

Pakkauseloste: Tie toa käyttäjälle

Palexia Depot 25 mg -depottabletti

Tapentadoli

Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samankaltaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Palexia Depot on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Palexia Depot -tabletteja
3. Miten Palexia Depot -tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Palexia Depot -tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Palexia Depot on ja mihin sitä käytetään

Palexia Depot -tablettien vaikuttava aine, tapentadoli, on voimakas opioidien luokkaan kuuluva kipulääke. Palexia Depot -tabletteja käytetään vaikean kroonisen kivun hoitoon aikuisilla, joiden kipua voidaan riittävästi hoittaa ainoastaan opioidivalmisteilla.

Tapentadolista, jota Palexia Depot, sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkauselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienhenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Palexia Depot -tabletteja

Älä ota Palexia Depot -tabletteja

- jos olet allerginen tapentadolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on astma tai hengityksesi on vaarallisen hidasta tai pinnallista (hengityslama, hyperkapnia)
- jos suolesi toiminta on lamaantunut
- jos sinulla on akuutti alkoholista, unilääkkeistä, kipulääkkeistä tai muista psyykeen vaikuttavista lääkkeistä (mielialaan ja tunnetiloihin vaikuttavista lääkkeistä) aiheutuva myrkytys (ks. Muut lääkevalmisteet ja Palexia Depot).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Palexia Depot -tabletteja, jos:

- hengityksesi on hidasta tai pinnallista
- paine aivoissasi on kohonnut tai sinulla on tajunnantason häiriötä koomaan saakka
- sinulla on ollut pään vamma tai aivokasvain
- sinulla on maksa- tai munuaissairaus (ks. Miten Palexia Depot -tabletteja otetaan)
- sinulla on haima- tai sappitiesairaus, haimatulehdus mukaan lukien
- käytät opioidiantagonisti-agonisteiksi kutsuttuja lääkkeitä (esim. pentatsosiinia, nalbuifiinia) tai osittaisiksi μ -opioidiagonisteiksi kutsuttuja lääkkeitä (esim. buprenorfiinia).
- jos sinulla on alttius epilepsiaan tai kouristuskohtauksiin tai jos käytät lääkettä, jonka tiedetään lisäävän kouristusten vaaraa, sillä riski saada kohtaus saattaa kasvaa.

Palexia Depot -tableteista saattaa aiheutua fyysisistä ja psyykkistä riippuvuutta. Jos sinulla on taipumusta lääkkeiden väärinkäyttöön tai jos olet riippuvainen lääkkeistä, voit käyttää näitä tabletteja vain lyhyen aikaa ja lääkärin tarkassa seurannassa.

Uneen liittyvät hengityshäiriöt

Palexia Depot sisältää vaikuttavaa ainetta, joka kuuluu opioidien ryhmään. Opioidit voivat aiheuttaa uneen liittyviä hengityshäiriöitä, kuten sentraalista uniapneaa (pinnallinen hengitys tai hengityskatkokset unen aikana) ja uneen liittyvää hypoksemiaa (alhainen veren happipitoisuus). Sentraalisen uniapnean esiintymisriski riippuu opioidiannoksesta. Lääkäri voi harkita opioidien kokonaisanonken pienentämistä, jos sinulla ilmenee sentraalista uniapneaa.

Muut lääkevalmisteet ja Palexia Depot

Kerro lääkäriille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat joutua ottamaan muita lääkkeitä.

Haittavaikutusriski kasvaa, jos käytät lääkettä, joka saattaa aiheuttaa kouristuskohtauksia, kuten jotkin masennuslääkkeet tai psykoosilääkkeet. Riski saada kouristuskohtaus saattaa kasvaa, jos käytät Palexia Depot -tabletteja samaan aikaan. Lääkäri kertoo, sopiko Palexia Depot sinulle.

Samanaikainen Palexia Depot -tablettien ja rauhoittavien lääkkeiden, kuten bentsodiatsepiinien ja niiden kaltaisten lääkkeiden (esimerkiksi tietyt unilääkkeet tai rauhoittavat lääkkeet (esimerkiksi barbituraatit) tai kipulääkkeet, kuten opioidit, morfiini ja kodeiini (myös yskänlääkkeinä), psykoosilääkkeet, H1-antihistamiinit, alkoholi) käyttö lisää uneliaisuuden, hengitysvaikeuksien (hengityslaman) ja kooman riskiä ja voi olla hengenvaarallista. Siksi samanaikaista käyttöä pitää harkita vain silloin, kun muut hoitovaltoehdot eivät ole mahdollisia.

