

Vomex A® i.m. Injektionslösung, i.v. Injektionslösung: Wirkst.: Dimenhydrinat.
Zusammensetzung: *i.m.*: 1 Ampulle zu 2 ml enthält 100 mg Dimenhydrinat. *Sonst. Bestandt.*: Benzylalkohol, Propylenglycol u. Wasser f. Injektionszwecke. *i.v.*: 1 Ampulle zu 10 ml enthält 62 mg Dimenhydrinat. *Sonst. Bestandt.*: Wasser f. Injektionszwecke. **Anwendungsgebiet:** Zur Prophylaxe u. symptomatischen Therapie v. Übelkeit u. Erbrechen unterschiedl. Genese, insbes. v. Kinetosen. *i.m.*: Für Kinder ab 6 Jahren u. über 20 kg Körpergewicht, Jugendliche u. Erwachsene. *i.v.*: Für Kinder ab 6 kg Körpergewicht, Jugendliche u. Erwachsene. **Hinweis:** Dimenhydrinat ist zur alleinigen Behandlung v. Zytostatika-induzierter Übelkeit u. Erbrechen nicht geeignet. **Gegenanz.:** Überempfindlichkeit gegen d. Wirkstoff, andere Antihistaminika, Benzylalkohol (*i.m.*) od. einen d. sonst. Bestandt., akuter Asthma-Anfall, Engwinkelglaukom, Phäochromozytom, Porphyrie, Prostatahyperplasie mit Restharnbildung, Krampfanfällen (Epilepsie, Eklampsie), Herzrhythmusstörungen (z. B. Wolff-Parkinson-White Syndrom). Nicht anzuwenden bei einem Körpergewicht unter 6 kg. Vomex A® *i.m.* Injektionslösung ist wegen des Gehalts an Benzylalkohol nicht bei Säuglingen u. Kleinkindern anzuwenden. **Nebenw.:** *Sehr häufig:* Somnolenz; Kopfschmerzen; Benommenheit. *Häufig:* Sedierung; Mydriasis; Tachykardie; Verstopfte Nase; Mundtrockenheit; Muskuläre Schwäche; Störungen bei d. Harnblasenentleerung. *Gelegentlich:* Eingeschränktes Erinnerungsvermögen; Gleichgewichtsstörung; Schwindelgefühl; Aufmerksamkeits-/Koordinationsstörung; Verwirrheitszustand; Halluzination; Stimmungsschwankungen; Schlaflosigkeit; Vertigo; Myasthenie; Erhöhter Intraokulärer Druck. *Selten:* Urticaria; Ödem; Anaphylaktische Reaktionen; nur *i.m.*: Überempfindlichkeitsreaktionen durch Benzylalkohol; Angst; vermind. Sehschärfe; Orthostasesyndrom; Unruhe; Agitiertheit; Nervosität; Tremor; Obstipation; Erythem; Ekzem; Angioödem; Purpura; Allergische Dermatitis. *Sehr selten:* Leuko-, Neutro-, Thrombozytopenie; Hämolyt. Anämie; Extrapiramidale Erkrankung. *Häufigkeit nicht bekannt:* Gastrointestinale Erkrankungen; Hepatische Funktionsstörungen; Photosensibilität; QT-Intervall-Verlängerung im EKG. Pädiatrische Patienten: Möglichkeit d. Auftretens paradoxer Reaktionen wie Unruhe, Erregung, Schlaflosigkeit, Angstzustände od. Zittern. Ältere Patienten: Gelegentliches Auftreten v. Gleichgewichtsstörungen, Verwirrung, Schwindel, Gedächtnis- oder Konzentrationsstörungen werden häufiger beobachtet. **Warnhinw.:** *i.m.*: Enthält Benzylalkohol u. Propylenglycol. **Weitere Hinw.:** s. Fachinformation. Verschreibungspflichtig. **Stand:** 12/20-1. Klinge Pharma GmbH, 83607 Holzkirchen, Deutschland