

Pakkauseloste : Tietoa käyttäjälle

**Oxycodone STADA 5 mg kapseli, kova
Oxycodone STADA 10 mg kapseli, kova
Oxycodone STADA 20 mg kapseli, kova**

Aikuisille ja yli 12-vuotiaille nuorille

oksikodonihydrokloridi

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 kysyttävästä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Oxycodone Stada on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Oxycodone Stada -valmistetta
3. Miten Oxycodone Stada -valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Oxycodone Stada -valmisteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Oxycodone Stada on ja mihin sitä käytetään

Oxycodone Stada on keskushermostoon vaikuttava voimakas kipulääke, joka kuuluu opioidien lääkeryhmään.

Oxycodone Stada -valmistetta käytetään sellaisen vaikean kivun hoitoon, jota ei saada riittävän hyvin hallintaan muilla kipulääkkeillä kuin opioideilla.

Aikuisille ja yli 12-vuotiaille nuorille.

Oksikodonia, jota Oxycodone Stada sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkauselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Oxycodone Stada -valmistetta

ÄLÄ ota Oxycodone Stada -valmistetta

- jos olet allerginen oksikodonihydrokloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on pahoja hengitysvaikeuksia (hengityslama) ja veressäsi on liian vähän happea (hypokseia) ja/tai liikaa hiiliidioksidia (hyperkapnia)
- jos sinulla on vaikea keuhkohtautauti, keuhkosydänsairaus (*cor pulmonale*, keuhkoverenkierron jatkuvasti kohonneen paineen aiheuttama sydänsairaus) tai akuutti, vaikea keuhkoastma
- jos sinulla on suolilama (paralyyttinen ileus)

- jos lääkäri on kieltynyt sinua käyttämästä voimakkaita kipulääkkeitä (opioideja).

Varoituksset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Oxycodone Stada -valmistetta

- jos olet iäkäs tai heikkokuntoinen
- jos sinulla on vaikea keuhkojen, maksan tai munuaisten vajaatoiminta
- jos sairastat myksedeemaa (kilpirauhasen toimintaan liittyvä sairaus) tai jos kilpirauhasesi toiminta on heikentynyt
- jos sinulla on lisämunuaiskuoren vajaatoiminta (Addisonin tauti)
- jos eturauhasesi on suurentunut (eturauhasen liikasvu)
- jos sairastat alkoholismia tai olet parhaillaan alkoholivieroitusoidossa
- jos sinulla on todettu opioidiriippuvuus
- jos sinulla on haimatulehdus (pankreatiitti)
- jos sinulla on jokin sairaus tai tila (esim. pään alueen vamma), jonka vuoksi aivopaine on koholla
- jos sinulla on verenkierron säätelyn häiriötä
- jos sinulla on sappi- tai virtsanjohdinkoliikki
- jos verenpaineesi on matala tai elimistösi verimäärä on vähentynyt
- jos sinulla on epilepsia tai taipumus saada kouristuksia
- jos käytät MAO:n estäjiä (lääkkeitä, joita käytetään mm. masennuksen hoitoon)
- jos sinulle on tehty hiljattain suoliston tai vatsan alueen leikkaus
- jos sinulla on ahtauttava, tukkeuttava ja tulehduksellinen suolistosairaus.

Keskustele lääkärin kanssa, jos jokin edellä mainituista seikoista koskee tai on koskenut sinua.

Oxycodone Stada voi aiheuttaa riippuvuutta. Oxycodone Stada -valmisteen pitkääikaisen käytön yhteydessä voi kehittyä toleranssi. Tällöin kivun lievittämiseen tarvitaan entistä suurempia Oxycodone Stada -annoksia.

Oxycodone Stada -valmisteen pitkääikäiskäyttö voi aiheuttaa fyysisistä riippuvuutta ja hoidon äkillinen keskeyttäminen voi aiheuttaa vieroitusoireita. Kun Oxycodone Stada -hoito ei enää ole tarpeen, vuorokausianosta on syytä pienentää vähitellen vieroitusoireiden välttämiseksi.

Kun valmistetta käytetään ohjeiden mukaisesti kroonisen kivun hoitoon, fyysisen tai psyykkisen riippuvuuden kehittymisriski on huomattavasti pienempi ja tulee punnita mahdollisia hyötyjä vastaan. Keskustele tästä lääkärin kanssa.

Joskus harvoin voi ilmetä kipuherkkyyden lisääntymistä, johon annoksen suurentaminen ei tehoa. Jos näin käy, ilmoita asiasta lääkärille, jotta hän voi pienentää annosta tai määräätä sinulle jotakin toista opioidikipulääkettä.

Oxycodone Stada -valmistetta ei suositella ennen leikkausta eikä 24 tuntiin leikkauksen jälkeen.

Oxycodone Stada -valmisteen käytössä on syytä noudattaa erityistä varovaisuutta potilaille, joilla on esiintynyt tai esiintyy alkoholin tai lääkkeiden väärinkäyttöä.

Kapselien sisältöä ei saa koskaan injisoida suonensisäisesti, sillä tämä voi aiheuttavaa vakavia haittataapatumia, jotka voivat johtaa kuolemaan.

Sinulla saattaa esiintyä hormonaalisia muutoksia tämän lääkevalmisteen käytön aikana. Lääkärisi voi haluta tarkkailla näitä muutoksia.

Väärinkäyttö dopingtarkoituksiin

Oxycodone Stada -valmisteen käyttö voi aiheuttaa positiivisen tuloksen dopingtestissä. Oxycodone Stada -valmisteen käyttö dopingaineena voi vaarantaa terveyden.

