

Dénomination du médicament

METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ?
3. Comment prendre METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : STIMULANT DE LA MOTRICITE INTESTINALE - code ATC : A03FA01.

METOCLOPRAMIDE VIATRIS est un antiémétique. Il contient un médicament appelé ?métoclopramide?. Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

Population adulte

METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable est utilisé chez les adultes dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie ;
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie ;
- le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

Population pédiatrique

METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable est indiqué chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Les comprimés de METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg. D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au métoclopramide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin ;
- si vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome) ;
- si vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux ;
- si vous êtes épileptique ;
- si vous avez la maladie de Parkinson ;
- si vous prenez de la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques (voir rubrique « Autres médicaments et METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ») ;

- si vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5.

Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an (voir ci-dessous « Enfants et adolescents »).

Chez les enfants pesant moins de 30 kg, d'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Ne prenez pas METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable dans les cas mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable :

- si vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque ;
- si vous avez des anomalies du taux de sels minéraux dans votre sang, tels que le potassium, le sodium et le magnésium ;
- si vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque ;
- si vous avez un problème neurologique (cerveau) ;
- si vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins. La dose peut être diminuée dans ces cas (voir rubrique 3).

Votre médecin pourra vous prescrire des examens sanguins pour contrôler vos taux de pigment sanguin. En cas de quantités anormales (méthémoglobinémie), le traitement sera arrêté immédiatement et définitivement.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissement ou de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Le traitement ne doit pas durer plus de 3 mois en raison du risque de mouvements musculaires involontaires.

Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison du risque augmenté de mouvements anormaux (voir rubrique « Ne prenez jamais METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable »). Les comprimés de METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg. D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Autres médicaments et METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable peut modifier la manière dont agissent certains médicaments.

De même, certains médicaments peuvent modifier la façon dont agit METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable. Ces médicaments sont les suivants :

- rifampicine (médicament utilisé pour traiter la tuberculose ou d'autres infections, pouvant diminuer la quantité de métoclopramide dans le sang si administré en même temps) ;
- lévodopa ou autres médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson (voir rubrique « Ne prenez jamais METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ») ;
- anticholinergiques (médicaments utilisés pour soulager les crampes d'estomac ou les spasmes) ;
- dérivés morphiniques (médicaments utilisés pour traiter la douleur sévère) ;
- médicaments sédatifs ;
- médicaments utilisés pour traiter les troubles mentaux ;
- digoxine (médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque) ;
- ciclosporine (médicament utilisé pour traiter certains problèmes du système immunitaire) ;
- mivacurium et suxaméthonium (médicaments utilisés en anesthésie pour le relâchement musculaire) ;
- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour traiter la dépression).

METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car cela peut augmenter l'effet sédatif de METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Si nécessaire, METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable peut être pris pendant la grossesse. Votre médecin décidera si vous devez prendre ce médicament.

METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable n'est pas recommandé si vous allaitez car le métoclopramide passe dans le lait maternel et peut avoir des effets sur votre enfant.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des sensations vertigineuses ou avoir des mouvements saccadés anormaux et une contracture généralisée causant une déformation de votre corps après avoir pris METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable. Cela peut affecter votre vue et votre capacité à conduire des véhicules et utiliser des machines.

METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable contient du lactose

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Toute indication (patients adultes)

La dose recommandée est de 10 mg par prise, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose journalière maximale recommandée est de 30 mg ou 0,5 mg/kg.

La durée de traitement maximale recommandée est de 5 jours.

Prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour, administrée par voie orale.

La dose quotidienne maximale est de 0,5 mg/kg.

Tableau des doses

Age	Poids	Dose par prise	Fréquence
1-3 ans	10-14 kg	1 mg	jusqu'à 3 fois par jour
3-5 ans	15-19 kg	2 mg	jusqu'à 3 fois par jour
5-9 ans	20-29 kg	2,5 mg	jusqu'à 3 fois par jour
9-15 ans	30-60 kg	5 mg	jusqu'à 3 fois par jour
15-18 ans	plus de 60 kg	10 mg	jusqu'à 3 fois par jour

Vous ne devez pas prendre ce médicament plus de 5 jours dans la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ne convient pas pour les enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Fréquence d'administration :

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de vomissements ou de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Personnes âgées

Une diminution de la dose peut être nécessaire en fonction des problèmes rénaux, hépatiques et de l'état général.

D'autres formes pharmaceutiques peuvent être plus appropriées pour cette utilisation.

Adultes ayant des problèmes rénaux

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes rénaux. La dose devra être diminuée si vous avez des problèmes rénaux modérés ou sévères.

D'autres formes pharmaceutiques peuvent être plus appropriées pour cette utilisation.

