

**ANNEXE III**  
**ÉTIQUETAGE ET NOTICE**

## **A. ÉTIQUETAGE**

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

EMEPRID COMPRIMES

**2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES**

1 comprimé de 125 mg contient :

**Substance active :**

Métoclopramide ..... 8,90 mg

(sous forme de chlorhydrate monohydraté)

(soit 10,51 mg de chlorhydrate de métoclopramide monohydraté)

**3. TAILLE DE L'EMBALLAGE**

10 comprimés

**4. ESPÈCES CIBLES**

Chiens et chats.

**5. INDICATIONS**

**6. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie orale.

**7. TEMPS D'ATTENTE**

**8. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}

**9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

**10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »**

Lire la notice avant utilisation.

**11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »**

À usage vétérinaire uniquement.

**12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »**

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

**13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

CEVA SANTE ANIMALE

**14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

FR/V/2183567 8/1980

**15. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE  
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

**Plaquette thermoformée**

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

EMEPRID COMPRIMES

**2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES**

1 comprimé de 125 mg contient :

Métoclopramide ..... 8,90 mg

(sous forme de chlorhydrate monohydraté)

(soit 10,51 mg de chlorhydrate de métoclopramide monohydraté)

**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**4. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}

**B. NOTICE**

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

EMEPRID COMPRIMES

### 2. Composition

1 comprimé de 125 mg contient :

#### Substance active :

Métoclopramide ..... 8,90 mg

(sous forme de chlorhydrate monohydraté)

(soit 10,51 mg de chlorhydrate de métoclopramide monohydraté)

Comprimé blanc à ivoire, avec une barre de sécabilité.

### 3. Espèces cibles

Chiens et chats.

### 4. Indications d'utilisation

- Traitement symptomatique des vomissements et dyskinésies digestives notamment lors de gastrite, dyspepsie, spasme du pylore, insuffisance rénale chronique et d'intolérance digestive à certains médicaments.

### 5. Contre-indications

Ne pas utiliser lors de perforation ou d'obstruction gastro-intestinale.

### 6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières : Aucune.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Adapter la posologie chez les insuffisants rénaux ou hépatiques (augmentation du risque d'apparition d'effets indésirables). Eviter l'administration chez des animaux épileptiques. Respecter les doses prescrites, en particulier chez les chiens de petites tailles et chez les chats.

En cas de vomissements après la prise des comprimés (susceptible d'entraîner un rejet du médicament), respecter l'intervalle habituel de temps entre 2 prises avant de reprendre le médicament.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux : Aucune.

Gestation et lactation : Les études de laboratoires n'ont pas mis en évidence d'effets fœtotoxiques ou tératogènes. Cependant, les études menées sur les animaux de laboratoire sont limitées.

L'innocuité de la substance active n'a pas été établie en cas de gestation ou de lactation.

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Eviter, lors de gastrite, l'administration d'anticholinergiques (atropine). Lors de diarrhée concomitante, il n'y a pas de contre-indications à l'emploi d'anticholinergiques.

L'association métoclopramide avec des neuroleptiques dérivés de la phénothiazine (acépromazine) augmente le risque d'apparition d'effets extrapyramidaux.

Le métoclopramide peut potentialiser l'action des déprimeurs du SNC. En cas d'association, il est conseillé d'utiliser la posologie basse de métoclopramide afin d'éviter une sédation excessive.

**Surdosage :** La plupart des signes cliniques observés après un surdosage sont les effets extrapyramidaux bien connus (voir rubrique « Effets indésirables »).

En l'absence d'antidote spécifique, il est recommandé d'offrir un environnement calme à l'animal jusqu'à ce que les effets extrapyramidaux disparaissent.

Le métoclopramide étant rapidement métabolisé et éliminé, ces effets indésirables disparaissent rapidement.

**Incompatibilités majeures :** Aucune connue.

## 7. Effets indésirables

Chiens et chats

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Effets extrapyramidaux <sup>1</sup> (Agitation, ataxie, posture et/ou mouvements anormaux, prostration, tremblements et agressivité, vocalises).
--	--

<sup>1</sup> Ces effets sont transitoires et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : <https://pharmacovigilance-anmv-anses.fr>.

## 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale.

0,45 à 0,89 mg de métoclopramide par kg de poids corporel et par jour, équivalent à 0,5 à 1 mg de chlorhydrate de métoclopramide monohydraté à administrer au choix en 2 ou 3 prises régulièrement espacées :

Choix 1 : soit 0,23 à 0,45 mg de métoclopramide par kg de poids corporel et par prise à administrer 2 fois par jour, selon le tableau suivant :

Poids (en kg)	Nombre de comprimés/prise	Nombre de prises par jour
9 < ... < 19	1/2	2
20 < ... < 28	1	
29 < ... < 39	1 – 1/2	
40 < ... < 60	2	

Ou

Choix 2 : soit 0,15 à 0,30 mg de métoclopramide par kg de poids corporel et par prise à administrer 3 fois par jour, selon le tableau suivant :



Poids (en kg)	Nombre de comprimés/prise	Nombre de prises par jour
14 < ... < 29	1/2	3
30 < ... < 44	1	
45 < ... < 59	1 – 1/2	
60 < ... < 80	2	

### **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

L'intervalle entre deux administrations ne doit pas être inférieur à 6 heures.

### **10. Temps d'attente**

### **11. Précautions particulières de conservation**

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

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

### **12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères. Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement. Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

### **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament soumis à ordonnance.

### **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

FR/V/2183567 8/1980

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés  
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :  
CEVA SANTE ANIMALE  
10 avenue de La Ballastière

33500 LIBOURNE

Fabricant responsable de la libération des lots

CEVA SANTE ANIMALE

ZI Très le Bois

22600 LOUDEAC

Ou

CEVA SANTE ANIMALE –

Boulevard de la communication

Zone autoroutière

53950 Louverné France

Responsable de mise sur le marché et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

CEVA SANTE ANIMALE

10 avenue de La Ballastière

33500 LIBOURNE

Tél : 00 800 35 22 11 51

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.