Jos lääkärisi kuitenkin määräää Palexia Depot -tabletteja samanaikaisesti rauhoittavien lääkkeiden kanssa, hänen pitää rajoittaa annosta ja hoidon kestoa.

Kerro lääkäriille kaikista käyttämistäsi rauhoittavista lääkkeistä ja seuraa lääkärin ohjeita annoksesta tarkasti. Voi olla hyödyllistä, että ystäväsi ja sukulaisesi ovat tietoisia yllä mainituista oireista ja löyöksistä. Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulla on tämän kaltaisia oireita.

Jos käytät serotoninipitoisuus iin vaikuttavaa lääkettä (esim. tietyt masennuslääkkeet), keskustele lääkärin kanssa ennen Palexia Depot -tablettien käyttöä, koska serotoninisyndroomatapauksia on esiintynyt. Serotoninisyndrooma on harvinainen, hengenvaarallinen tila. Serotoninisyndrooman oireita ovat tahattomat rytmiset lihassupistukset (myös silmiä liikuttavat lihakset), kiihtymys, runsas hikoilu, vapina, vilkkaat refleksit, lisääntynyt lihasjälteys ja ruumiinlämpö yli 38 C°. Lisätietoja saat lääkäristä.

Palexia Depot -tablettien käyttöä yhdessä muiden, μ -opioidiantagonisti-agonisteiksi (esim. pentatsosiini, nalbuifiini) tai osittaisiksi μ -opioidiagonisteiksi (esim. buprenorfiini) kutsuttujen lääkkeiden kanssa ei ole tutkittu. On mahdollista, että Palexia Depot -tabletit eivät vaikuta yhtä hyvin jos niitä annetaan yhdessä jonkin tällaisen lääkkeen kanssa. Kerro lääkärille, jos parhaillaan saat hoitoa jollakin näistä lääkeistä.

Palexia Depot -tablettien yhteiskäyttö tiettyjen valmisteiden (esim. rifampisiini, fenobarbitaali, mäkkikuisma) kanssa saattaa vaikuttaa siihen, kuinka hyvin tapentadoli vaikuttaa tai aiheuttaa haittavaikutuksia. Nämä valmisteet estäävät tai tehostavat voimakkaasti tiettyjä entsyymejä, joita tarvitaan poistamaan tapentadoli elimistöstä. Tällä on merkitystä erityisesti silloin, kun tämä toinen lääkitys aloitetaan tai lopetetaan. Kerro lääkärille kaikista käytämistäsi lääkeistä.

Palexia Depot -tabletteja ei saa käyttää samanaikaisesti MAO-estäjien (tiettyjen masennuksen hoitoon käytettävien lääkkeiden) kanssa. Kerro lääkärille, jos käytät MAO-estäjiä tai olet käyttänyt niitä edellisen 14 päivän aikana.

Palexia Depot ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Älä juo alkoholia, kun käytät Palexia Depot -tabletteja, koska osa haittavaikutuksista, kuten uneliaisuus, saattaa voimistua. Ruoka ei vaikuta tämän lääkkeen tehoon.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Älä otta tätä lääkettä:

- jos olet raskaana, ellei lääkäri ole antanut sinulle ohjeita käyttää niitä
- synnytyksen aikana, koska vastasyntyneen lapsen hengitys saattaa muuttua vaarallisen hitaaksi tai pinnalliseksi (hengityslama)
- imetyksen aikana, koska lääkettä saattaa erittyä rintamaitoon.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Palexia Depot -tabletit saattavat aiheuttaa uneliaisuutta, huimausta ja näön sumenemista ja saattavat heikentää reaktiokykyäsi. Tälläista saattaa tapahtua etenkin, kun aloitat Palexia Depot -tablettien käytön, kun lääkäri muuttaa ammostustasi tai kun juot alkoholia tai käytät rauhoittavia lääkeitä. Kysy lääkäristä, saatko ajaa autoa tai käyttää koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Palexia Depot sisältää laktoosia

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkkeen ottamista.

3. Miten Palexia Depot -tabletteja otetaan

Ota tätä läkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkärliltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkäri säättää annostasi kipusi voimakkuuden ja yksilöllisen kipuherkkyytesi perusteella. Yleensä on käytettävä pienintä kipua lievittäävää annosta.

