

## **METPAMİD**

### **TABLET**

#### **FORMÜLÜ:**

Her METPAMİD Tablet 10 mg metoklopramid HCl içerir.

#### **FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ:**

Metoklopramid, apomorfin'in santral ve periferik etkilerini inhibe eden santral etkili bir antiemetiktir. Dokuları asetilkolinin etkisine karşı duyarlı hale getirerek, üst sindirim sisteminin hareketlerini arttırır. Gastrik kontraksiyonların (özellikle antral) tonus ve şiddetini, duodenum ve jejunum hareketlerini arttırırken pilor sfinkterini ve duodenal bulbusu gevşetir. Böylece midenin boşalmasını ve yiyeceklerin barsaktan geçişini hızlandırır. Kolon ve safra kesesinin hareketlerini mide, safra ve pankreas salgılarını etkilemez. Metoklopramid'in farmakolojik etkileri ağızdan alındıktan 30-60 dakika, IV uygulamadan 1-3 dakika ve IM uygulamadan 10-15 dakika sonra görülmeye başlar ve bu etkiler 1-2 saat sürer. Metoklopramid'in %80'i değişmemiş ya da konjuge halde idrarla atılır.

#### **ENDİKASYONLARI:**

- Akut ve tekrarlayan diyabetik gastroparezi de görülen semptomların tedavisinde etkilidir. Geciken mide boşalmalarında ortaya çıkan bulantı, kusma, mide yanması, yemeklerden sonra hissedilen inatçı dolgunluk ve anoreksinin kısa süreli tedavisinde,
- Midenin ilaçlara tahammülsüzlük hallerinde veya ameliyat sonrasında görülen bulantı ve kusmalarda özellikle enfeksiyon hastalıkları sırasında ortaya çıkan sindirim düzensizliklerinde, dispepside,
- Kanser kemoterapisi dahil her türlü akut bulantı ve kusmalarda,
- Mide ve ince barsakta radyolojik tetkikler yapılacağı zaman, mide boşalmasını ve baryumun barsağa geçişini kolaylaştırmakta ve radyasyon bulantı ve kusmalarını önlemekte,
- Gastroözofageal reflü ve mide ülserlerinde kullanılır.

#### **KONTRENDİKASYONLARI:**

Sindirim sistemi kanamaları, mekanik tıkanma veya delinmeleri gibi, bu sistemin hareketlerinin hızlandırılmasının tehlikeli olduğu hallerde ve gebeliğe bağlı kusmalarda kullanılmamalıdır. Böbrek üstü bezi tümörü (feokromositoma) olanlarda, metoklopramide duyarlı olanlarda ve ekstrapiramidal reaksiyon gösterebilen diğer ilaçları kullananlarla, epileptiklerde kullanılması sakıncalıdır.

#### **UYARILAR / ÖNLEMLER:**

Özellikle gençlerde ve yüksek doz metoklopramid kullanılan hallerde ekstrapiramidal reaksiyonlar görülebilir. Bu tür belirtiler ortaya çıkarsa tedavi durdurulmalı, ciddi durumlarda ise antikolinergik, antiparkinson ya da antikolinergik etkileri olan antihistaminiklerle bu belirtiler kontrol altına alınmalıdır. Etkileşim söz konusu olduğu ilaçlarla birlikte kullanılması gerekiyorsa, bu ilaçlar METPAMİD alındıktan birkaç saat sonra kullanılmalıdır.

Diyabetiklerde, araba kullanan ya da dikkat isteyen işleri yapanlarda dikkatle kullanılmalıdır.

Hamilelikte kullanım: Metoklopramid, plasental bariyerden fetusa geçer. Hamilelikte kullanım ile ilgili yeterli ve uygun çalışmalar bulunmadığından; yarar – zarar ilişkisi ve fetusta oluşabilecek zarar gözönünde bulundurularak, doktor kontrolü altında kullanılmalıdır.

Emziren annelerde kullanım: Metoklopramid, süte geçebilir. Bu nedenle emziren annelerde kullanılmamalıdır. Doktora danışmadan kullanılmamalıdır.

