

Pakkausselostetiedot

Buprenorphine Sandoz 30 mikrog/tunti depotlaastari Buprenorphine Sandoz 40 mikrog/tunti depotlaastari

buprenorfiini

Aikuisten käyttöön

Lue tämä pakkausselostetiedot huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselostetessä. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselostetessä kerrotaan:

1. Mitä Buprenorphine Sandoz on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita
3. Miten Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Buprenorphine Sandoz on ja mihin sitä käytetään

Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien vaikuttava aine on buprenorfiini, joka kuuluu voimakkaiden analgeettien eli kipulääkkeiden lääkeryhmään.

Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita käytetään aikuisilla keskivaikean, pitkäkestoisena kivun hoitoon, jossa tarvitaan voimakkaita kipulääkeitä.

Buprenorphine Sandoz -depotlaastaria ei pidä käyttää akuutin kivun hoitoon.

Buprenorfiini, jota Buprenorphine Sandoz sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselostetessä 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 käytät Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita

Älä käytä Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita

- jos olet allerginen buprenorfiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on hengitysvaikeuksia
- jos sinulla on huumausaineriippuvuus
- jos käytät jotakin monoamiinioksidaasin (MAO:n) estäjälääkettä (esim. tranyylisypromiini, feneltsiini, isokarboksatsidi, moklobemidi ja linetsolidi) tai olet käyttänyt tämän lääkeryhmän lääkeitä edeltävien kahden viikon aikana
- jos sinulla on myasthenia gravis (eräs lihasheikkoutta aiheuttava sairaus)

- jos sinulla on vieroitusoireita (kuten kiihtyneisyyttä, ahdistuneisuutta, vapinaa tai hikoilua) alkoholinkäytön lopettamisen yhteydessä.

Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita ei saa käyttää huumausainevieroitusoireiden hoitoon.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienhenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita

- jos olet hiljattain käyttänyt runsaasti alkoholia
- jos sinulla on epileptisiä kohtauksia tai kouristuksia
- jos sinulla on unenaikeisia hengityshäiriöitä (uniapnea)
- jos sinulla on pään vammasta johtuvaa vaikeaa päänsärkyä tai pahoinvointia tai kohonnut aivopaine (esimerkiksi aivosairauden vuoksi). Depotlaastari saattaa pahentaa oireita tai peittää pään vamman vaikeusasteen.
- jos sinua huimaa tai pyörryttää
- jos sinulla on vaikea maksavaiva
- jos olet tai joku sukulaisesi on jokus väärinkäytänyt alkoholia, reseptilääkkeitä tai huumeita tai ollut niistä riippuvainen
- jos tupakoit
- jos sinulla on jokus ollut mielialahäiriö (masennus, ahdistuneisuus tai persoonallisuushäiriö) tai muu psyykkinen sairaus, johon olet saanut psykiatrinhoitoa
- jos ruumiinlämpösi on koholla, sillä tällöin depotlaastarin vaikuttavaa ainetta saattaa imetyä verenkierroon tavallista enemmän
- jos käytät masennuslääkkeitä.

Masennuslääkkeiden käyttö samanaikaisesti Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien kanssa voi johtaa serotoniinioireyhtymään, joka voi olla henkeä uhkaava tila (ks. "Muut lääkevalmisteet ja Buprenorphine Sandoz").

- jos sinulla on ummetusta.

Tämä lääke voi aiheuttaa kiinnityskohdan reaktioita, jotka ilmenevät yleensä lieväin tai keskivaikeana ihotulehdusena. Tyypillisesti oireita voivat olla punoitus, turvotus, kutina, ihottuma, pienet rakkulat ja kivun/poltteen tunne kiinnityskohdassa. Useimmiten synnä on ihoärsytys, ja reaktiot häviävät Buprenorphine Sandoz -depotlaastarin poistamisen jälkeen. Vakavampiakin allergisia reaktioita, kuten eriterakkuloita, voi esiintyä. Ne voivat levittää kiinnityskohdan ulkopuolelle eivätkä välttämättä häviä nopeasti Buprenorphine Sandoz -depotlaastarin poistamisen jälkeen. Pitkäaikaiset allergiset reaktiot voivat johtaa avohaaivoihin, verenvuotoon, haavaumiin, ihmisen värimuutoksiin ja infekcioihin. Jos havaitset jonkin edellä mainituista iholeaktioista, ota yhteys lääkäriin.

Tämä lääke voi lisätä kipuherkkyyttä etenkin suurina annoksina. Kerro lääkärille, jos näin käy. Annostasi on ehkä pienennettävä tai lääkettäsi muutettava.

Jos olet äskettäin ollut leikkauksessa, keskustele lääkärin kanssa ennen depotlaastarien käyttöä.