Aikuiset

Suositeltu annos on 1 tabletti 12 tunnin välein. Yli 500 mg:n päivittäisiä kokonaisannoksia tapentadolilla Palexia Depot -tableteilla ei suositella. Lääkäri saattaa määrätä toisen, sopivan man annoksen tai antovälin, jos hän katsoo sen sinulle tarpeelliseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos näiden tablettein vaikutus on mielestäsi liian voimakas tai heikko.

Iäkkäät potilaat

Iäkkäiden potilaiden (yli 65-vuotiaiden) annosta ei yleensä tarvitse muuttaa. Tapentadolilla poistuminen elimistöstä saattaa olla kuitenkin hidastunut osalla tähän potilasryhmään kuuluvista potilaista. Jos tämä koskee sinua, lääkäri saattaa suositella toista annostusta.

Maksava- ja munuaissairaus (vajaatoiminta)

Vaikeita maksan toimintahäiriötä sairastavat potilaat eivät saa käyttää näitä tabletteja. Jos sinulla on kohtalainen maksan toimintahäiriö, lääkäri saattaa suositella toista annostusta. Jos sinulla on lieviä maksan toimintahäiriötä, annostusta ei tarvitse muuttaa. Vaikeita munuaisten toimintahäiriötä sairastavat potilaat eivät saa käyttää näitä tabletteja. Jos sinulla on lieviä tai keskivaikeita munuaisten toimintahäiriötä, annostusta ei tarvitse muuttaa.

Käyttö lapsille ja nuorille

Palexia Depot -tabletit eivät sovi lapsille ja alle 18-vuotiaalle nuorille.

Miten ja milloin otat Palexia Depot -tabletteja?

Palexia Depot -tabletit otetaan suun kautta.

Niele tabletit aina kokonaисina riittävän nestemääränsä kanssa.

Älä pureskele, riko tai murskaa tabletteja, koska se saattaa johtaa lääkkeen liian nopeasta elimistöön vapautumisesta aiheutuvaan yliannostukseen.

Voit ottaa tabletit tyhjään mahaan tai aterian yhteydessä.

Tabletin tyhjä kuori ei välttämättä hajoa kokonaan elimistössä ja voi tämän takia näkyä ulosteessa. Tästä ei tarvitse huolestua, koska tabletin vaikuttava aine on jo imeytynyt elimistöösi ja voit nähdä vain tyhjän kuoren.

Miten pitkään käytät Palexia Depot -tabletteja?

Älä käytä näitä tabletteja pidempään kuin mitä lääkäri on määrännyt.

Jos otat enemmän Palexia Depot -tabletteja kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Hyvin suuren annoksen ottamisen jälkeen sinulla saattaa esiintyä:

- silmän mustuaisten supistumista hyvin pienaksi, oksentelua, verenpaineen laskua, sydämensykkeen kiihtymistä, pyörtyminen, tajunnanhäiriötä tai kooma (syvä tajuttomuustila), epileptisiä kouristuksia, hengityksen muuttumista vaarallisen hitaaksi tai pinnalliseksi tai hengityksen pysähtyminen.

Jos tällaista tapahtuu, ota heti yhteyttä lääkäriin!

Jos unohdat ottaa Palexia Depot -tabletteja

Jos unohdat ottaa tabletteja, kipu ilmaantuu todennäköisesti uudelleen. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen, vaan jatka tablettien ottamista aiempaan tapaan.

Jos lopetat Palexia Depot -tablettien käytön

Jos keskeytät tai lopetat hoidon liian aikaisessa vaiheessa, kipu ilmaantuu todennäköisesti uudelleen. Jos haluat lopettaa hoidon, keskustele asiasta lääkärin kanssa ennen hoidon lopettamista.

Hoidon lopettamisesta ei yleensä seuraa jälkivaikutuksia, mutta tableteja jonkin aikaa käytäneillä saattaa esiintyä melko harvinaisissa tapauksissa huonovointisuutta, jos tablettien käyttö lopetetaan äkillisesti.

