

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Vomend vet 10 mg tuggtabletter för hund

2. Sammansättning

Varje tablett innehåller:

Aktiv substans:

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

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

Tabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar.

3. Djurslag

Hund.

4. Användningsområden

Lindring av symtom 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 stopp i magsäck eller tarm.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Använd inte till hundar som väger mindre än 10 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 tablettedelar 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 bipacksedeln eller etiketten.

Dräktighet och digivning:

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

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

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

Vid samtidig diarré finns inget hinder 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 avsnittet "Biverkningar").

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

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

Överdoser (symtom, akuta åtgärder, motgift):

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

7. Biverkningar

Hund:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Dåsighet Diarré Påverkan på nervsystemet ^a (upphetsning, oförmåga att samordna rörelser, onormala kroppsställningar och/eller rörelser, prostration (fullständig utmattning/kollaps), darrningar/skakningar, aggression och vokalisering)
---	--

^a Dessa effekter är övergående och försvinner när behandlingen upphör.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

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 hjälpmedel för att dosera 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

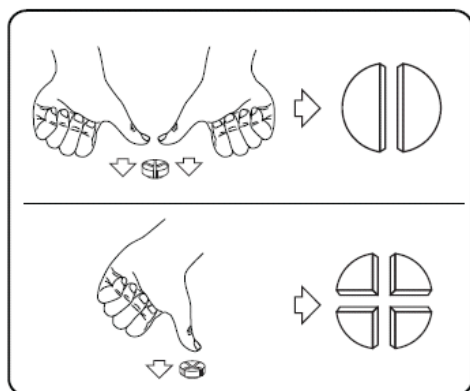
= ¾ tablett

= 1 tablett

* Metoklopramidhydrokloriddos i mg per djur per dosering.

9. Råd om 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 konvexa (rundade) sidan mot ytan.



Halvor: Tryck med tummarna på tabletterns båda sidor.

Fjärdedelar: Tryck med tummen mitt på tabletten.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

Hållbarhet för delade tabletter: 3 dagar.

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

12. Särskilda anvisningar för destruktions

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr. 60781 (SE)

Kartong med 1 eller 10 blister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

10/07/2025

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Lelypharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ Lelystad
Nederländerna

Eller

Genera d.d.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatien

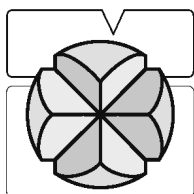
Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Dechra Veterinary Products Ab
Rotebergsvägen 9
192 78 Sollentuna

Sverige
Tel: +46 (0)8325355

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning:

17. Övrig information



--