Unenaikeiset hengityshäiriöt: Buprenorphine Sandoz voi aiheuttaa unenaikeisia hengityshäiriöitä, kuten uniapneaa (hengityskatkoksia unen aikana) ja unenaikeista hypoksemiaa (hapen vähyyttä veressä). Oireita voivat olla hengityskatkokset unen aikana, yöllinen heräily hengenahdistuksen vuoksi, katkonainen uni tai voimakas uneliaisuus päivääkaan. Jos huomaat tai joku toinen huomaa sinulla näitä oireita, ota yhteys lääkäriin. Lääkäri voi harkita annoksen pienentämistä.

Buprenorphine Sandoz voi vaikuttaa elimistön hormonituotantoon, kuten kortisolin tai sukupuolihormonien tuotantoon, etenkin, jos olet käyttänyt suuria annoksia pitkäaikaisesti.

Lapset ja nuoret

Lääkettä ei saa antaa alle 18-vuotiaalle lapsille ja nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Buprenorphine Sandoz

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

Jotkin lääkkeet voivat lisätä Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien haittavaikutuksia ja voivat aiheuttaa joskus erittäin vakavia reaktioita.

Älä ota muita lääkeitä Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien käytön aikana keskustelematta lääkärin kanssa. Tämä koskee etenkin seuraavia tilanteita:

- Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita ei saa käyttää yhdessä monoamiinioksidaasin (MAO:n) estäjälääkkeiden kanssa (esim. tranyylisypromiini, feneltsiini, isokarboksatsidi, moklobemidi ja linetsolidi) eikä siinä tapauksessa, että olet käyttänyt tämän lääkeryhmän lääkeitä edeltävien kahden viikon aikana.
- Masennuslääkkeet, kuten sitalopraami, essitalopraami, fluoksetiini, fluvoksamiini, paroksetiini, sertraliini, duloksetiini, venlafaksiini, amitriptylliini, doksepiini tai trimipramiini. Näillä lääkkeillä voi olla yhteisvaikutuksia Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien kanssa, ja sinulle voi ilmaantua mm. seuraavia oireita: tahattomat rytmiset lihassupistukset (myös silmänlükkeitä kontrolloivissa lihaksissa), kiihtyneisyys, aistiharhat, kooma, liikahikoilu, vapina, heijasteiden kiihtyminen, lisääntynyt lihasjännitys ja yli 38 °C:n ruumiinlämpö. Ota yhteyttä lääkäriin, jos sinulle kehittyvät tällaisia oireita.
- Jos käytät tiettyjä lääkeitä, kuten fenobarbitaalia tai fenytoinia (epilepsialääkeitä), karbamatsepiinia (epilepsian ja tiettyjen kiputilojen hoitoon) tai rifampisia (tuberkuloosilääke), Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien vaikutus saattaa heikentyä.
- Buprenorphine Sandoz -depotlaastarit saattavat aiheuttaa joillekuille uneliaisuutta, pahoinvointia tai pyörrytystä tai johtaa hengityksen hidastumiseen tai heikkenemiseen. Nämä haittavaikutukset voivat pahentua, jos samaan aikaan käytetään muita lääkeitä, joilla on samankaltaisen vaikutus. Tällaisia ovat esimerkiksi tietty kipu-, masennus-, ahdistuneisuus- ja psykykenlääkkeet, uni- ja nukahtamislääkkeet, verenpainelääkkeet kuten klonidiini, muut opioidit (joita saattaa olla esimerkiksi kipulääkkeissä tai tiettyssä yskänlääkkeissä, esim. morfiini, dekstropropoksifeeni, kodeiini, dekstrometorfaani, noskapiini), väsyttävät antihistamiinit tai anestesia-aineet kuten halotaani.
- Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien samanaikainen käyttö sedatiivisten lääkkeiden, kuten bentsodiatsepiinien tai niiden kaltaisten lääkkeiden, kanssa suurentaa uneliaisuuden, hengitysvaikeuksien (hengityslaman) ja kooman riskiä ja voi olla henkeä uhkaavaa. Tästä syystä samanaikaista käyttöä on syytä harkita vain, jos muut hoitovaihtoehdot eivät ole mahdollisia. Jos lääkäri kuitenkin määrää sinulle Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita yhdessä sedatiivisten lääkkeiden kanssa, lääkärin määräämän annoksen on oltava pieni ja samanaikaisen hoidon lyhytkestoista. Kerro lääkärille kaikista käyttämistäsi sedatiivisista lääkkeistä ja noudata lääkärin antamia annossuosituksia tarkoin. Sinun voi olla hyvä kertoa ystävilleesi tai sukulaisillesi, että edellä mainittuja oireita ja löydöksiä on pidettävä silmällä. Ota yhteys lääkäriin, jos sinulla on tällaisia oireita.

Buprenorphine Sandoz alkoholin kanssa

Alkoholi saattaa pahentaa joitakin haittavaikutuksia, ja saatat tuntea olosi huonovointiseksi, jos juot alkoholia Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien käytön aikana. Alkoholin juominen Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien käytön aikana saattaa myös vaikuttaa reaktionopeuteesi.

Raskaus ja imetys

Älä käytä Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita, jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, ellei lääkäri ole neuvonut toisin äidille ja lapselle koituvien hyötyjen ja riskien huolellisen arvioinnin jälkeen.

Kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Buprenorphine Sandoz -depotlaastarit saattavat vaikuttaa reaktiokykyysi siinä määrin, ettet vältämättä reagoi odottamattomiin tai äkillisiin tapahtumiin asianmukaisesti tai riittävän nopeasti. Näin voi tapahtua erityisesti seuraavissa tilanteissa:

- hoidon alussa
- jos käytät lääkeitä ahdistuneisuuden tai nukkumisvalkeuksien hoitoon
- jos annosta suurennetaan.

Jos sinulla on esim. huimausta, uneliaisuutta tai näön hämärtymistä, älä aja äläkää käytä koneita Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien käytön aikana äläkää 24 tuntiin depotlaastarin poistamisen jälkeen.

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

3. Miten Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita on saatavilla eri vahvuksina. Lääkärisi päättää, mikä depotlaastarivahvuus sopii sinulle parhaiten.

Buprenorfiinia sisältävien depotlaastarien käytön aloittamisen yhteydessä esiintyy usein jonkin verran pahoinvointia ja oksentelua (ks. kohta 4). Oireet häviävät yleensä ensimmäisen hoitoviikon jälkeen. Kannattaa varata seurantakäynti lääkärin vastaanotolle viikon tai kahden kuluttua Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien käytön aloittamisesta. Käynnillä voidaan varmistaa, että käytät oikeaa annosta, ja hoitaa mahdollisia haittavaikuttuksia.

Hoidon aikana lääkäri saattaa tarvittaessa vaihtaa käyttämäsi depotlaastarin pienempään tai suurempaan tai neuvoa käyttämään enintään kahden laastarin yhdistelmää. Älä puolita äläkää jaa laastaria osiin äläkää käytä suositeltua suurempaa annosta. **Älä käytä iholla useampaa kuin kahta depotlaastaria samanaikaisesti (suurin kokonaisanos enintään 40 mikrog/tunti).**

Jos sinusta tuntuu, että Buprenorphine Sandoz -depotlaastarin vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, kerro asiasta lääkäriillesi tai apteekkiin.

Aikuiset ja iäkkääät potilaat

Ellei lääkärisi ole neuvonut toisin, kiinnitä ihollesi yksi Buprenorphine Sandoz -depotlaastari (tarkempi kuvaus jäljempänä) ja **vaihda se seitsemän vuorokauden välein**, mieluiten aina samaan aikaan vuorokaudesta. Lääkärisi saattaa muuttaa annosta 3–7 vuorokauden kuluttua, kunnes sopiva kipua lievittävä annos selviää. Jos lääkärisi on kehottanut sinua käyttämään depotlaastarien lisäksi muita kipulääkeitä, noudata lääkärin ohjeita tarkoin. Muutoin Buprenorphine Sandoz -depotlaastarihoito ei vaikuta parhaalla mahdollisella tavalla. Depotlaastaria on käytettävä 3 kokonaisen vuorokauden ajan ennen annoksen suurentamista. Tällöin kyseisen annoksen maksimivaiketus on saavutettu.

Potilaat, joilla on maksasairaus

Potilailla, joilla on maksasairaus, Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien vaikutus ja vaikutusaika saattavat muuttua. Tästä syystä lääkärisi seuraa tilaasi tavallista tarkemmin.

Käyttö lapsille ja nuorille

Alle 18-vuotiaiden ei pidä käyttää Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita.

Antotapa

Buprenorphine Sandoz on tarkoitettu annettavaksi ihan läpi.

Buprenorphine Sandoz vaikuttaa ihan läpi. Iholle kiinnitetyistä laastarista vapautuu buprenorfiinia ihan läpi verenkiertoon.

Ennen Buprenorphine Sandoz -depotlaastarin kiinnittämistä paikalleen

- Valitse ärtymätön, ehjä ihoalue olkavarren ulkosyrjästä, rintakehän yläosasta, yläselästä tai kyljen yläosasta (ks. kuvat jäljempänä). Pyydä apua, jos et pysty asettamaan depotlaastaria paikalleen itse.



- Buprenorfiinidepotlaastari on asetettava ihoalueelle, jolla on vain vähän tai tuskin lainkaan ihokarvoja. Jos sopivia karvattomia ihoalueita ei ole, ihokarvat voidaan leikata saksilla. Niitä ei saa ajella.
- Vältä punoittavia, ärtyneitä ihoalueita ja alueita, joilla on jokin muu ihmamuutos, esimerkiksi iso arpi.
- Valitun ihoalueen on oltava kuiva ja puhdas. Pese se tarvittaessa kylmällä tai haalealla vedellä. Älä käytä saippuaa, alkoholia, öljyjä, voiteita tai muuta puhdistusainetta. Jos olet juuri käynyt kuumassa kylvyssä tai suihkussa, odota, kunnes iho on täysin kuiva ja viileä. Älä levitä valitsemallesi ihoalueelle minkäänlaista voidetta. Voide voi estää depotlaastaria tarttumasta kunnolla ihoon.