Oireita saattavat olla:

- levottomuus, silmien vetistäminen, nenän vuotaminen, haukottelu, hikoilu, vilunväristykset, lihaskipu ja silmän mustuaisten laajeneminen
- ärtyisyys, ahdistuneisuus, selkäkipu, nivellkipu, heikkous, vatsan kouristelu, univaikeudet, pahoinvoimi, ruokahaluttomuus, oksentelu, ripuli ja verenpaineen kohoaminen, hengitystaajuuden tai sydämen syketaajuuden kiihtymistä.

Jos sinulla esiintyy hoidon lopettamisen jälkeen jotakin näistä, ota yhteyttä lääkäriin.

Lääkkeen käyttöä ei saa lopettaa äkillisesti, ellei lääkäri niin kehota. Jos lääkäri kehottaa sinua lopettamaan tablettien käytön, hän neuvoo sinulle, miten se tapahtuu. Tablettien käyttö saatetaan lopettaa pienentämällä annosta vähitellen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Merkittäviä haittavaikutuksia tai oireita, joita tarkkailla, ja toimeenpitateet niiden ilmaantuessa:

Tämä lääke voi aiheuttaa allergisia reaktioita. Oireita voivat olla hengityksen vinkuminen, hengitysvaikeudet, silmäluomien, kasvojen tai huulien turpoaminen, ihottuma tai kutina, etenkin koko vartalolla esiintyvä.

Toinen vakava haittavaiketus on tila, jossa hengitys hidastuu tai heikkenee. Sitä ilmenee useimmin iäkkäillä ja heikkokuntoisilla potilailla.

Jos sinulla ilmenee näitä merkittäviä haittavaikutuksia, ota välittömästi yhteys lääkäriin.

Muita mahdollisia haittavaikutuksia ovat:

Hyvin yleiset (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä): pahoinvointi, ummetus, huimaus, unelaisuus, päänsärky.

Yleiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä): ruokahalun heikkeneminen, ahdistuneisuus, masentuneisuus, univaikeudet, hermostuneisuus, levottomuuks, huomiokyvyn häiriöt, vapina, lihasnykäykset, punastelu, hengästyneisyys, oksentelu, ripuli, ruoansulatushäiriöt, kutina, lisääntynyt hikoilu, ihottuma, heikkouden tunne, väsymys, tunne kehon lämpötilan muutoksista, limakalvojen kuivuus, nesteen kertyminen kudoksiin (turvotus).

Melko harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta): lääkkeestä aiheutunut allerginen reaktio (kuten ihonalainen turvotus, nokkosihottuma ja vakavissa tapauksissa hengityksen vaikeutuminen, verenpaineen lasku, kollapsi tai sokki), painon lasku, ajan ja paikan tajun hämärtyminen, sekavuus, jännityneisyys (agitaatio), havaintokyvyn häiriöt, poikkeavat unet, euforinen mieltila, alentunut tajunnantaso, muistin heikkeneminen, psyykkisen tilan heikkeneminen, pyörtyminen, sedaatio, tasapainohäiriöt, puhevaikeudet, tunnottomuuks, poikkeavat ihmontoaistimukset (esim. kihelmöinti, pistely), näön poikkeavuudet, kiihtynyt sydämensyke, hidastunut sydämensyke, sydämentykytys, verenpaineen lasku, epämiellyttävä tunne vatsassa, nokkosihottuma, virtsaamisen aloitusvaikeus, virtsaaminen tiheästi, sukupuolitoimintojen häiriöt, lääkkeen vieroitusoireyhtymä (ks. Jos lopetat Palexia Depot -tablettien käytön), epänormaali olo, ärtiyisyys.

Harvinaiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 1 000:sta): lääkeriippuvuus, poikkeavat ajatuksset, epileptiset kouristukset, pyörtymisen tunne, koordinaatiokyvyn poikkeavuudet, hengityksen muuttuminen vaarallisen hitaksi tai pinnalliseksi (hengityslama), mahalaukun tyhjentymisen heikkeneminen, juopuneisuuden tunne, rentouden tunne.

Tunteeton:

Äkillinen sekavuustila

Itsemurha-ajatuksen ja itsemurhakäyttäytymisen vaara kasvaa yleisesti kroonisesta kivusta kärsivillä potilailla. Lisäksi tietty masennuslääkkeet (jotka vaikuttavat aivojen välittääjäainejärjestelmään) saattavat lisätä tätä riskiä etenkin hoidon alussa. Vaikka myös tapentadoli vaikuttaa aivojen välittääjäaineisiin, tutkimustulosten mukaan tapentadoli ei aiheuta riskin lisääntymistä ihmisiä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Palexia Depot -tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä läkettä ulkopakkauksessa ja läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Nämä menetellä suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Palexia Depot sisältää

Vaikuttava aine on tapentadoli.

