

 **Sonderausgabe****Nachtrag zur Sonderausgabe Zulassungswiderruf von MCP-Tropfen –  
Stufenplanverfahren zu Metoclopramid-haltigen Arzneimitteln**

Am 24.4.2014 haben Sie eine Sonderausgabe des Praxisinformationsdienstes zu Metoclopramid-haltigen Arzneimitteln erhalten. Grundlage dieser Information war eine Mitteilung der Arzneimittelkommission der Deutschen Apotheker vom 15.4.2014. Am 25.4.2014 hat diese eine ergänzende Information zum Rückruf Metoclopramid-haltiger Arzneimittel herausgegeben. Demnach besitzt bei Erwachsenen auch die orale Darreichungsform die Zulassung zur

- symptomatischen Behandlung von Übelkeit und Erbrechen, einschließlich Übelkeit und Erbrechen, die durch akute Migräne hervorgerufen werden.

In der ursprünglichen Mitteilung vom 15.4.2014 war nur die parenterale Darreichungsform angegeben. Wir bitten Sie, diesen Nachtrag zu beachten.

Nach einer vom Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) herausgegebenen Information beträgt für die orale Darreichungsform die maximale empfohlene Behandlungsdauer fünf Tage.

Eine Zusammenfassung der wichtigsten Änderungen und Hintergründe zum Durchführungsbeschluss finden Sie **hier** auf der Homepage des BfArM.

**Eine Information  
der Abteilung Öffentlichkeitsarbeit der KV Berlin**

Redaktion: Juliana Gralak, Susanne Roßbach

Herausgeber: Vorstand der KV Berlin, Dr. Angelika Prehn (V.i.S.d.P)

Kontakt: Service-Center

Telefon: 31 00 3-999

Fax: 31 00 3-900

E-Mail: [service-center@kvberlin.de](mailto:service-center@kvberlin.de)