

**Modificaciones de la información de los medicamentos autorizados por
procedimiento nacional que contienen:**

DOMPERIDONA

Fecha de publicación: 01.09.2025

Tipo de variación:

- **Procedimiento nacional/reconocimiento mutuo/descentralizado.-**
 - **PSUSA: C.I.3.a (IAin)**
 - **SEÑAL: C.I.z (IAin)**
 - **PSUFU/otra información derivada de PSUSA: IB (C.I.3.z)**
 - **PASS: C.I.3.a**
 - **Otras recomendaciones CMDh: IB C.I.z**

NOTA:

En el caso en que los textos a modificar deban adaptarse y no sean de aplicación directa, o sean medicamentos autorizados por RM/DC para los que no se hayan publicado todavía las traducciones en todos los idiomas, la variación será tipo IB (C.I.3.z-PSUSA/C.I.z-SEÑALES).

Si el CMDh emite recomendaciones específicas a este respecto, *se seguirán las mismas*.

En caso de duda, para más información, consultar CMDh/132/2009/Rev.49, o futuras actualizaciones.

Fecha de implementación*: 06.11.2025

La variación deberá presentarse sobre la ficha técnica y prospecto actualmente autorizados y no podrán incluirse otras modificaciones de formato o contenido de la ficha técnica y prospecto que las indicadas a continuación.

Solo se admite adaptación a QRD en las variaciones tipo IB; en las variaciones IAin, no se admiten cambios por QRD salvo los indicados en la nota publicada por el CMDh REF: CMDh/345/2016 y sus futuras actualizaciones.

Modificaciones que se deben incluir en las secciones relevantes de la Información del medicamento
(texto nuevo **subrayado y en negrita**, texto eliminado ~~tachado atravesado con barra~~)

FICHA TÉCNICA



- Sección 4.3

Debe añadirse la contraindicación siguiente:

Confirmación o sospecha de feocromocitoma debido al riesgo de episodios graves de hipertensión.

PROSPECTO

- Sección 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar <X>

No tome <X>:

si tiene o podría tener un tumor raro de la glándula suprarrenal (feocromocitoma) porque podría elevar su tensión arterial.

La información relativa a la última reunión del CMDh se encuentra en el siguiente link:

[CMDh press release - July 2025.pdf](#)

La Información relativa a medicamentos centralizados se encuentra en el siguiente link:

http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/refh_others.htm