#### **YAN ETKİLER/ADVERS ETKİLER:**

En çok görülen yan etkiler; huzursuzluk, sersemlik, yorgunluk ve halsizlik halleridir. Seyrek olarak uykusuzluk, baş ağrısı, bulantı, barsak bozuklukları ve ekstrapiramidal reaksiyonlar görülebilir. Çocuklarda ve gençlerde ya da yüksek dozlar kullanıldığında daha sık görülebilen ekstrapiramidal reaksiyonlar; yüz, kol ve bacaklarda irade dışı istenmeyen hareketler, ender olarak boyun tutulması, göz küresinde irade dışı oynamalar (okülogirik kriz), bulber tipte konuşma ve çiğneme kaslarının felci veya tetanoza benzer distonik reaksiyonlardır. Bu tür reaksiyonlar geçici olup ilaç kesildikten sonraki 24 saat içinde kaybolurlar.

Parkinson tipi bu reaksiyonlar, yaşlılarda daha sık görülebilir. Tardif diskinezi, yaşlılarda uzun süreli metoklopramid tedavisi sonucu görülebilir.

BEKLENMEYEN BİR ETKİ GÖRÜLDÜĞÜNDE DOKTORUNUZA BAŞVURUNUZ.

**İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:** Metoklopramid'in GI sistem hareketleri üzerindeki etkileri antikolinergik ilaçlarla antagonize edilir. Alkol, sedatif, hipnotik, narkotik ve trankilizan ilaçlarla birlikte kullanıldığında metoklopramid aditif sedatif etki gösterir. Mide boşalma zamanını değiştirdiğinden metoklopramid mideden emilen ilaçların (digoksin, simetidin) emilmesini önlerken, ince barsaktan emilenlerin (asetaminofen, tetrasiklin, levodopa, etanol) emilimini arttırır. Benzer şekilde yiyeceklerin barsaklara geçiş ve emilimini etkilediği için, diyabetlerde insülin dozunun ve dozun verilme zamanının ayarlanması da gerekebilir.

**KULLANIM ŐEKLİ VE DOZU:**

Doktor tarafından başka Őekilde tavsiye edilmediđi takdirde; Bir defalık ortalama doz, yetiŐkinlerde 10 mg (1 tablet), 6-14 yaŐ arası çocuklarda 2.5-5 mg. (1/4 – 1/2 tablet)' dir. 6 yaŐından kűkűk çocuklarda ise 0.1 mg/kg 'dir. Bu dozlar gűnde 3-4 defa tekrarlanabilir. İlacın yemeklerden yarım saat önce verilmesi önerilir. 14 yaŐından kűkűk çocuklarda doz ayarlamasının daha dođru yapılabilmesi için oral solűsyon formu tercih edilmelidir.

**DOZ AŐIMI VE TEDAVİŐİ:**

AŐırı dozların alınması halinde, uyuŐukluk, yn tayin edememe, ajitasyon ve ekstrapiramidal reaksiyonlar gibi belirtiler ortaya çıkabilir. Bu belirtiler genellikle 24 saat içinde kaybolur. Acil durumlarda, antikolinergik ve antiparkinson ilaçlar ya da antikolinergik etkileri olan antihistaminik ilaçlarla bu tűr belirtiler kontrol altına alınabilir. (rn: 50 mg IM Difenhidramin HCl).

**SAKLAMA KOŐULLARI:**

25C' nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

**TİCARİ TAKDİM ŐEKLİ VE AMBALAJ MUHTEVASI:**

Her biri 10 mg metoklopramid HCl içeren 30 tabletlik blister ambalajlı kutular.

Piyasada mevcut diđer farmasötik dozaj Őekilleri: Piyasada ayrıca 5 ml.sinde 5 mg metoklopramid HCl içeren 125 ml ŐiŐede METPAMİD ORAL SOLűSYON ve her biri 10 mg metoklopramid HCl içeren 2 ml'lik 5 ampullűk kutular halinde METPAMİD AMPUL formları mevcuttur.

**Ruhsat sahibi:**

SİFAR İLAÇLARI TİCARET VE SANAYİ A.Ő.  
34725 Fenerbahçe / İSTANBUL

**Üretim ve SatıŐ Yeri:**

YENİ İLAÇ VE HAMMADDELERİ SANAYİ VE TİCARET A.Ő.  
Esenyurt/İSTANBUL  
Ruhsat Tarihi: 23.07.1975  
Ruhsat no: 122/26  
Reçete ile satılır.  
300147-1 BR