Yksi depottabletti sisältää tapentadolihydrokloridia määrän joka vastaa 25 mg tapentadolia

Muut aineet ovat:

Tablettiyydin: hypromelloosi, mikrokiteinen selluloosa, vedetön kolloidinen piidioksiidi, magnesiumstearaatti.

Tabletin pääyllste: hypromelloosi, laktosimonohydraatti, talkki, makrogoli 400, makrogoli 6000, titaanidioksiidi (E 171), keltainen rautaoksidi (E 172), punainen rautaoksidi (E 172).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Hennon ruskehtavanoranssi, soikea, kalvpääällysteinen tabletti (5,5 mm x 10 mm), jossa toisella puolella merkintänä Grünenthalin logo ja vastakkaisella puolella "H9".

Palexia Depot -depottabletit on pakattu läpipainopakkaukseen, ja rasia sisältää 7, 10, 10x1, 14, 14x1, 20, 20x1, 24, 28, 28x1, 30, 30x1, 40, 50, 50x1, 54, 56, 56x1, 60, 60x1, 90, 90x1, 100 tai 100x1 tablettia.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Grünenthal GmbH

Zieglerstr. 6

52078 Aachen

Saksa

Tällä lääkevalmisten on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Itävalta, Belgia, Bulgaria, Kroatia, Kypros, Tšekki, Viro, Saksa, Kreikka, Latvia, Liettua, Luxemburg, Malta, Alankomaat, Puola, Portugali, Romania, Slovakia, Espanja: PALEXIA retard
Ranska: PALEXIA LP

Tanska, Suomi, Islanti, Norja, Ruotsi: PALEXIA Depot

Irlanti, Slovenia, Iso-Britannia: PALEXIA SR

Italia: PALEXIA

Unkari: PALEXIAS

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 27.03.2020

Bipacksedel: Information till användaren

Palexia Depot 25 mg depottabletter

tapentadol

Läs nog i genom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I den här bipackselet finns du information omföljande

1. Vad Palexia Depot är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Palexia Depot
3. Hur du tar Palexia Depot
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Palexia Depot ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Palexia Depot är och vad det används för

Tapentadol, den aktiva substansen i Palexia Depot, är ett starkt smärtstillande läkemedel som tillhör klassen opioider.

Palexia Depot används för behandling av svår kronisk smärta hos vuxna som endast får tillräcklig effekt av opioida smärtstillande läkemedel.

Tapentadol som finns i Palexia Depot kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Palexia Depot

Ta inte Palexia Depot

- om du är allergisk mot tapentadol eller något annat innehållsstämme i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har astma eller om din andning är farligt långsam eller ytlig (andningsdepression, hyperkapni),
- om du har förlamning av tarmkanalen

- om du är akut förgiftad av alkohol, sömntabletter, smärtstillande medel eller andra psykotropa läkemedel (läkemedel som påverkar humör och känsoliv) (se ”Andra läkemedel och Palexia Depot”).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Palexia Depot om du:

- har långsam eller lätt andning
- lider av ökat tryck i hjärnan eller har nedsatt medvetandegrad eller koma
- har haft en huvudskada eller hjärntumör
- lider av lever- eller njursjukdom (se ”Hur du tar Palexia Depot”)
- lider av sjukdom i bukspottkörteln eller gallvägarna, inklusive inflammation i bukspottkörteln,
- tar läkemedel som kallas blandade opioida agonister/antagonister (t ex. pentazocin, nalbufin) eller partiella μ -opioida agonister (t ex. buprenorfin)
- om du har benägenhet att få epileptiska anfall eller kramper, eller om du tar andra läkemedel som kan öka risken för kramper, eftersom risken för anfall kan öka.

Palexia Depot kan leda till fysiskt och psykiskt beroende. Om du har en tendens att missbruка läkemedel eller om du är läkemedelberoende ska du endast ta dessa tabletter under kortare perioder och under strikt medicinsk övervakning.

Sömnrelaterade andningsstörningar

Palexia Depot innehåller en aktiv substans som hör till gruppen opioider. Opioider kan orsaka sömnrelaterade andningsstörningar, t.ex. central sömnnapné (ytlig andning eller andningsuppehåll under sömn) och sömnrelaterad hypoxemi (för låg syrgashalt i blodet).