Adultes ayant des problèmes hépatiques

Consultez votre médecin si vous avez des problèmes hépatiques. La dose devra être diminuée si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

D'autres formes pharmaceutiques peuvent être plus appropriées pour cette utilisation.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 1 an (voir rubrique 2).

Si vous avez pris plus de METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Vous pouvez présenter des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux), une somnolence, des troubles de la conscience, une confusion, des hallucinations et des problèmes cardiaques. Votre médecin pourra vous prescrire un traitement pour ces symptômes si nécessaire.

Si vous oubliez de prendre METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable :

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez le traitement et consultez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous ressentez un des signes suivants au cours de la prise de ce médicament :

- mouvements anormaux (touchant souvent la tête ou le cou). Ils peuvent survenir chez les enfants et les jeunes adultes et particulièrement lors de l'utilisation de doses élevées. Ces symptômes surviennent généralement au début du traitement et peuvent même survenir après administration d'une dose unique. Ces mouvements s'arrêteront après un traitement approprié ;
- fièvre élevée, pression artérielle élevée, convulsions, transpiration, production excessive de salive. Ces signes peuvent être les symptômes d'une maladie appelée le syndrome malin des neuroleptiques ;
- démangeaisons ou éruptions cutanées, gonflement du visage, des lèvres ou de la gorge, difficulté à respirer pouvant être les signes d'une réaction allergique, pouvant être sévère.

Très fréquent (touchant plus de 1 personne sur 10)

- somnolence.

Fréquent (touchant jusqu'à 1 personne sur 10)

- dépression avec symptômes légers à sévères incluant l'apparition d'idées suicidaires ;
- mouvements anormaux tels que tics, tremblements, mouvements de torsion ou contracture musculaire (raideur, rigidité) ;

- syndrome parkinsonien (rigidité, tremblements) ;
- sensation de nervosité ;
- diminution de la tension artérielle (en particulier avec la voie intraveineuse) ;
- diarrhée ;
- sensation de faiblesse.

Peu fréquent (touchant jusqu'à 1 personne sur 100)

- augmentation des taux sanguins d'une hormone appelée prolactine pouvant entraîner une production de lait chez les hommes et chez les femmes n'allaitant pas ;
- règles irrégulières ;
- hallucination ;
- troubles de la conscience ;
- diminution du rythme du cœur (en particulier avec la voie intraveineuse) ;
- allergie ;
- troubles visuels et déviation involontaire du globe oculaire.

Rare (touchant jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- état confusionnel ;
- convulsion (particulièrement chez les patients épileptiques).

Fréquence non connue (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)

- réactions allergiques (telles que l'anaphylaxie, l'angioedème et l'urticaire) pouvant être sévère (en particulier avec la voie intraveineuse). Les symptômes peuvent inclure une éruption cutanée, démangeaison, difficulté à respirer, essoufflement, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue, rhume, peau moite, palpitations, étourdissements, faiblesse ou évanouissement. Consultez votre médecin ou un professionnel de santé immédiatement ou allez aux urgences les plus proches ;
- taux anormaux d'un pigment sanguin qui peut changer la couleur de votre peau ;
- développement anormal des seins (gynécomastie) ;

- spasmes musculaires involontaires après utilisation prolongée en particulier chez les patients âgés ;
- fièvre élevée, tension artérielle élevée, convulsions, transpiration, production excessive de salive. Ces symptômes peuvent être les signes d'une maladie appelée syndrome malin des neuroleptiques ;
- changement du rythme cardiaque, pouvant être vu sur un électrocardiogramme ;
- arrêt cardiaque (en particulier avec la voie injectable) ;
- choc (diminution sévère de la pression cardiaque) (en particulier avec la voie injectable) ;
- perte de connaissance (en particulier avec la voie intraveineuse) ;
- tension artérielle très élevée.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable

- La substance active est :

métoclopramide (chlorhydrate de) 10,54
mg

quantité correspondant à métoclopramide anhydre (chlorhydrate de) 10,00 mg

pour un comprimé sécable.

- Les autres composants sont :

lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que METOCLOPRAMIDE VIATRIS 10 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé sécable. Boîte de 14, 28 ou 40 comprimés sécables sous plaquettes (PVC/Aluminium) et boîte de 150 comprimés sécables en flacon (Polypropylène).

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

VIATRIS SANTE

1 RUE DE TURIN

69007 LYON

FRANCE

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

VIATRIS SANTE

1 RUE DE TURIN

69007 LYON

FRANCE

Fabricant

SOPHARTEX

21, RUE DU PRESSEUR

BP 129

28501 VERNOUILLET

ou

MACORS

RUE DES CAILLOTES

Z.I. PLAINE DES ISLES

89000 AUXERRE

ou

VIATRIS SANTE

360, AVENUE HENRI SCHNEIDER

69330 MEYZIEU

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).