



Metoklopramid oralt 10 mg

(ex Primperan) tablett

Kontraindicerat för barn under 1 år.

INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Tablett 10 mg (ex Primperan)
Tablett 10 mg (ex MCP Hexal, MCP AL 10, licens) - alternativ vid rest på godkända produkter

ADMINISTRERING

Tabletten kan delas i två lika stora doser (gäller även licensprodukter).

Tidsintervallet mellan doserna ska vara minst 6 tim, även om dosen inte får behållas vid t.ex. kräkning eller diarré. Detta för att undvika överdosering.

Oralt

Enteralt:

Tabletten kan krossas och slammas upp i vatten i direkt anslutning till administreringen.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

MCP AL 10 (licensprodukt)

10 mg, Tablett

HÅLLBAR: Förvaras vid högst 30 °C. Förvaras i originalförpackning, ljuskänsligt.

MCP Hexal (licensprodukt)

10 mg, Tablett

HÅLLBAR: Förvaras i rumstemperatur i originalförpackning, ljuskänsligt.

Metoklopramid (registrerad produkt)

10 mg, Tablett

HÅLLBAR: Förvaras vid högst 25 °C.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Till följd av tablettens styrka är denna endast lämplig att ge till barn från 30 kg. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Tidsintervallet mellan doserna ska vara minst 6 tim. Detta för att undvika överdosering och biverkningar. Antidot är difenhydramid.

Postoperativt illamående och kräkningar (PONV)

Förebyggande av cytotostatikainducerat illamående och kräkningar (CINV) (ej 1:a handsval)

Vid CINV-profylax används metoklopramid vanligen vid medelhög risk om steroider och NK1-receptorantagonist är kontraindicerade.

Barn 1 - 18 år: 0,1 - 0,15 mg/kg x 1 - 3, max 0,5 mg/kg/DYGN upp till 30 mg/DYGN

Alternativt (fast dosering)

Barn 10 - 14 kg: 1 mg x 2 - 3

Barn 15 - 19 kg: 2 mg x 2 - 3

Barn 20 - 29 kg: 2,5 mg x 3

Barn 30 - 60 kg: 5 mg x 3

Barn över 60 kg: 10 mg x 3

Behandlingstid: max 5 dagar

Cytostatikainducerat genombrottsillamående, trots förebyggande behandling

Samtidig behandling med antidot difenhydramid ska sättas in.

Barn 1 - 18 år: initialt 1 mg/kg som engångsdos, därefter 0,0375 mg/kg x 4





Metoklopramid oralt 10 mg (ex Primperan) tablett

ÖVRIG INFORMATION

Risken för neurologiska biverkningar, framför allt akuta extrapyramidala symtom, är högre hos barn än hos vuxna. Risken ökar med högre doser och vid långtidsbehandling. Efter en europeisk översyn av riskerna är därför metoklopramid kontraindicerat för barn under 1 år och de godkända indikationerna har begränsats.

Doserna för barn under 30 kg är endast med som allmän information. För denna patientgrupp finns oral lösning 1 mg/mL och orala droppar 4 mg/mL som licensalternativ.

REFERENS/LÄNK

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnfc/current/>

European Medicines Agency (EMA) Rekommendation av ändring i användningen av metoklopramid (Assessment report Metoclopramide only containing medicinal products)

https://www.ema.europa.eu/en/documents/referral/assessment-report-metoclopramide-containing-medicines_en.pdf

FASS

<http://www.fass.se/LIF/startpage?userType=0>

Rekommendation , (Grade 2C)

http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade

Svenska Barnläkarföreningen Pediatrisk hematologi och onkologi - Profylax mot illamående och kräkningar (CINV-profylax)

<https://pho.barnlakarforeningen.se/vardprogram-pho/>

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ingehla Rydén 2021-09-14

ePedID: 2748

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund 2021-09-21

Versionsnummer, major: 5

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2021-09-21

KONTROLLERA ATT UTSKRIVEN KOPIA ÄR GILTIG. NY VERSION KAN HA SKAPATS SEDAN UTSKRIFT