Depotlaastarin kiinnittäminen iholle

Vaihe 1: Depotlaastarit on yksittäispakattu annospusseihin. Avaa annospussi juuri ennen käyttöä repäisemällä se merkitystä kohdasta auki. Ota depotlaastari annospussista. Älä käytä depotlaastaria, jos annospussin sinetti on rikki.



Vaihe 2: Depotlaastarin liimapinta peittää läpinäkyvä suojakalvo. Irrota varovasti puolet suojakalvosta. Yritä olla koskettamatta depotlaastarin liimapintaa.



Vaihe 3: Aseta depotlaastari valitsemallesi ihoalueelle ja irrota loputkin suojakalvosta.



Vaihe 4: Paina depotlaastaria kämmenelläsi ihoa vasten ja laske hitaasti kolmeenkymmeneen.

Varmista, että koko depotlaastari on kosketuksissa ihmisen kanssa (koskee etenkin laastarin reunuja).



Depotlaastarin käyttö

Käytä depotlaastaria seitsemän vuorokauden ajan. Jos depotlaastari on kiinnitetty oikein, sen irtoaminen on epätodennäköistä. Jos depotlaastarin reunat alkavat irrota ihmestä, ne voidaan kiinnittää uudelleen ihmiseen sopivalla ihoteipillä. Depotlaastarin käyttö ei estä suihkussa eikä kylvyssä käymistä eikä uimista.

Depotlaastaria ei saa altistaa kovalle kuumuudelle (esim. lämpötyynyt, sähköhuovat, lämpölämput, sauna, kumat kylvyt, lämmityty vesisängyt, kuumavesipullot yms.), koska tällöin vereen saattaa vapautua tavallista suurempia määriä vaikuttavaa ainetta. Ulkoinen kuumuus voi myös estää depotlaastaria tarttumasta kunnolla ihmiseen. Korkea ruumiinlämpö voi vaikuttaa Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien vaikutukseen (ks. kohta ”Varoitukset ja varotoimet” edellä).

On epätodennäköistä, että depotlaastari irtoaa ennen kuin se pitää vaihtaa. Jos näin kuitenkin käy, älä käytä samaa laastaria uudelleen. Kiinnitä uusi depotlaastari heti paikalleen (ks. ”Depotlaastarin vaihtaminen” jäljempänä).

Depotlaastarin vaihtamineen

- Irrota aiempi depotlaastari.
- Taita se kaksin kerroin liimapinnat vastakkain.
- Ota uusi depotlaastari annospussista. Pane vanha depotlaastari tyhjään annospussiin ja hävitä annospussi turvallisella tavalla.
- Myös käytetyissä depotlaastareissa on pieniä määriä vaikuttavaa ainetta, josta voi olla haittaa lapsille tai eläimille. Huolehdi aina siitä, että käytetty depotlaastari eivät ole lasten ja eläinten ulottuvilla eivätkä näkyvillä.
- Kiinnitä uusi depotlaastari jollekin muulle sopivalle ihoalueelle (edellä kuvattuun tapaan). Samaan kohtaan ei saa laittaa uutta depotlaastaria ennen kuin edellisestä kerrasta on kulunut 3–4 viikkoa.
- Muista vaihtaa depotlaastarit aina samaan aikaan vuorokaudesta. On tärkeää merkitä vuorokauden aika muistiin.

Hoidon kesto

Lääkärisi kertoo, miten pitkään tarvitset Buprenorphine Sandoz -hoitoa. Älä lopeta hoitoa keskustelematta asiasta lääkärin kanssa, sillä kipu saattaa palata ja voit tuntea olosi huonovointiseksi (ks. myös ”Jos lopetat Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien käytön” jäljempänä).

Jos käytät enemmän Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita kuin sinun pitäisi

Jos huomaat käyttäneesi useampia depotlaastareita kuin sinun pitäisi, irrota kaikki depotlaastarit heti ja soita lääkärillesi tai sairaalaan välittömästi. Yliannostus voi aiheuttaa voimakasta uneliaisuutta ja pahoinvointia. Se voi myös aiheuttaa hengitysvaikeuksia tai tajuttomuutta, ja päivystysluonteinen sairaalahoito voi olla tarpeen. Kun hakeudut lääkärinhoitoon, ota tämä pakkausseloste ja kaikki jäljellä olevat depotlaastarit mukaasi ja näytä ne lääkärille.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat käyttää Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita

Kiinnitä uusi depotlaastari iholle heti kun muistat. Merkitse myös päivämäärä muistiin, sillä tavanomainen laastarinvaihtopäiväsi saattaa nyt muuttua. Jos vaihdat depotlaastarin vasta hyvin myöhään, kipu saattaa palata. Ota siinä tapauksessa yhteys lääkäriisi.

Älä kiinnitä iholle ylimääräisiä depotlaastareita korvatakseen unohtuneen depotlaastarin.

