

MOTIDONE®

Dompéridone 1mg / ml
Suspension buvable

FORME ET PRESENTATION :

Suspension buvable : flacon de 200 ml avec seringue doseuse graduée en ml/kg.

COMPOSITION :

Dompéridone (DCI) : 100 mg.
Excipients :
Saccharose (2,6 g/5ml),
Polysorbate 80,
Parahydroxybenzoate de méthyle
et de propyle sodé.
Excipient Q. S. P 100ml

CLASSE THERAPEUTIQUE:

Stimulant de la motricité
intestinale

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Traitement symptomatique des nausées et des vomissements en particulier : post-opératoires, des affections hépatodigestives, après administration d'antimitotiques
- Prévention des nausées et des vomissements après hémodialyse.
- Manifestations dyspeptiques pouvant être liées à un trouble de la motricité digestive
- Reflux gastro-œsophagien.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale :

Limiter la dose et la durée du traitement à une semaine

Adultes et adolescents de 35 Kg ou plus : 10 mg/prise (10ml/prise) jusqu'à 3 fois par jour.

Enfants ou adolescents de moins de 35 Kg : 0.25 mg/kg par prise jusqu'à 3 fois par jour.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants
- Dyskinésies tardives iatrogènes
- Adénome hypophysaire à prolactine ;
- Saignement de l'estomac ou de l'intestin ;
- Occlusion ou obstruction mécanique des voies digestives.
- Hémorragie gastro-intestinale.
- Maladie à risque cardiaque.

REACTIONS INDESIRABLES :

Gynécomastie ; galactorrhée ; troubles des règles.
Crampes abdominales transitoires.
Réactions allergiques cutanées, à type de rash et d'urticaire.

- Risque d'effets indésirables cardiaques.
- Existence d'un risque cardiaque notamment plus élevé chez les patients de plus de 60 ans.

Les patients traités par des doses journalières de plus de 30 mg ou les patients traités de façon concomitante par des médicaments pouvant eux mêmes induire des effets cardiaques
GROSSESSE ET ALLAITEMENT :
Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si ce médicament vous est prescrit au cours de la grossesse, respectez la posologie et la durée de traitement établies par votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'utilisation de ce médicament au cours de l'allaitement est déconseillée.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

L'association avec un dérivé anti cholinergique est déconseillée, Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien

CONSERVATION :

A conserver à une température qui ne dépasse pas 30°C
Ne pas dépasser la date limite d'utilisation.

Ne pas utiliser le flacon 3 mois après ouverture.

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Ce médicament est délivré sur ordonnance : Liste II.
Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien

MÉDICAMENT ENREGISTRÉ N° :
14/09/10F047/077

CECI EST UN MÉDICAMENT

Un médicament n'est pas un produit comme les autres, il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif, une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans danger il ne faut jamais abuser des médicaments. il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient. utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin : il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin. exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative. Votre pharmacien connaît les médicaments, suivez ses conseils, il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments, il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

NE LAISSEZ PAS LES MÉDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

*Vous pouvez encore avoir besoin de lire cette notice.
Ne la jetez pas avant d'avoir terminé votre traitement.*

Fabriqué par :

ILAM

Laboratoire Algérien du Médicament

26, Zone d'activité - Zéralda.

Tél : 023.20.81.42/49 Fax : 023.20.81.29

DATE DE REVISION DE LA NOTICE:
JUIN 2014