Lapsi

Oxycodone Stada -valmisteen tehoa ja turvallisuutta alle 12-vuotiaiden lasten hoidossa ei ole varmistettu. Sen vuoksi Oxycodone Stada -valmistetta ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille.

Muut lääkevalmisteet ja Oxycodone Stada

Kerro lääkärille tai apteekkienkilokunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkeitä.

- Keskushermosta lamaavat lääkkeet, kuten
 - unilääkkeet ja rauhoittavat lääkkeet (sedatiivit, hypnotit)
 - muut hermostoon vaikuttavat lääkkeet (fentiatsiinit, neuroleptit)
 - masennuslääkkeet
 - lihasrelaksantit
 - allergialääkkeet ja oksentelua hillitseväät lääkkeet (antihistamiinit, pahoinvoittilääkkeet)
 - muut opioidit tai alkoholi

voivat voimistaa oksikodonin haittavaikutuksia, erityisesti hengitysvaikeuksia (hengityslamaa).

Oxycodone Stada -valmisteen samanaikainen käyttö rauhoittavien lääkkeiden, kuten bentsodiatsepiinien tai niiden kaltaisten lääkkeiden kanssa lisää uneliaisuuden, hengitysvaikeuksien (hengityslaman) ja kooman riskiä ja voi olla hengenvaarallista. Tämän vuoksi samanaikaista käytöö harkitaan vain siinä tapauksessa, että muut hoitovaihtoehdot eivät ole mahdollisia.

Jos lääkäri kuitenkin määräää Oxycodone Stada -valmistetta samanaikaisesti rauhoittavien lääkkeiden kanssa, lääkäri pienentää samanaikaisessa hoidossa käytettävää annostusta ja lyhentää hoidon kestoaa.

Kerro lääkärille kaikista käyttämistäsi rauhoittavista lääkeistä ja noudata lääkärin annossuosituksia tarkoin. Edellä mainituista merkeistä ja oireista kannattaa kertoa ystäville ja omaisille. Ota yhteyttä lääkäriin, jos havaitset tällaisia oireita.

- Antikolinergisesti vaikuttavat lääkkeet, kuten
 - muut keskushermoston parasympaattisia ja kolinergisia hermosyitä salpaavat lääkkeet (erääät psykykenlääkkeet)
 - allergialääkkeet (antihistamiinit) ja oksentelua hillitseväät lääkkeet (pahoinvoittilääkkeet)
 - Parkinsonin taudin hoitoon käytettävät lääkkeet voivat voimistaa tiettyjä oksikodonin haittavaikutuksia (esim. ummetusta, suun kuivumista tai virtsaamishäiriötä).
- Makrolidiantibiotit (esim. klaritromysiini, erytromysiini ja telitromysiini), jotkin sienilääkkeet (esim. ketokonatsoli, vorikonatsoli, itrakonatsoli ja posakonatsoli) ja viruslääkkeet (bosepreviiri, ritonaviiri, indinaviiri, nelfinaviiri ja sakinaviiri) voivat voimistaa oksikodonin vaikutusta, joten jos käytät tällaisia lääkeitä, annosta voidaan joutua muuttamaan.
- Simetidiini (närästyslääke), paroksetiini (masennuslääke) ja kinidiini (sydänlääke) voivat estää oksikodonin metabolismia ja siten voimistaa sen vaikutuksia.
- Jotkin epilepsialääkkeet (karbamatiini, fenytoini), rifampisiini (tuberkuulosilääke) ja myös mäkkikuisma-nimininen rohdosvalmiste saattavat heikentää oksikodonin vaikutusta.
- Tiettyt masennuksen hoitoon käytettävät lääkkeet (monoamiinioksidaasin estääjät) saattavat voimistaa oksikodonin haittavaikutuksia (esim. hermoston toiminnan kiintymystä, verenpaineen laskua tai nousua)
- Yksilöillä kliinisesti merkitseviä verenhyytymisen vahvistumista tai heikentymistä on havaittu, jos hyytymisenestolääkeitä (kumariineja) on annettu samanaikaisesti oksikodonihydrokloridin kanssa.

Haittavaikutusten riski kohoaa, jos käytät masennuslääkeitä (kuten sitalopraamia, duloksetiinia, essitalopraamia, fluoksetiinia, fluvoksamiinia, paroksetiinia, sertraliinia, venlafaksiinia). Näillä lääkkeillä saattaa olla yhteisvaikutuksia oksikodonin kanssa, ja saatat saada sellaisia oireita kuten tahattomat, rytmiset

lihassupistukset (ml. silmän liikkeitä hallitsevissa lihaksissa), levottomuuksia, liikahikoilua, vapina, kiihtyneet refleksit, voimistunut lihasjännitys, ruumiinlämpö yli 38 °C. Ota yhteys lääkäriin, jos sinulla on tällaisia oireita.

Oxycodone Stada juoman ja alkoholin kanssa

Alkoholin käyttö Oxycodone Stada -lääkityksen aikana voi aiheuttaa uneliaisuutta ja suurentaa vakavien haittavaikutusten riskiä. Tällaisia vakavia haittoja ovat mm. pinnallinen hengitys, johon liittyy hengityksen pysähymisen riski, ja tajunnanmenetys. Alkoholin juomista Oxycodone Stada -lääkityksen aikana ei suositella.

Greippimehu voi estää oksikodonin metabolismia, jolloin sen vaikutus voimistuu. Siksi greippimehun juomista on syytä välttää Oxycodone Stada -lääkityksen aikana.