Jos lopetat Buprenorphine Sandoz -depotlaastarten käytön

Jos lopetat Buprenorphine Sandoz -depotlaastarten käytön liian varhain tai keskeytät hoidon, kipu saattaa palata. Jos haluat lopettaa hoidon, keskustele asiasta lääkärisi kanssa. Lääkärisi kertoo, miten voit toimia ja voidaanko sinua hoitaa muilla lääkkeillä.

Joillakuilla voi esiintyä haittavaiktuksia, jos he käyttävät voimakkaita kipulääkeitä pitkiä aikoja ja lopettavat sitten niiden käytön. Buprenorphine Sandoz -depotlaastarten käytön lopettamisen jälkeen tällaisten vaikutusten riski on hyvin pieni. Jos sinulla kuitenkin esiintyy levottomuutta, ahdistuneisuutta, hermostuneisuutta, vapinaa, yliaktiivisuutta, nukkumisvaikeuksia tai ruoansulatusvaivoja, kerro asiasta lääkärellesi.

Buprenorphine Sandoz -depotlaastarin kipua lievittävä vaikutus säilyy jonkin aikaa depotlaastarin poistamisen jälkeen. Älä aloita minkään uuden opioidikipulääkkeen (voimakkaan kipulääkkeen) käyttöä ennen kuin depotlaastarin poistamisesta on kulunut vähintään 24 tuntia.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaiktuksia. Kaikki eivät kuitenkaan nütä saa.

Buprenorphine Sandoz -depotlaastarten käyttöön mahdollisesti liittyvät vakavat haittavaikutukset ovat samanlaisia kuin muidenkin voimakkaiden kipulääkeiden käytössä todetut haitat. Niitä ovat esimerkiksi hengitysvaikeudet ja matala verenpaine.

Tämä lääke voi aiheuttaa allergisia reaktioita, vaikka vakavat allergiset reaktiot ovatkin harvinaisia. Irrota depotlaastari ja ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos sinulle kehittyy äkillistä hengityksen vinkumista, hengitysvaikeuksia, silmäluomien, kasvojen tai huulten turvotusta, ihottumaa tai kutinaa, etenkin, jos näitää esiintyy joka puolella kehoa.

Buprenorphine Sandoz -depotlaastarten käyttöön liittyy riippuvuuden tai tottumisen riski.

Buprenorphine Sandoz -depotlaastarihoitoa saaneilla potilailla on ilmoitettu seuraavia muita haittavaiktuksia:

Hyvin yleiset (voi esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä)

- päänserky, huimaus, unelaisuus
- ummetus, pahoinvoindi tai oksentelu
- ihmisen kutina, ihmisen punoitus
- kiinnityskohdan ihottuma, kutina, punoitus, tulehdus tai turvotus.

Yleiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- ruokahaluttomuus
- sekavuus, masentuneisuus, ahdistuneisuus, nukkumisvaikaudet, hermostuneisuus, vapina
- hengenahdistus
- vatsakipu tai epämukava tunne vatsassa, ripuli, ruoansulatushäiriöt, suun kuivuus
- hikoilu, ihottuma, ihmumuutokset
- väsymys, epätavallinen heikotus, lihasheikkous, turvotus esim. kässissä, nilkoissa tai jalkaterissä.

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)

- levottomuus, kiihyneisyys, voimakkaan hyvänolon tunne, aistiharhat, painajaiset, sukupuolivietin heikkeneminen, aggressiivisuus
- makuaistin muutokset, puhevaikaudet, kivuntunnon tai tuntoainstin heikkeneminen, kihelmöinti tai tunnottomuus
- muistin heikkeneminen, migreeni, pyörtyminen, keskittymis- ja koordinaatiovaikaudet
- silmien kuivuus, näön hämärtyminen
- korvien soiminen tai humina
- heitehuimaus tai kiertohuimaus
- korkea tai matala verenpaine, rintakipu, nopea sydämen syke, sydämentykytys, ihmisen punoitus
- yskä, hikka, hengityksen vinkuminen
- ilmavaivat
- painon lasku
- ihmisen kuivuus
- lihassupistukset, kivut ja säryt
- virtsaamisen vaikaudet, virtsankarkailu
- kuumuus
- tapaturmien (esim. kaatumisten) lisääntyminen
- vieroitusoireet kuten kiihyneisyys, ahdistuneisuus, hikoilu tai vapina, kun Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien käytöölopetaan.

Jos sinulle tehdään verikokeita, muistuta lääkäriäsi siitä, että käytät Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita. Tämä on tärkeää, sillä Buprenorphine Sandoz -depotlaastarit saattavat vaikuttaa maksan toimintaan, mikä voi vaikuttaa joihinkin verikoetuloksiin.

