

METOCLOPRAMIDA 10 mg /2 ml**I. INFORMACIÓN DEL PRODUCTO**

Principio activo	Metoclopramida clorhidrato monohidrato
Registro Sanitario	INVIMA 2003M-0002205
Código CUM	19931879
Fabricante	Laboratorio Biosano S.A. / Santiago-Chile
Teléfono/web de Información	56-02-3901300, www.Biosano.cl
Importador	SicmaFARMA S.A.S.

II. COMPOSICIÓN

Cada ampolla de 2 mL de solución inyectable contiene: Metoclopramida clorhidrato monohidrato 11,80 mg (Equivalente a 10 mg de Metoclopramida), Cloruro de sodio, Acido clorhídrico y/o Hidróxido de sodio para ajuste de pH, Metabisulfito de sodio, Agua para inyectables c.s.p.

III. RESUMEN FARMACOLÓGICO

Clasificación Farmacoterapéutica: modificador de la función motora digestiva.

ATC	Sustancia Química	Sistema Orgánico	Grupo Farmacológico	SubGrupo Farmacológico	Subgrupo Químico
A03FA01	METOCLOPRAMIDA	TRACTO ALIMENTARIO Y METABOLISMO	AGENTES CONTRA PADECIMIENTOS FUNCIONALES DEL ESTOMAGO E INTESTINO	PROPULSIVOS	PROPULSIVOS

Vía de Administración: PT – Parenteral

Condición de venta: Con fórmula facultativa.

Acción Terapéutica: Antiemético. Regulador de la función motora digestiva. Antidopaminérgico.

Indicaciones: Indicado en esofagitis. Dispepsia. En el tratamiento de gastrectasias post-vagotomía. En radiología coadyuvante en estudios digestivos, para aumentar la actividad motora del estómago. Como antiemético por su efecto central.

Posología: Según indicación médica. **Niños:** 0.2 mg/kg por dosis. **Adultos:** 10-20 mg por dosis. Vía: I.V. o I.M.

Efectos Colaterales: En algunos pacientes lasitud y especialmente cefaleas, insomnio, diarreas, meteorismo. Signos extrapiramidales. Diskinesias tardías. Amenorrea. Galactorrea. Ginecomastia. Tendencia depresiva.

Contraindicaciones: Pacientes con feocromocitoma, obstrucción mecánica o perforación gastrointestinal. Hemorragia gastrointestinal reciente. Antecedentes de hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: En pacientes con Síndrome de Parkinson. No administrar con fenotiazínicos. La administración debe ser lenta, en caso contrario puede producir decaimiento y ansiedad. Su uso durante el embarazo queda determinado por la severidad del cuadro clínico y bajo la responsabilidad del médico tratante.

Presentación Comercial: Caja por 10 y 100 ampollas.

El fabricante actualizó esta información por última vez el 25 de Febrero de 2010.

El fabricante proporciona de buena fe la información contenida en este documento, considerándola correcta y proveniente de fuentes confiables. No corresponde a una hoja de especificaciones y ninguno sus datos debe ser interpretado como una especificación. El fabricante no puede tomar la responsabilidad de su uso, mal uso, o la precisión de la misma; es responsabilidad del usuario determinar la idoneidad de cualquier material para un propósito específico y de adoptar las precauciones de seguridad que sean necesarias. Por estas razones, el fabricante no asume ninguna responsabilidad y descarta cualquier responsabilidad por pérdida, daño o gasto que surja o esté relacionado de alguna manera con la manipulación, almacenamiento, utilización o eliminación de este producto. Si el producto es usado como un componente de otro producto, esta información de Seguridad no puede ser aplicable. Este documento está destinado sólo como una guía para el manejo apropiado precautorio del producto por una persona adecuadamente capacitada en el uso del mismo. Los individuos que reciban la información deben ejercer su juicio independiente en la determinación de su idoneidad para un propósito particular.