Raskaus ja imetyks

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

Raskaus

Oxycodone Stada -valmistetta ei saa käyttää raskauden aikana ellei se ole ehdottomasti vältämätöntä.

Oksikodonin käytöstä raskauden aikana on vain vähän tietoa. Oksikodoni kulkeutuu istukan kautta lapsen verenkierroon.

Oksikodonin pitkääikäinen käyttö raskauden aikana saattaa aiheuttaa vastasyntyneille vieroitusoireita. Jos oksikodonia käytetään synnytyksen aikana, lapsella saattaa esiintyä hengitysvaikeuksia (hengityslamaa).

Imetyks

Oxycodone Stada -valmistetta ei saa käyttää imetyksen aikana. Oksikodoni erittyy rintamaitoon ja saattaa vaikuttaa imeväisikäiseen lapseen, erityisesti jos oksikodonia on otettu useampi annos.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Oksikodoni heikentää tarkkaavaisuutta ja reaktiokykyä siinä määrin, että ajokyky ja koneiden käyttökyky heikkenee tai potilas ei voi lainkaan ajaa eikä käyttää koneita. Vakaassa hoitolanteessa ajoneuvolla ajamista ei ole vältämättä syytä kielää kokonaan. Hoitavan lääkärin on arvioitava tilanne yksilöllisesti. Keskustele lääkärin kanssa siitä, voitko kuljettaa ajoneuvoa ja millä ehdoilla.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottorijoneuvoa 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 opastuksekseen. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Oxycodone Stada sisältää natriumia

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per kova kapseli eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Oxycodone Stada -valmisteita otetaan

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat nuoret

Tavallinen aloitusannos on yksi 5 mg:n kapseli 6 tunnin välein. Lääkäri kuitenkin määrää sopivan annoksen ja ottotiheden sen mukaan, mikä on tarpeen kivun lievittämiseksi.

Jos sinulla on edelleen kipuja tämän lääkityksen aikana, keskustele asiasta lääkärin kanssa.

Munuaisten tai maksan vajaatoimintaa sairastavat aikuiset

Tavallinen aloitusannos on puolet aikuisten suositusannoksesta. Lääkäri määräää sinulle sopivan annoksen terveydentilasi perusteella.

Käyttö lapsille

Oxycodone Stada -valmistetta ei suositella alle 12-vuotiaalle lapsille.

Antotapa

Suun kautta.

Oxycodone Stada -kapselit tulisi niellä kokonaisina riittävän nestemääärän kera.

Oxycodone Stada -kapselit voidaan ottaa aterian yhteydessä tai tyhjään mahaan.

Oxycodone Stada -kapseleita ei saa ottaa alkoholijuoman kera.

[Tämä ohje koskee ainoastaan lapsiturvallisista läpipainopakkauksia:]

Lapsiturvallisen reilutetyyn yksittäispakatuun läpipainopakkauksen avaamisohje:

1. Älä paina kapselia liuskasta taustakalvon läpi.

2. Irrota yksi kapselitasku liuskasta repäisyviivoja pitkin.



3. Irrota taustakalvo taskusta varovasti vetämällä ja ota kapseli pois taskusta.



Jos otat enemmän Oxycodone Stada -valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut Oxycodone Stada -valmistetta liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskuseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi. Seuraavia oireita voi esiintyä: silmien mustuaisten supistuminen, hengityslama, lihasheikous, uneliaisuus ja verenpaineen lasku. Vaikeissa tapauksissa voi esiintyä verenkierron romahtamista, henkistä ja motorista hitautta, tajuttomuutta, syketiheyden hidastumista ja nesteen kertymistä keuhkoihin. Voimakkaiden opioidien, kuten oksikodonin, pähdekkäytöllä suurina annoksina voi johtaa kuolemaan. Älä tee mitään erityistä tarkkuutta vaativaa, älä esim. aja autoa.

Jos unohdat ottaa Oxycodone Stada -valmisteita

Jos unohdat ottaa yhden annoksen, ota se heti kun muistat ja jatka sitten hoitoa tavalliseen tapaan. Älä ota 4 tunnin aikana kahta annosta. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Oxycodone Stada -valmisten käytön

Älä lopeta tämän lääkkeen käyttöä ilmoittamatta siitä lääkärille.

Kun Oxycodone Stada -lääkitys ei enää ole tarpeen, se on syytä lopettaa vähitellen annosta pienentämällä vieroitusoireiden välttämiseksi.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Merkittävät haittavaikutukset tai merkit ja tarvittavat toimenpiteet, kun nämä haittavaikutukset tai merkit ilmenevät:

Jos sinulla ilmenee jokin seuraavista haittavaikutuksista, lopeta Oxycodone Stada -valmisteen käyttö ja ota heti yhteys lääkäriin.

Kaikista merkittävin opioidien aiheuttama riski on hengityslama. Se ilmenee todennäköisimmin iäkkäillä tai heikkokuntoisilla potilailla. Opioidit voivat myös aiheuttaa voimakasta verenpaineen laskua.

Oksikodonit voi aiheuttaa mustuaisten supistumista, keuhkoputkien lihaskouristuksia, sileiden lihasten lihaskouristuksia ja yskänrefleksin estymistä.

Muut mahdolliset haittavaikutukset

Hyvin yleiset (voi esiintyä useammalla kuin 1 potilaalla kymmenestä):

- sedaatio (väsymys, unelaisuus)
- huimaus
- pääänsärky
- ummetus
- pahoinvoioti
- oksentelu
- kutina.

