

Anexo 1: TABLA RESUMEN DE INDICACIONES (METOCLOPRAMIDA) (para información detallada consultar la ficha técnica)

Indicaciones	Comprimidos 10 mg		Solución oral 1 mg/ml		Solución inyectable 10mg/2ml o 5mg/ml	
	Antes de la revisión	Situación actual	Antes de la revisión	Situación actual	Antes de la revisión	Situación actual
Tratamiento sintomático de náuseas y vómitos	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Adultos Tratamiento sintomático de náuseas y vómitos, incluyendo náuseas y vómitos inducidos por migraña aguda. En migraña aguda, se puede usar metoclopramida en combinación con analgésicos orales para mejorar la absorción de los analgésicos Población pediátrica No autorizada	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Adultos Tratamiento sintomático de náuseas y vómitos, incluyendo náuseas y vómitos inducidos por migraña aguda. En migraña aguda, se puede usar metoclopramida en combinación con analgésicos orales para mejorar la absorción de los analgésicos Población pediátrica No autorizada	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Adultos Tratamiento sintomático de náuseas y vómitos, incluyendo náuseas y vómitos inducidos por migraña aguda. Población pediátrica No autorizada
Trastornos funcionales de la motilidad digestiva	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Eliminación de la indicación	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Eliminación de la indicación	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Eliminación de la indicación
Preparación de exploraciones del tubo digestivo	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Eliminación de la indicación	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Eliminación de la indicación	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Eliminación de la indicación
Prevención y tratamiento de las náuseas y de la emesis provocadas por radioterapia, cobaltoterapia y quimioterapia antineoplásica	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Adultos Prevención de náuseas y vómitos retardados inducidos por quimioterapia (NVIQ). Prevención de náuseas y vómitos inducidos por radioterapia (NVIR). Población pediátrica Primperan está indicado en niños (entre 1-18 años de edad) para: Prevención de náuseas y vómitos retardados inducidos por quimioterapia (NVIQ) como opción de segunda línea.	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Adultos Prevención de náuseas y vómitos retardados inducidos por quimioterapia (NVIQ). Prevención de náuseas y vómitos inducidos por radioterapia (NVIR). Población pediátrica Primperan está indicado en niños (entre 1-18 años de edad) para: Prevención de náuseas y vómitos retardados inducidos por quimioterapia (NVIQ) como opción de segunda línea.	Adultos: Autorizada Población pediátrica - Uso en niños menores de 1 año: su uso está contraindicado. - Uso en niños y adolescentes entre 1 y 18 años: su uso no está recomendado.	Adultos Prevención de náuseas y vómitos inducidos por radioterapia (NVIR). Población pediátrica Primperan está indicado en niños (entre 1-18 años de edad) para: Prevención de náuseas y vómitos retardados inducidos por quimioterapia (NVIQ) como opción de segunda línea
Tratamiento de náuseas y vómitos postoperatorios (NVPO) (indicación autorizada después de la revisión)	-	-	-	-	-	Adultos Prevención de náuseas y vómitos postoperatorios (NVPO). Población pediátrica Primperan está indicado en niños (entre 1-18 años de edad) para: Tratamiento de náuseas y vómitos postoperatorios establecidos (NVPO) como opción de segunda línea.

Información relativa a la población pediátrica (< 18 años)

Presentaciones anuladas que se suspende su comercialización:

Gotas orales en solución 2,6 mg/ml

Solución inyectable 20 mg/ml