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta)

- rintakipu (joka liittyy sydänsairauteen)
- psyykkiset häiriöt
- tasapainovaikaudet
- silmälumien tai kasvojen turvotus, silmän mustuaisten pieneminen
- hengitysvaikeudet, astman pahaneminen, epätavallisen voimakas hengitys
- pyörrytyys, etenkin seisomaan nostessa
- Ihmisen punoitus
- nielemisvaikaudet, suolentukkeuma
- paikallinen allerginen reaktio, johon liittyy selviä turvotuksen merkkejä (tällöin hoito on lopettava)
- turvotus ja ärsytyys nenässä
- erekton heikkeneminen, sukupuolitoimintojen häiriöt

- influenssankalaiset oireet
- nestehukka.

Hyvin harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10 000:sta)

- ihasten nykminen
- mielikan vaihtelut
- korvakipu
- rakkulat
- lääkeriippuvuus.

Yleisyyys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- unenaikaiset hengityshäiriöt (uniaapnea), ks. kohta 2 "Varoitukset ja varotoimet"
- epileptiset kohtaukset tai kouristuskohtaukset
- suolen seinämän tulehdus. Oireita voivat olla mm. kuume, oksentelu ja vatsakipu tai epämukava tunne vatsassa.
- kipuherkkyyden lisääntyminen
- koliikkimainen vatsakipu tai epämukava tunne vatsassa
- itsestä irrallisuuden tunne
- Buprenorphine Sandoz -depotlaastareita raskausaikana käyttävien äitien vauvoilla voi esiintyä vieroitusoireena mm. kimeää itkuja, ärtymisyyttä ja levottomuutta, vapinaa, syömisiäkeuksia, hikoilua ja painonnoosun pysähtymistä.
- tarve suurentaa lääkeannoksia samantasoisen kivunlievityksen saavuttamiseksi (toleranssi)
- kosketusihottuma (ihottuma, johon liittyy tulehdus ja johon voi liittyä kirvelyn tunnetta), ihmisen värimuutokset.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. 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. Buprenorphine Sandoz -depotlaastarien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pahvikotelossa ja annospussissa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C.

Älä käytä depotlaastaria, jos huomaat, että annospussin sinetti on rikki.

Käytetyt depotlaastarit on taitettava kaksin kerroin liimapinta sisäänpäin ja hävitettävä turvallisesti.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tie toa

Mitä Buprenorphine Sandoz sisältää

- Vaikuttava aine on buprenorfiini.

Buprenorphine Sandoz 30 mikrog/tunti depotlaastari:

Yksi 37,5 cm² depotlaastari sisältää 30 mg buprenorfiinia ja vapauttaa sitä 30 mikrog tunnissa.

Buprenorphine Sandoz 40 mikrog/tunti depotlaastari:

Yksi 50 cm² depotlaastari sisältää 40 mg buprenorfiinia ja vapauttaa sitä 40 mikrog tunnissa.

- Muut aineet ovat:
Suojakalvo (poistetaan ennen laastarin kiinnittämistä): silikonoitu polyteenitereftalaattikalvo
Liimamatriksi (sisältää buprenorfiinia): levuliinhappo, oleyylolieaatti, povidoni K90, akryylihappo-butyyliakrylaatti-(2-etyyliheksyyli)akrylaatti-vinyylisetaattikopolymeeri (5:15:75:5)
Erottava kalvo (buprenorfiinia sisältävän ja sisältämättömän liimamatriksin välissä): polyteenitereftalaattikalvo
Peittolaastari: akrylaattiliima, polyuretaanitaustakalvo, painomuste

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Buprenorphine Sandoz vaalean keltaruskea, suorakulmion muotoinen depotlaastari, jossa on pyöristetyt kulmat ja merkintä:

“Buprenorphinum 30 µg/h”

“Buprenorphinum 40 µg/h”

Depotlaastarit on yksittäispakattu lapsiturvallisiin annospusseihin.

Pahvikotelo, jossa 4, 8 tai 12 depotlaastaria.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Sandoz A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 Kööpenhamina S, Tanska

Valmistaja

Hexal AG, Industriestrasse 25, 83607 Holzkirchen, Saksa

Tämä pakkausselosteksi on tarkistettu viimeksi 09.03.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Buprenorphine Sandoz 30 mikrog/timme depotplåster Buprenorphine Sandoz 40 mikrog/timme depotplåster

buprenorfin

För användning till vuxna

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 denna bipacksedel finns information om följande

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

1. Vad Buprenorphine Sandoz är och vad det används för

Buprenorphine Sandoz depotplåster innehåller det aktiva ämnet buprenorfin som tillhör en grupp läkemedel som kallas starka analgetika eller smärtstillande läkemedel.

Buprenorphine Sandoz används till vuxna för att lindra måttlig, långvarig smärta som kräver ett starkt smärtstillande läkemedel.

Buprenorphine Sandoz ska inte användas för att lindra akut smärta. Buprenorfin som finns i Buprenorphine Sandoz kan också vara godkänt för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

Buprenorfin som finns i Buprenorphine Sandoz kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Buprenorphine Sandoz

Använd inte Buprenorphine Sandoz

- om du är allergisk mot buprenorfin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har andningsproblem
- om du är drogmissbrukare

- om du tar ett slags läkemedel som kallas monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) (till exempel tranylcypromin, fenelzin, isokarboxazid, moklobemid och linezolid), eller om du har tagit denna typ av läkemedel under de senaste två veckorna
- om du lider av myasthenia gravis (ett tillstånd som orsakar muskelsvaghet)
- om du tidigare har lidit av abstinensbesvär som upprördhet, ångest, darrningar eller svettningar när du slutat med alkohol.