Yleiset (enintään 1 potilaalla kymmenestä):

- ruokahaluttomuus
- useat psyykkiset haittavaikutukset, kuten
 - mielialan muutokset (esim. yleistynyt pelko, masennus)
 - aktiivisuusmuutokset (useimmiten sedaatio, johon voi joskus liittyä väsymystä; joskus aktiivisuuden lisääntyminen, johon liittyy hermostuneisuutta ja unihäiriötä)
 - suorituskyvyn muutokset (ajatushäiriöt, sekavuus)
- vapina
- hengityksen vinkuminen, hengästyneisyys, hikka
- suun kuivuus, vatsakipu, ripuli, ruuansulatusvaivat (dyspepsia)
- ihottuma, lisääntynyt hikoilu
- lisääntynyt virtsaamistarve
- heikkoudentunne (astenia).

Melko harvinaiset (enintään 1 potilaalla sadasta):

- allergiset reaktiot
- antidiureettisen hormonin erityksen häiriöt
- elimistön kuivuminen (dehydraatio)
- havaintomuutokset, kuten itsensä epätodelliseksi ja vieraaksi tunteminen (depersonalisaatio), aistiharhat (hallusinaatiot), sukupuolivietin heikkeneminen, levottomuus, äärimäiset tunnereaktiot, äärimäinen onnellisuudentunne, lääkeriippuvuus (ks. kohta 2)
- lihasjänteiden lisääntyminen tai väheneminen, koordinaatiohäiriöt, lihasten tahaton nykiminen, kouristuskohtaukset (etenkin epilepsiaa sairastavilla tai kouristuksiin taipuvaisilla potilailla), lihasten

- kireys tai niiden venyttämisen vaikeus, puhehäiriöt, pyörtyminen, pistelyntunne (tuntoharhat/parestesia), heikentynyt tunto (hypesthesia), migreeni, makuaistin muutokset, muistinmenetys
- kyynelnesteen erityksen muutokset, mustuaisten supistuminen, näön heikentyminen
 - herkkäkuuloisuus (hyperacusis), huimauksen tai pyörimisen tunne (kiertohuimaus)
 - sydämen sykettiheyden nopeutuminen, sydämentykytys
 - verisuonten laajentuminen (vasodilataatio)
 - hengitysvaikeudet, yskä, kurkkukipu, nuha, äänen muutokset
 - nielemisvaikeudet, suun haavaumat, ientulehdus, suutulehdus (stomatiti), ilmavaivat, röyhtäily, suolentukkeuma (ileus)
 - maksa-arvojen suureneminen
 - ihmisen kuivuuks
 - virtsaamisvaikeudet
 - impotenssi
 - sukupuolihormonien matalat tasot veressä (hypogonadismi, näkyy verikokeissa)
 - kipu (esim. rintakipu), vilunväristykset, nesteen kertyminen kudoksiin (turvotus), huonovointisuus, fyysisen riippuvuuden ja vieroitusoireet, annoksen suurentamista edellyttävän lääketoleranssin kehittyminen, jano
 - tapaturmaiset vammat.

Harvinaiset (enintään 1 potilaalla tuhannesta):

- *herpes simplex* (yskänrakko, iho- ja limakalvotauti)
- imusolmukesairaus (lymfadenopatia)
- ruokahalun lisääntyminen
- matala verenpaine, huimaus istuma- tai makuuasennosta noustessa
- ienverenvuoto, mustat ulosteet, hampaiden väärjätyminen ja vauriot
- kutiseva ihottuma (nokkosihottuma), valoherkkyyss
- lihaskouristukset
- verivirtsaus (hematuria)
- painon muutokset (painonnousu tai -lasku), ihmälaisen sidekudoksen tulehdus (selluliitti).

Hyvin harvinaiset (enintään 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta):

- kesivä ihottuma.

Tuntematton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- vakavat yliperkkyyssreaktiot (anafylaktiset reaktiot)
- aggressiivisuus
- kipuherkkyyden lisääntyminen, johon annoksen suurentaminen ei auta
- hammaskaries
- vatsan oikealla puolella esiintyvä kipu, sappirakon tuleduksen aiheuttama kutina ja keltaisuus
- kuukautisten poisjääminen (amenorrea)
- Oxycodone Stada -valmisten pitkääikäinen käyttö raskauden aikana voi aiheuttaa hengenvaaralliset vieroitusoireet vastasyntyneellä. Vastasyntyneellä voi olla seuraavia oireita: ärtyneisyys, hyperaktiivisuus ja epänormaalit unikuviot, korkeaääninen itku, tärinä, kipeänoloisuus, ripuli ja painon pysyminen paikallaan.

Ehkäisevät toimet:

Jos sinulla ilmenee edellä mainittuja haittavaikutuksia, ota yhteys lääkäriin, jotta hän voi arvioida hoidon tarpeen. Haittavaikutuksena esiintyvää ummetusta voidaan estää runsaskuituisen ruokavalion avulla ja juomalla runsaammin. Jos sinulla ilmenee pahoinvointia tai oksentelua, ota yhteys lääkäriin, jotta hän voi tarvittaessa määräätä sopivan lääkityksen.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. 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. Oxycodone Stada -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä läpipainopakkauksessa/etiketissä tai pahvipakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 30 °C.

Ainoastaan purkeille:

Säilyvyys ensimmäisen avaamisen jälkeen: 6 kuukautta.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Oxycodone Stada sisältää

- Vaikuttava aine on oksikodonihydrokloridi.

Oxycodone Stada 5 mg kapselit:

Yksi kova kapseli sisältää 5 mg oksikodonihydrokloridia vastaten 4,5 mg oksikodonia.

Oxycodone Stada 10 mg kapseli, kova:

Yksi kova kapseli sisältää 10 mg oksikodonihydrokloridia vastaten 9,0 mg oksikodonia.

