

NOTICE : INFORMATION DU PATIENT**Primperan 10 mg/2 ml solution injectable***Chlorhydrate de métoclopramide*

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 ou votre pharmacien.
- 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 ou votre pharmacien. 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 Primperan solution injectable et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Primperan solution injectable ?
3. Comment utiliser Primperan solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Primperan solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE PRIMPERAN SOLUTION INJECTABLE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Primperan 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

Primperan solution injectable est utilisé chez les adultes dans:

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

Population pédiatrique

Primperan solution injectable est utilisé chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) seulement si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé, dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie
- le traitement des nausées et vomissements survenant après une opération

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER PRIMPERAN SOLUTION INJECTABLE ?

N'utilisez jamais Primperan si :

- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome).
- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux
- vous êtes épileptique
- vous avez la maladie de Parkinson
- vous prenez de la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques (voir rubrique « Autres médicaments et Primperan »)
- 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 Primperan à un enfant âgé de moins de 1 an (voir ci-dessous « Enfants et adolescents »).

Ne prenez pas Primperan dans les cas mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre Primperan

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser Primperan si :

- vous avez des antécédents de battements du coeur anormaux (allongement de l'intervalle QT) ou tout autre problème cardiaque
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sels minéraux, tels que le potassium, le sodium et le magnésium.
- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque
- vous avez un problème neurologique (cerveau)
- 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.

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 « N'utilisez jamais Primperan si »).

Autres médicaments et Primperan

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

En effet, Primperan peut modifier la manière dont agissent certains médicaments. De même, certains médicaments peuvent modifier la façon dont agit Primperan. Ces médicaments sont les suivants:

- lévodopa ou autres médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson (voir rubrique « N'utilisez jamais Primperan si »)
- 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 suxamethonium (médicaments utilisés en anesthésie pour le relâchement musculaire)
- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour traiter la dépression)
- rifampicine : la rifampicine, un médicament pour traiter la tuberculose ou d'autres infections, peut réduire la quantité de métoclopramide dans le sang si elle est administrée en même temps.

Primperan avec de l'alcool

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car cela peut augmenter l'effet sédatif de Primperan.

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, Primperan peut être pris pendant la grossesse. Votre médecin décidera si vous devez prendre ce médicament.

Primperan 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 Primperan. Cela peut affecter votre vue et votre capacité à conduire des véhicules et utiliser des machines.

3. COMMENT UTILISER PRIMPERAN SOLUTION INJECTABLE?

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

Ce médicament vous sera administré par un médecin ou une infirmière. Il sera administré en injection lente dans une veine (au moins 3 minutes) ou sera injecté dans un muscle.

Adultes

Dans le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine et dans la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie: 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.

Dans la prévention des nausées et vomissements pouvant survenir après une opération: une dose unique de 10 mg est recommandée.

Toute indication (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 injection lente dans une veine.

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

Tableau des doses

Age	Poids	Dose	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
9-18 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

Le traitement ne devra pas dépasser 48 heures pour le traitement des nausées et vomissements pouvant survenir après une opération.

Le traitement ne devra pas dépasser 5 jours pour la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Personnes âgées

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

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

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.

Enfants et adolescents

La métoclopramide ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 1 an (voir rubrique 2).

Si vous avez utilisé plus de Primperan que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé trop de Primperan, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245).

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 d'utiliser Primperan

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

Si vous arrêtez d'utiliser Primperan

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez utiliser Primperan.

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, pharmacien ou infirmière 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.
- Démangeaison 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
- 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 qu'anaphylaxie, angioedèmes et urticaires). Les symptômes peuvent comprendre une éruption cutanée, des démangeaisons, des difficultés respiratoires, un essoufflement, un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue, une peau froide et moite, des palpitations, des vertiges, une faiblesse ou un évanouissement.

Contactez immédiatement votre médecin ou un autre professionnel de santé ou allez immédiatement 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 vus 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
- tendances suicidaires
- hypertension artérielle chez des patients avec ou sans tumeur rare de la glande surrénale (phéochromocytome)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. 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 :

Belgique : Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé – Division Vigilance – Boîte Postale 97 – 1000 Bruxelles Madou – Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be – E-mail : adr@afmps.be

Luxembourg : Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé – Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

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

5. COMMENT CONSERVER PRIMPERAN SOLUTION INJECTABLE ?

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

Pas de précautions particulières de conservation.

A conserver dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

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.

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

Que contient Primperan solution injectable ?

- La substance active est le chlorhydrate de métoclopramide : 10 mg par ampoule de 2 ml.
- Les autres composants sont : chlorure de sodium et eau pour préparations injectables.

Aspect de Primperan solution injectable et contenu de l'emballage extérieur

Primperan solution injectable est utilisé pour administration intramusculaire (dans le muscle) ou intraveineuse (dans la veine).

Il est disponible en boîte de 6 ampoules de 2 ml.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Sanofi Belgium

Leonardo Da Vincilaan 19

1831 Diegem

Tél. : 02/710.54.00

e-mail : info.belgium@sanofi.com

Fabricants

DELPHARM DIJON

Boulevard de l'Europe 6

21800 Quétigny

France

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

BE : BE036906

LU : 2000085834

Mode de délivrance : médicament soumis à prescription médicale

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : 06/2023.