Risken för att uppleva central sömnnapné beror på dosen av opioider. Läkaren kan överväga att minska din totala opioiddos om du upplever central sömnnapné.

Andra läkemedel och Palexia Depot

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Risken för biverkningar ökar om du tar läkemedel som kan orsaka kramper (anfall), såsom vissa antidepressiva eller antipsykotiska läkemedel. Risken för att få ett anfall kan öka om du samtidigt tar Palexia Depot. Din läkare talar om för dig om Palexia Depot är lämpligt för dig.

Samtidig användning av Palexia Depot och lugnande läkemedel eller läkemedel mot sömnbesvär såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel (vissa sömmmedel eller lugnande medel (t.ex. barbiturater) eller smärtstillande medel såsom opioider, morfin och kodein (även som hostmedicin), antipsykotika, H1-anthistaminer, alkohol) ökar risken för dåsighet, andningssvårigheter (andningsdepression), koma och kan vara livshotande. På grund av detta ska samtidig användning endast övervägas när andra behandlingsalternativ inte är möjliga.

Om läkaren förskriver Palexia Depot tillsammans med lugnande läkemedel, ska dosen och behandlingstiden begränsas av läkaren.

Tala om för läkaren om du tar något lugnande läkemedel och följ noga läkarens dosrekommendationer. Det kan vara bra att informera vänner och anhöriga om att vara uppmärksamma på de tecken och symtom som är beskrivna ovan. Kontakta läkaren om du upplever något av dessa symtom.

Tala med din läkare innan du tar Palexia Depot om du tar en typ av läkemedel som påverkar serotonininnivåer (t ex vissa mediciner för behandling av depression) eftersom det har förekommit fall av serotonininsyndrom. Serotonininsyndrom är ett ovanligt, men livshotande tillstånd. Du kan uppleva

symtom som ofrivilliga, rytmiska sammandragningar av muskler, inklusive de muskler som kontrollerar ögats rörelser, oro, kraftig svettning, skakningar, överdrivna reflexer, ökad muskelpänning och kroppstemperatur över 38 °C. Din läkare kan ge dig råd om detta.

Användning av Palexia Depot tillsammans med andra typer av läkemedel som kallas blandade μ -opioida agonister/antagonister (t.ex. pentazocine, nalbufin) eller partiella μ -opioidagonister (t.ex. buprenorfin) har inte studerats. Det är möjligt att Palexia Depot inte fungerar lika bra om det ges tillsammans med något av dessa läkemedel. Tala om för din läkare om du samtidigt behandlas med något av dessa läkemedel.

Användning av Palexia Depot tillsammans med starka hämmare eller inducerare (t.ex. rifampicin, fenobarbital, johannesört) av vissa enzymer som är nödvändiga för att eliminera tapentadol från din kropp, kan påverka hur bra tapentadol fungerar eller kan orsaka biverkningar. Detta gäller särskilt när den andra behandlingen startar eller avslutas. Informera din läkare om alla läkemedel du tar.

Palexia Depot ska inte tas tillsammans med MAO-hämmare (en typ av läkemedel för behandling av depression). Tala med din läkare om du tar MAO-hämmare eller har tagit dessa de senaste 14 dagarna.

Palexia Depot med mat, dryck och alkohol

Drick inte alkohol vid intag av Palexia Depot eftersom vissa biverkningar som sömnighet kan öka. Mat påverkar inte effekten av detta läkemedel.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Ta inte detta läkemedel:

- om du är gravid om inte din läkare har sagt att du ska göra det
- vid barnafödande eftersom det kan leda till farligt långsam eller ytlig andning (andningsdepression) hos den nyfödda
- vid amning eftersom det kan utsöndras i bröstmjölk.

Körförmåga och användning av maskiner

Palexia Depot kan orsaka sömnighet, yrsel och dimsyn och kan försämra din reaktionsförmåga. Detta kan framför allt hända när du börjar ta Palexia Depot, när din läkare ändrar din dosering eller när du dricker alkohol eller tar lugnande medel. Fråga din läkare om det är tillåtet att köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Palexia Depot innehåller laktos

Om din läkare har sagt att du inte tål vissa sockerarter, kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Palexia Depot

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Din läkare kommer att justera dosen enligt intensiteten på din smärta och din individuella smärtkänslighet. Som regel ska längsta smärtlindrande dos tas.