Oxycodone Stada 20 mg kapseli, kova:

Yksi kova kapseli sisältää 20 mg oksikodonihydrokloridia vastaten 18,0 mg oksikodonia.

- Muut aineet ovat: *Kapselin sisältö*: mikrokiteinen selluloosa, magnesiumstearaatti. *Kapselikuori*: liivate, natriumlaurylsulfaatti, titaanidioksidi (E171), keltainen rautaoksidi (E172), punainen rautaoksidi (E172), indigokarmiini (E132). *Painomuste*: shellakka, musta rautaoksidi (E172), kaliumhydroksidi.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Oxycodone Stada 5 mg kapseli:

Pituudeltaan 14,4 mm kova kapseli, jonka tumman vaaleanpunaiseen runko-osaan on merkitty "5" ja ruskeaan yläosaan "OXY".

Oxycodone Stada 10 mg kapseli:

Pituudeltaan 14,4 mm kova kapseli, jonka valkoiseen runko-osaan on merkitty "10" ja ruskeaan yläosaan "OXY".

Oxycodone Stada 20 mg kapseli:

Pituudeltaan 14,4 mm kova kapseli, jonka haalean vaaleanpunaiseen runko-osaan on merkitty "20" ja ruskeaan yläosaan "OXY".

Pakkauskoot:

Läpipainopakkaukset (PVC/PVdC/Al): 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 90, 98 ja 100 kapselia

Lapsiturvalliset, yksittäin irrotettavat annokset avattavissa läpipainopakkauksissa

(PVC/PVdC/Al/PET/paperi): 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 90, 98 ja 100 kapselia

HDPE-purkit, joissa lapsiturvalliset kannet (PP): 56, 98, 100 ja 250 kapselia

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Saksa

Muut valmistajat

Centrafarm Services B.V.

Nieuwe Donk 9

4879 AC, Etten-Leur

Alankomaat

STADA Nordic ApS

Marielundvej 46A

2730 Herlev

Tanska

Actavis UK Limited

Whiddon Valley

EX32 8NS Barnstaple, N Devon

Iso-Britannia

Balkanpharma-Dupnitsa AD

3, Samokovsko Shosse Str.

2600 Dupnitsa

Bulgaria

Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike

PL 1310

00101 Helsinki

Tämä pakkauselostte on tarkistettu viimeksi 3.5.2019

Bipackse del: Information till användaren

**Oxycodone STADA 5 mg kapsel, hård
Oxycodone STADA 10 mg kapsel, hård
Oxycodone STADA 20 mg kapsel, hård**

För vuxna och ungdomar över 12 år

oxikodonhydroklorid

Läs noga igenom 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 bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Oxycodone Stada är och vad det används för

Oxycodone Stada är ett starkt smärtstillande läkemedel som påverkar centrala nervsystemet och tillhör läkemedelsgruppen opioider.

Oxycodone Stada används för att behandla svår smärta som inte kan kontrolleras tillräckligt väl med andra smärtstillande läkemedel än opioider.

För vuxna och ungdomar över 12 år.

Oxikodonhydroklorid som finns i Oxycodone Stada 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 Oxycodone Stada

Ta INTE Oxycodone Stada

- om du är allergisk mot oxikodonhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har kraftiga andningssvårigheter (andningsdepression) och för litet syre (hypoxi) och/eller för mycket koldioxid (hyperkapni) i blodet
- om du har svår kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL), lunghjärta (*cor pulmonale*, hjärtsjukdom på grund av kronisk överbelastning av lungcirkulationen) eller akut, svår luftrörsastma
- om du har tarmförlamning (paralytisk ileus)
- om din läkare har sagt att du inte får använda starka smärtstillande läkemedel (opioider).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Oxycodone Stada

- om du är äldre eller har svag kondition
- om du har svår lung-, lever- eller njursvikt
- om du har myxödem (sjukdom på grund av bristande sköldkörtelfunktion) eller om du har nedsatt sköldkörtelfunktion
- om du har binjurebarksinsufficiens (Addisons sjukdom)
- om du har förstorad prostata (prostatahypertrofi)
- om du lider av alkoholism eller om du genomgår alkoholavgiftning
- om du har ett konstaterat opioidberoende
- om du har bukspottkörtelinflammation (pankreatitis)
- om du har en sjukdom eller ett tillstånd (t.ex. en skada i huvudet) som medför förhöjt hjärntryck
- om du har störningar i regleringen av blodcirculationen
- om du har en gallvägssjukdom eller kolik i gallvägarna eller urinledaren
- om du har lågt blodtryck eller minskad blodvolym i kroppen
- om du har epilepsi eller tendens till krampfall
- om du använder MAO-hämmare (läkemedel för behandling av bl.a. depression)
- om du nyligen har genomgått en operation i tarmarna eller buken
- om du har en obstruktiv och inflammatorisk tarmsjukdom.

Tala med läkaren om något av de ovannämnda gäller dig eller har gjällt dig tidigare.

Oxycodone Stada kan orsaka beroende. Vid långtidsanvändning kan tolerans utvecklas mot läkemedlets effekter och allt större doser av Oxycodone Stada kan behövas för att behandla smärta.

Långtidsanvändning av Oxycodone Stada kan leda till att fysiskt beroende utvecklas och om du slutar använda läkemedlet plötsligt kan abstinenssymtom uppkomma. När behandlingen med Oxycodone Stada inte längre behövs bör den avslutas med gradvis nedtrappning av dosen för att förebygga abstinenssymtom.

