55-65	15	 	ELLER	 
> 65-75	17,5	 	ELLER	 
> 75-85	20	 	ELLER	 

=  $\frac{1}{4}$  tablet

=  $\frac{1}{2}$  tablet

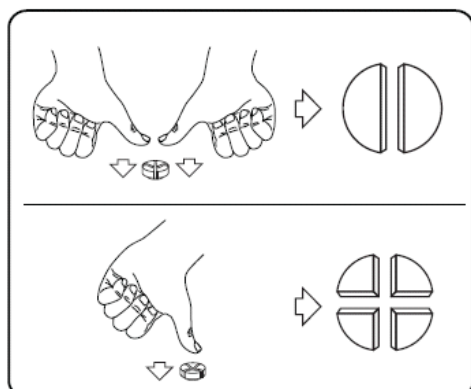
=  $\frac{3}{4}$  tablet

= 1 tablet

\* Metoklopramidhydrokloriddos i mg per djur per dosering.

## 9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

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 konkava (rundade) sidan mot ytan.



Halvor: Tryck med tummarna på tablettenens båda sidor.

Fjärdedelar: Tryck med tummen mitt på tabletten.

## 10. KARENSTID(ER)

## 11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen, efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet för delade tabletter i öppnad innerförpackning: 3 dagar.

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

## 12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Använd inte till hundar som väger mindre än 5 kg.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Undvik att ge läkemedlet till djur med krampsjukdomar, till exempel epilepsi eller skallskada. Eftersom metoklopramid kan öka nivåerna av hormonet prolaktin ska försiktighet iakttas vid användning till skendräktiga hundar.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Detta läkemedel kan påverka nervsystemet efter oavsiktligt intag, särskilt hos barn.

Barn ska inte komma i kontakt med läkemedlet. Oanvända tablettdelar ska läggas tillbaka i det öppnade blistret och kartongen, förvaras utom syn- och räckhåll för barn samt alltid användas vid nästa medicineringstillfälle.

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

#### Dräktighet och digiving:

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

#### Andra läkemedel och Vomend vet:

Vid gastrit (inflammation i magsäcken) ska samtidig ges av antikolinerga läkemedel (atropin) undvikas, eftersom de kan motverka effekterna av metoklopramid på magtarmkanalens rörelser.

Vid samtidig diarré finns inget hinder kontraindikation för användning av antikolinerga läkemedel.

Samtidig användning av metoklopramid och neuroleptika som härstammar från fentiazin (acepromazin) och butyrofenoner ökar risken för påverkan på nervsystemet (se avsnitt 6).

Metoklopramid kan förstärka effekten av CNS-depressiva medel (hämmer det centrala nervsystemet).

Vid samtidig användning bör den längsta dosen av metoklopramid användas för att förhindra kraftig sedering (sövning).

#### Överdosering (symtom, akuta åtgärder, motgift):

Vid överdosering finns inga andra kända biverkningar än de som anges i avsnitt 6.

### **13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL) ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

### **14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

17.06.2021

### **15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

OPA/ALU/PVC//ALU-blister innehållande 10 tablettar.

Kartong med 1 eller 10 blistar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.