Vuxna

Rekommenderad dos är 1 tablett var 12:e timme. Totala dygnsdoser av Palexia Depot högre än 500 mg tapentadol rekommenderas inte.

Din läkare kan förskriva en annan mer lämplig dos eller doseringsintervall om det är nödvändigt för dig. Om du känner att effekten av dessa tablettar är för stark eller för svag, tala med din läkare eller apotekspersonal.

Äldre patienter

Ingen dosjustering är vanligtvis nödvändig hos äldre patienter (över 65 år). Utsöndringen av tapentadol kan emellertid vara fördöjd hos vissa patienter i denna åldersgrupp. Om detta gäller dig kan din läkare rekommendera ett annat doseringsintervall.

Lever- och njursjukdom (insufficiens)

Patienter med allvarliga leverproblem ska inte ta dessa tablettar. Om du har måttliga problem kommer din läkare att rekommendera ett annat doseringsintervall. Vid lätta leverproblem krävs ingen dosjustering.

Patienter med allvarliga njurproblem ska inte ta dessa tablettar. Vid lätta eller måttliga njurproblem krävs ingen dosjustering.

Användning för barn och ungdomar

Palexia Depot är inte lämpligt för barn och ungdomar under 18 år.

Hur och när ska du ta Palexia Depot

Palexia Depot ska tas via munnen. Tabletterna ska alltid sväljas hela med en tillräcklig mängd vätska.

Tugga, bryt eller krossa den inte, detta kan leda till överdosering eftersom läkemedlet kan frigöras för snabbt i din kropp.

Du kan ta dessa tablettar på fastande mage eller med måltid.

Tablettens ytterhölje spjälkas inte alltid ner helt i kroppen och kan därför synas i avföringen. Detta är inget du behöver oroa dig för eftersom den aktiva substansen i tabletten redan har tagits upp av kroppen. Det du ser i avföringen är därför bara det tomma skalet.

Hur länge ska du ta Palexia Depot?

Ta inte tablettarna under längre tid än vad din läkare har sagt.

Om du har tagit för stor mängd av Palexia Depot

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

Efter att ha tagit mycket höga doser kan följande uppkomma:

- pupillminskning, kräkningar, blodtrycksfall, hjärtskada, kollaps, nedsatt medvetandegrad eller koma (djup medvetslöshet), epileptiska anfall, farligt långsam eller ytlig andning eller andningsuppehåll kan uppträda.

Om detta händer dig ska en läkare omedelbart tillkallas!

Om du har glömt att ta Palexia Depot

Om du glömmer att ta tabletterna är det sannolikt att smärtan kommer tillbaka. Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos utan fortsätt bara att ta tabletterna som tidigare.

Om du slutar att ta Palexia Depot

Om du avbryter eller avslutar behandlingen för tidigt är det sannolikt att din smärta kommer tillbaka. Om du önskar avbryta behandlingen tala först med din läkare innan behandlingen avslutas.

Som regel blir den inga följdverkningar när behandlingen avslutas, men i sällsynta fall har dock personer som har tagit tabletterna en tid måttet dåligt av att plötsligt sluta att ta dem. Symtom kan vara:

- rastlöshet, vattniga ögon, rinnande näsa, gäspningar, svettningar, frossa, muskelsmärta och förstorade pupiller,
- irritation, oro, ryggvärk, ledsmärta, svaghet, bukkramper, sömnsvårigheter, illamående, minskad aptit, kräkningar, diarré, ökat blodtryck, ökad andning eller ökad puls.

Om du upplever några av dessa besvär efter avslutad behandling, rådfråga din läkare. Du ska inte plötsligt avbryta din behandling om din läkare inte säger att du ska göra det. Om din läkare vill att du slutar ta dina tabletter kommer han/hon att tala om hur du ska göra det, vilket kan innefatta gradvis minskning av dosen.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Viktiga biverkningar eller symptom att vara uppmärksam på och åtgärder om du drabbas:

Denna medicin kan orsaka allergiska reaktioner. Symtom kan vara pipande andningsljud, svårigheter att andas, svullnad av ögonlocken, ansiktet eller läpparna, utslag eller klåda, speciellt sådant som täcker hela din kropp.