När preparatet används enligt föreskrifterna för behandling av kronisk smärta är risken att utveckla fysiskt eller psykiskt beroende avsevärt mindre och måste vägas mot nyttan. Diskutera detta med läkaren.

I bland kan det i sällsynta fall uppstå ökad smärtkänslighet som inte svarar på dosökning. I så fall ska du meddela detta till läkaren som då kan minska dosen eller ordinera dig ett annat opioidläkemedel mot smärta.

Oxycodone Stada rekommenderas inte före en operation eller 24 timmar efter en operation.

Oxycodone Stada ska ordinaras med särskild försiktighet till patienter som har missbrukat eller missbrukar alkohol eller läkemedel.

Kapslarna ska aldrig injiceras i en ven. Detta kan förorsaka allvarliga biverkningar som även kan vara dödliga.

Du kan känna hormonförändringar när du använder detta läkemedel. Din läkare kan vilja undersöka dina hormonnivåer.

Missbruk i dopningssyfte

Användning av Oxycodone Stada kan ge positiva resultat i dopningstester. Användning av Oxycodone Stada som ett dopningsmedel kan vara farligt för hälsan.

Barn

Säkerhet och effekt av Oxycodone Stada har inte dokumenterats hos barn under 12 år. Därför Oxycodone Stada rekommenderas inte för barn under 12 år.

Andra läkemedel och Oxycodone Stada

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

- Läkemedel som dämpar aktiviteten hos centrala nervsystemet såsom
 - sömnmediciner eller lugnande läkemedel (sedativa, hypnotika)
 - andra läkemedel som påverkar centrala nervsystemet (fentiaziner, neuroleptika)
 - antidepressiva läkemedel
 - muskelavslappnande läkemedel
 - allergiläkemedel (antihistaminer) och läkemedel som dämpar kräkningar (antiemetika)
 - andra opioider och alkohol

kan förstärka biverkningarna av oxikodon, framför allt andningsdepression.

Samtidig användning av Oxycodone Stada och lugnande läkemedel eller läkemedel mot sömnbesvär såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel 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 Oxycodone Stada samtidigt 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 eller anhöriga om att vara uppmärksamma på de tecken och symptom som är beskrivna ovan. Kontakta läkare om du upplever något av dessa symptom.

- Läkemedel med antikolinerga effekter såsom
 - andra läkemedel som blockerar parasympatiska och kolinerga nervtrådar i centrala nervsystemet (vissa psykofarmaka)
 - allergiläkemedel (antihistaminer) och läkemedel mot illamående (antiemetika)
 - läkemedel som används för att behandla Parkinsons sjukdom kan förstärka vissa biverkningar av oxikodon (t.ex. förstopning, munorrhett och urineringsstörningar).
- Makrolidantibiotika (t.ex. klaritromycin, erytromycin eller telitromycin), vissa läkemedel mot svamp (t.ex. ketokonazol, vorikonazol, itrakonazol eller posaconazol) och vissa läkemedel mot virus (t.ex. boceprevir, ritonavir, indinavir, nelfinavir eller sakvinavir) kan förstärka effekten av oxikodon och därför kan dosen behöva justeras om du använder sådana läkemedel.
- Cimetidin (ett läkemedel mot halsbränna), paroxetin (ett läkemedel mot depression) och kinidin (ett hjärtläkemedel) kan hämma metabolismen av oxikodon i kroppen och förstärka dess effekt.
- Vissa läkemedel mot epilepsi (karbamazepin, fenytoin), rifampicin (ett läkemedel mot tuberkulos) och naturpreparatet johannesört kan försämra effekten av oxikodon.
- Vissa läkemedel mot depression (monoaminoxidashämmare) kan förstärka biverkningarna av oxikodon (t.ex. upphetsning, sänkt eller förhöjt blodtryck).
- I enstaka fall har en kliniskt relevant ökning eller minskning av blodkoagulationen observerats när blodförtunnande läkemedel (antikoagulanter av kumarintyp) har använts samtidigt med oxikodonhydroklorid.

Risken för biverkningar ökar om du tar antidepressiva läkemedel (till exempel citalopram, duloxetin, escitalopram, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralin, venlafaxin). Dessa läkemedel kan påverka eller påverkas av oxikodon, och du kan få symptom som ofrivilliga, rytmiska muskelsammandragningar, inklusive i musklerna som styr ögonrörelser, plötsliga rörelser, kraftiga svettningar, skakningar, överdrivna reflexmässiga rörelser, ökad muskelpänning, kroppstemperatur över 38°C. Kontakta din läkare om du upplever dessa symptom.

Oxycodone Stada med dryck och alkohol

Intag av alkohol under behandlingen med Oxycodone Stada kan orsaka sömnighet eller öka risken för allvarliga biverkningar såsom ytlig andning med risk för att andningen upphör samt medvetslöshet. Alkoholkonsumtion rekommenderas inte under behandling med Oxycodone Stada.

Grapefruktjuice kan hämma oxikodons metabolism och därigenom förstärka dess effekt. Därför bör grapefruktjuice undvikas under behandling med Oxycodone Stada.

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 använder detta läkemedel.

Graviditet

Oxycodone Stada får inte användas under graviditet om det är helt nödvändigt. Erfarenheterna av användning av den aktiva substansen oxikodonhydroklorid hos mänskliga under graviditet är otillräckliga. Den aktiva substansen oxikodonhydroklorid överförs till barnet via moderkakan.

Långtidsanvändning av oxikodon under graviditet kan orsaka abstinenssymtom hos nyfödda barn. Om läkemedlet tas under förlossningen, kan barnet få andningsförlamning (svår andningsdepression).