En annan allvarlig biverkning är ett tillstånd där du andas långsammare eller svagare än förväntat. Detta drabbar främst äldre och svaga patienter.

Om du är drabbad av dessa viktiga biverkningar, kontakta en läkare omedelbart.

Andra biverkningar som kan uppstå:

Mycket vanliga (kan drabba fler än 1 av 10 användare): illamående, förstopning, yrsel, sömnighet, huvudvärk.

Vanliga (kan drabba upp till 1 av 10 användare): minskad aptit, oro, nedstämdhet, sömnproblem, nervositet, rastlöshet, störd uppmärksamhet, skakningar, muskelryckningar, rodnader, andnöd, kräkningar, diarré, magbesvär, kläda, ökade svettningar, hudutslag, känsla av svaghet, trötthet, känsla av förändrad kroppstemperatur, torra slemhinnor, ansamling av vatten i vävnaderna (ödem).

Mindre vanliga (kan drabba upp till 1 av 100 användare): allergiska reaktioner av läkemedel (inklusive svullnad under huden, nässelfeber och i allvarliga fall andningssvårigheter, blodtrycksfall, kollaps eller chock), viktrömskning, orienteringssvårigheter, förvirring, upprördhet (agitation), förfimmelsesvårigheter onormala drömmar, upprymd sinnesstämning, nedsatt medvetandegrad, minnesförsämring, mental försämring, svimning, däsighet (sedation), balansrubbningar, svårigheter att prata, domningar, onormala känslor i huden (t.ex. kittlingar stickningar), synstörningar, ökad puls, minskad puls, hjärtklappning, minskat blodtryck, obehagskänsla i buken, nässelfeber, fördröjning vid tömning av urinblåsan, frekvent urinering, sexuell rubbning, utsättningssymtom (abstinens) av läkemedel (se ”Om du slutar ta Palexia Depot”), känna sig onormal, irritabilitet.

Sällsynta (kan drabba upp till 1 av 1 000 användare): läkemedelsberoende, onormala tankar, epileptiska anfall, svimmingskänsla, onormal koordination, farligt långsam eller ytlig andning (andningsdepression), försämrad tömning av magsäcken, känsla av berusning, känsla av avspändhet.

Inte känd: delirium

Generellt är sannolikheten att få självmordstankar och självmordstankar större hos patienter som lider av kronisk smärta. Dessutom kan vissa mediciner som används mot depression (vilka påverkar neurotransmittorsystemen i hjärnan) öka denna risk, speciellt i början av behandlingen. Även om tapentadol också påverkar neurotransmitterna så ger inte data från användning av tapentadol hos människor några bevis för en ökad risk.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Palexia Depot ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter ”Utg.dat” och på blistret efter ”EXP”.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkmedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den **aktiva** substansen är tapentadol

Varje tablett innehåller tapentadolhydroklorid motsvarande 25 mg tapentadol.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: hypromellos, mikrokristallin cellulosa, kolloidal vattenfri kiseldioxid, magnesiumstearat. Tabletthölje: hypromellos, laktosmonohydrat, talk, makrogol 400, makrogol 6000, titandioxid (E 171) järnoxid, gul (E172), järnoxid, röd (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Lätt brun-orange filmdragerade avlånga tablettter (5,5 mm x 10 mm) märkta med Grünenthal logotyp på den ena sidan och "H9" på den andra sidan.

Palexia Depot depottabletter är förpackade i blister och tillhandahålls i kartonger om 7, 10, 10x1, 14, 14x1, 20, 20x1, 24, 28, 28x1, 30, 30x1, 40, 50, 50x1, 54, 56, 56x1, 60, 60x1, 90, 90x1, 100 och 100x1 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Grünenthal GmbH

Zieglerstrasse 6

52078 Aachen

Tyskland

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Belgien, Bulgarien, Cypern, Estland, Grekland, Kroatien, Lettland, Litauen, Luxemburg, Malta, Nederländerna, Polen, Portugal, Rumänien, Slovakien, Spanien, Tjeckien, Tyskland, Österrike:
PALEXIA retard

Danmark, Finland, Island, Norge, Sverige: PALEXIA Depot

Frankrike: PALEXIA LP

Irland, Slovenien, Storbritannien: PALEXIA SR

Italien: PALEXIA

Ungern: PALEXIAS

Denna bipacksedel ändrades senast 27.03.2020