Amning

Oxycodone Stada får inte tas av kvinnor som ammar. Oxikodon går över i bröstmjölken och kan påverka den nyfödda barn, speciellt om många doser har tagits.

Körförmåga och användning av maskiner

Oxikodon försämrar vakenheten och reaktionsförmågan i en sådan utsträckning att körförmågan och förmågan att använda maskiner är påverkad eller upphör helt. Vid stabil behandling behöver det inte vara nödvändigt att förbjuda framförande av motorfordon helt. Den behandlande läkaren måste bedöma situationen individuellt. Diskutera med läkaren om och under vilka omständigheter du kan framföra motorfordon.

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.

Oxycodone Stada innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per hård kapsel, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Oxycodone Stada

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

Vuxna och ungdomar över 12 år

Vanlig startdos är en 5 mg oxikodonhydroklorid med 6 timmars mellanrum. Läkaren avgör dock lämplig dos och dosfrekvens individuellt enligt vad som behövs för att lindra smärtan.

Om du fortfarande har smärtor trots behandlingen ska du diskutera detta med läkaren.

Vuxna med njur- eller leversvikt

Vanlig startdos är hälften av den rekommenderade dosen för vuxna. Läkaren ordinerar dig lämplig dos utifrån ditt hälsotillstånd.

Användning för barn

Oxycodone Stada rekommenderas inte till barn under 12 år.

Användningssätt

Via munnen.

Oxycodone Stada kapslar ska sväljas hela med en tillräcklig mängd vätska.

Oxycodone Stada kapslar kan tas med eller utan mat.

Oxycodone Stada kapslar får inte tas med alkoholhaltiga drycker.

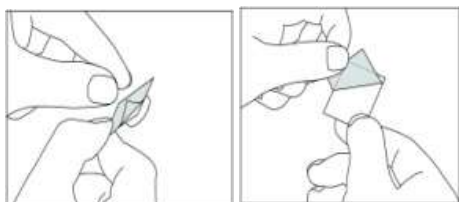
[*För barnsäkra blister endast:*]

Anvisning för att öppna ett barnsäkert perforerat endosblister:

1. Tryck inte ut kapseln ur blisterkartan genom folien.
2. Lösgör en blisterruta från kartan längs den perforerade linjen



3. Dra försiktigt loss folien på baksidan av blisterrutan och ta kapseln ur blisterkartan



Om du har tagit för stor mängd av Oxycodone Stada

Om du fått i dig för stor mängd av Oxycodon Stada eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Följande symtom kan förekomma: pupillsammandragning, andningsdepression, muskelsvaghets, sömnighet och blodtrycksfall. I svåra fall kan cirkulationskollaps, mental och motorisk tröghet, medvetslöshet, långsam hjärtfrekvens och ansamling av vätska i lungorna uppkomma; miss bruk av höga doser av starka opioider så som oxikodon kan leda till dödsfall. Utöva inte aktiviteter som kräver hög koncentrationsnivå, t.ex. bilkörning.

Om du har glömt att ta Oxycodone Stada

Om du har glömt en dos, ska du ta nästa dos så snabbt som du kommer ihåg den och sedan fortsätta behandlingen på vanligt sätt. Ta inte två doser inom 4 timmar. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Oxycodone Stada

Avsluta inte behandlingen utan att först meddela det till läkaren.

När behandlingen med Oxycodone Stada inte längre behövs bör den avslutas med gradvis nedtrappning av dosen för att förebygga abstinenssymtom.

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.

Allvarliga biverkningar eller tecken som du bör se upp med och vad du ska göra om du är drabbad:

Om du får någon av följande biverkningar, sluta använda Oxycodone Stada och kontakta genast läkaren. Andningsförlamning är den största risken med en opioider och förekommer oftast hos äldre eller försvagade patienter. Opioider kan också orsaka kraftigt blodtrycksfall.

Oxikodon kan orsaka minskade pupiller, sammandragning av musklerna i luftrören, sammandragning av den glatta muskulaturen och avsaknad av hostreflex.

Andra eventuella biverkningar

Mycket vanliga (som kan förekomma hos fler än en av tio personer):

- dåsighet (kraftig trötthet och dvala)
- yrsel
- huvudvärk
- förstopning
- illamående
- kräkning
- klåda.

Vanliga (som kan förekomma hos högst en av tio personer):

- aptitlöshet
- olika psykiska biverkningar såsom
 - förändringar i stämningsläget (t.ex. allmän rädska, depression)
 - förändringar i aktivitetstillstånd (oftast sedering, ibland med trötthet, ibland dock ökad aktivitet med nervositet och sömnsvårigheter)
 - förändringar i prestationsförmåga (onormala tankar, förvirring)
- skakningar
- pipande andning, andfåddhet, hicka
- torr mun, magont, diarré, matsmältningsproblem (dyspepsia)
- utslag, ökad svettning
- känsla av ovanlig orkeslöshet
- svaghetskänsla (asteni).

Mindre vanliga (som kan förekomma hos högst en av hundra personer):

- allergiska reaktioner
- störningar i utsöndringen av antidiuretiskt hormon
- uttorkning
- förändrad varseblivning såsom att känna sig överklig och främmande (depersonalisering), hallucinationer, minskad sexlust, rastlöshet, extrema känsloreaktioner, extrem lyckokänsla, läkemedelsberoende (se avsnitt 2)
- ökad eller minskad muskelpänning, koordinationstörningar, ofrivilliga muskelryckningar, krampfall (särskilt hos patienter med epilepsi eller benägenhet för kramper), spända muskler eller svårighet att tänja ut dem, talsvårigheter, svimning, stickningar (känslestörningar), nedsatt känsel (hypestesi), migrän, smakförändringar, minnesförlust
- förändrat tårflöde, minskade pupiller, synstörningar
- ljudöverkänslighet (hyperakusie), känsla av yrsel eller snurrighet (svindel)
- snabbare hjärtfrekvens, hjärtklappning
- utvidgning av blodkärl (vasodilatation)
- andningsförlamning, hosta, halsont, snuva, röstdförändringar

- sväljningssvårigheter, sår i munnen, tandkötsinflammation, muninflammation (stomatitis), luftbesvär, rapningar, tarmstopp (ileus)
- förhöjda leverenzymvärden
- torr hud
- oförmåga att tömma blåsan helt
- impotens
- onormalt låg produktion av könshormon (hypogonadism, ses i blodprov)
- smärta (t.ex. bröstsärt), frossbryningar, vätskeansamling i vävnaderna (svullnad), sjukdomskänsla, fysiskt beroende och abstinenssymtom, utveckling av läkemedelstolerans som kräver doshöjning, törst
- skador på grund av olyckor.

Sällsynta (som kan förekomma hos högst en av tusen personer):

- *herpes simplex* (sjukdom i huden och slemhinnorna)
- lymfkörtelsjukdom (lymfadenopati)
- ökad aptit
- blodtrycksfall, yrsel när man reser sig upp från sittande eller liggande ställning
- blödande tandkött, svartfärgad avföring, missfärgade och skadade tänder
- kliande utslag (nässelutslag), ljuskänslighet
- muskelkrämper
- blod i urinen (hematuri)
- viktförändringar (viktökning eller viktnedskning), inflammation i bindvävnaden under huden (cellulit).

Mycket sällsynta (som kan förekomma hos högst en av 10 000 personer):

- fjällande utslag.

Okänd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- allvarliga allergiska reaktioner (anafylaktoida reaktioner)
- aggressivitet
- ökad känslighet för smärta som inte svarar på dosökning
- tandkaries
- smärta på höger sida av buken, klåda och gulhyad förorsakad av inflammation i gallblåsa
- utebliven menstruation (amenorré)
- långtidsanvändning av Oxycodone Stada under graviditet kan orsaka livsfarligt abstinenssyndrom hos nyfödda. Symtoms att titta på barnen innehåller retlighet, hyperaktivitet och onormala sömnsätt, högröstad gråt, skakningar, illamående, diarré och inte få vikt.

Förebyggande åtgärder mot biverkningar:

Om du får någon av de ovanstående biverkningarna ska du kontakta läkaren som kan bedöma behovet av behandling. Biverkning i form av förstopning kan förebyggas med fiberrik kost och ökat vätskeintag. Om du drabbas av illamående eller kräkningar ska du kontakta läkaren som vid behov kan ordnara lämplig medicinering.

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 Oxycodone Stada ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blisterförpackningen/etiketten eller kartongen efter EXP.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 30°C.

Bara för tabletburk:

Hållbarhet efter första öppnandet: 6 månader.

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

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är oxikodonhydroklorid.

Oxycodone Stada 5 mg kapsel:

En hård kapsel innehåller 5 mg oxikodonhydroklorid, vilket motsvarar 4,48 mg oxikodon.

Oxycodone Stada 10 mg kapsel:

En hård kapsel innehåller 10 mg oxikodonhydroklorid, vilket motsvarar 9 mg oxikodon.

Oxycodone Stada 20 mg kapsel:

En hård kapsel innehåller 20 mg oxikodonhydroklorid, vilket motsvarar 18 mg oxikodon.

- Övriga innehållsämnen är: *Kapselns innehåll*: mikrokristallin cellulosa, magnesiumstearat.

Kapselhölje: gelatin, natriumlaurilsulfat, titandioxid (E171), gul järnoxid (E172), röd järnoxid (E172), indigokarmen (E132). *Tryckbläck*: shellack, svart järnoxid (E172), kaliumhydroxid.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Oxycodone Stada 5 mg:

Hård kapsel, längd 14,4 mm, mörkrosa kapselkropp märkt med "5" och ett brunt lock märkt med "OXY".

Oxycodone Stada 10 mg:

Hård kapsel, längd 14,4 mm, vit kapselkropp märkt med "10" och ett brunt lock märkt med "OXY".

Oxycodone Stada 20 mg:

Hård kapsel, längd 14,4 mm, ljusrosa kapselkropp märkt med "20" och ett brunt lock märkt med "OXY".

Förpackningsstorlekar:

Blisterkortor (PVC/PVdC/Al): 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 90, 98 och 100 kapslar

Barnsäkra perforerade öppningsbara endosblisterkortor (PVC/PVdC/Al/PET/papper): 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 90, 98 och 100 kapslar

Plastburkar (HDPE) med en barnsäker lock (PP): 56, 98, 100 och 250 kapslar

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare
STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Tyskland

Övriga tillverkare

Centrafarm Services B.V.
Nieuwe Donk 9
4879 AC, Etten-Leur
Nederlanderna

STADA Nordic ApS
Marielundvej 46A
2730 Herlev
Danmark

Actavis UK Limited
Whiddon Valley
EX32 8NS Barnstaple, N Devon
Storbritannien

Balkanpharma-Dupnitsa AD
3, Samokovsko Shosse Str.
2600 Dupnitsa
Bulgarien

Lokal företrädare

STADA Nordic Aps, filial i Finland
PB 1310
00101 Helsingfors

Denna bipacksedel ändrades senast 3.5.2019