Buprenorphine Sandoz ska inte användas för att behandla symtom i samband med att du slutar använda ett läkemedel.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Buprenorphine Sandoz om du:

- nyligen har druckit mycket alkohol
 - lider av kramper, spastiska anfall eller konvulsioner
 - lider av en andningsrelaterad sömrubbning (sömnnapné)
 - lider av svår huvudvärk eller mår illa efter en skallskada eller ökat tryck i huvudet (t.ex. på grund av en hjärnskada). Plåstren kan nämligen förvärra symtomen på eller dölja omfattningen av en skallskada.
 - känner dig yr eller svag
 - har allvarliga leverbesvär
 - eller någon i din familj någon gång har missbrukat eller varit beroende av alkohol, receptbelagda läkemedel eller olagliga droger ("missbruk")
 - röker
 - någon gång har haft problem med sinnesstämningen (depression, ångest eller en personlighetsstörning) eller har behandlats av en psykiater för annan psykisk sjukdom
 - har feber, eftersom det kan leda till att större mängder av det aktiva ämnet tas upp av blodet än vid normal kroppstemperatur
 - behandlas med antidepressiva läkemedel
- Om dessa läkemedel används tillsammans med Buprenorphine Sandoz kan detta leda till serotonergt syndrom, ett tillstånd som kan vara livshotande (se "Andra läkemedel och Buprenorphine Sandoz").
- lider av förstopning.

Detta läkemedel kan orsaka reaktioner vid appliceringsstället som vanligtvis visar sig som en lindrig eller måttlig hudinflammation som yttrar sig som hudrodnad, svullnad, klåda, utslag, små blåsor och smärtsam;brännande känsla på appliceringsstället. Orsaken är vanligtvis hudirritation och dessa reaktioner upphör efter att Buprenorphine Sandoz-plåstret har tagits bort. Allvarligare allergiska reaktioner kan förekomma, såsom vätskande blåsor som kan spridas utanför appliceringsstället och som inte försvinner snabbt efter att Buprenorphine Sandoz tagits bort. Kroniska allergiska reaktioner kan leda till öppna sår, blödning, sår, missfärgning av hud och infektioner. Kontakta läkare om du märker någon av ovanstående hudreaktioner.

Detta läkemedel kan öka din känslighet för smärta, särskilt vid höga doser. Tala om för läkare om detta händer. Det kan vara nödvändigt att minska din dos eller byta ditt läkemedel.

Om du nyligen har genomgått en operation, tala om det för läkaren innan du använder dessa plåster.

Sömnrelaterade andningsproblem: Buprenorphine Sandoz kan orsaka sömnrelaterade andningsproblem såsom sömnnapné (andningspauser under sömn) och sömnrelaterad hypoxi (låg syrehalt i blodet). Symtomen kan vara andningspauser under sömn, uppvaknande på natten på grund av andnöd, svårigheter att fortsätta sova eller överdriven trötthet under dagen. Kontakta läkare om du eller någon annan person observerar dessa symtom. Läkaren kan överväga att minska dosen.

Buprenorphine Sandoz kan påverka kroppens normala produktion av hormoner, såsom kortisol eller

könshormoner, särskilt om du har tagit höga doser under lång tid.

Barn och ungdomar

Ge inte detta läkemedel till barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Buprenorphine Sandoz

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

Vissa läkemedel kan öka biverkningarna av Buprenorphine Sandoz och kan i vissa fall orsaka mycket allvarliga reaktioner.

Ta inga andra läkemedel medan du tar Buprenorphine Sandoz utan att först tala med läkare, särskilt:

- Buprenorphine Sandoz får inte användas i kombination med så kallade MAO-hämmare (till exempel tranylcypromin, fenelzin, isokarboxazid, moklobemid och linezolid), eller om du har tagit denna typ av läkemedel under de senaste två veckorna.
- Antidepressiva läkemedel som citalopram, escitalopram, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralín, duloxetin, venlafaxin, amitriptylin, doxepin eller trimipramin. Dessa läkemedel kan påverka eller påverkas av Buprenorphine Sandoz och du kan få symtom som ofrivilliga rytmiska muskelyckningar, även i de muskler som styr ögonens rörelser, upprördhet, hallucinationer, koma, kraftig svettning, darrningar, förstärkta reflexer, spända muskler och kroppstemperatur över 38 °C. Kontakta läkaren om du får sådana symtom.
- Om du tar läkemedel som fenobarbital eller fenytoin (läkemedel som ofta används för att behandla kramper, spastiska anfall eller konvulsioner), karbamazepin (läkemedel som används för att behandla kramper, spastiska anfall eller konvulsioner och vissa smärtstillstånd) eller rifampicin (läkemedel som används för att behandla tuberkulos), kan effekterna av Buprenorphine Sandoz minska.
- Buprenorphine Sandoz kan göra att vissa personer känner sig sömniga, illamående eller svaga eller göra att de andas längsammare eller svagare. Dessa biverkningar kan förvärras om andra läkemedel som ger samma biverkningar tas samtidigt. Sådana läkemedel är läkemedel för behandling av smärta, depression, oro, psykiska eller mentala störningar, sömnmedel, läkemedel mot högt blodtryck som klonidin, andra opioider (som kan finnas i smärtstillande läkemedel eller vissa hostmediciner, till exempel morfin, dextropropoxifen, kodein, dextrometorfan eller noskapin), antihistaminer som gör dig sömnig eller bedövningsmedel som halotan.
- Samtidig användning av Buprenorphine Sandoz och lugnande läkemedel eller läkemedel mot sömnbesvär såsom bensodiazepiner eller besläktade läkemedel ökar risken för dåsigitet, andningssvårigheter (andningsdepression) och koma och kan vara livshotande. På grund av detta ska samtidig användning endast övervägas när det inte finns några andra behandlingsalternativ. Om läkaren förskriver Buprenorphine Sandoz tillsammans med lugnande läkemedel ska dock dosen och tiden för samtidig behandling begränsas av läkaren. Tala om för läkaren om du tar något lugnande läkemedel och följ noga läkarens dosrekommendationer. Det kan vara bra att be vänner eller familj att vara uppmärksamma på de tecken och symtom som anges ovan. Kontakta läkare om du upplever sådana symtom.

Buprenorphine Sandoz med alkohol

Alkohol kan förvärra vissa av biverkningarna och du kan må dåligt om du dricker alkohol medan du använder Buprenorphine Sandoz. Att dricka alkohol medan du använder Buprenorphine Sandoz kan också påverka din reaktionsförmåga.

Graviditet och amning

Använd inte Buprenorphine Sandoz om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, om inte läkaren har ordinerat det. Läkaren ska noggrant ha övervägt fördelarna och risken för både mamman och barnet.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Buprenorphine Sandoz kan påverka din reaktionsförmåga så mycket att du inte reagerar korrekt eller tillräckligt snabbt vid oväntade eller plötsliga händelser. Detta gäller särskilt:

- i början av behandlingen
- om du tar läkemedel mot oro eller som sömnmedel
- om du får en ökad dos.

Om du påverkas (till exempel känner dig yr, dåsig eller har dimsyn), ska du inte framföra fordon eller använda maskiner medan du använder Buprenorphine Sandoz, eller under 24 timmar efter att plåstret har tagits bort.

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.

3. Hur du använder Buprenorphine Sandoz

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

Buprenorphine Sandoz finns i olika styrkor. Läkaren avgör vilken styrka på depotplåster med buprenorfin som passar dig bäst.

När patienter börjar använda depotplåster med buprenorfin upplever de ofta visst illamående och kräkningar (se avsnitt 4). Detta går vanligtvis över efter den första behandlingsveckan. Det är en god idé att boka ett uppföljande möte med läkaren en vecka eller två efter att du börjar använda Buprenorphine Sandoz depotplåster för att säkerställa att du tar rätt dos och för att hantera eventuella biverkningar.

Under behandlingen kan läkaren ändra det plåster du använder till ett mindre eller ett större om det behövs, eller be dig att använda en kombination av upp till två olika plåster. Klipp eller dela inte plåstret och använd inte en högre dos än vad som rekommenderas. **Du ska inte använda mer än två plåster samtidigt upp till en maximal total dos på 40 mikrogram/timme.**

Om du känner att effekten av Buprenorphine Sandoz är för svag eller för stark, tala med läkare eller apotekspersonal.

Vuxna och äldre patienter

Om inte läkaren har sagt något annat till dig, ska du applicera ett Buprenorphine Sandoz-plåster (enligt den detaljerade beskrivningen nedan) och **byta det var sjunde dag**, helst vid samma tid på dagen. Läkaren kan vilja justera dosen efter 3-7 dagar tills rätt smärtlindrande nivå har hittats. Om läkaren har uppmanat dig att ta andra smärtstillande läkemedel i kombination med plåstret, följ läkarens anvisningar noga, annars får du inte full nytta av behandlingen med Buprenorphine Sandoz. Plåstret ska bäras i tre hela dagar innan dosen ökas, eftersom det är då den givna dosen får full effekt.

Patienter med leversjukdomar

Hos patienter med leversjukdomar kan effekterna av Buprenorphine Sandoz och deras varaktighet påverkas och läkaren kommer därför att följa dig närmare.

Användning för barn och ungdomar

Buprenorphine Sandoz depotplåster ska inte ges till patienter under 18 år.

Administreringssätt

Buprenorphine Sandoz är avsett för användning på huden.

Buprenorphine Sandoz verkar genom huden. Efter att du applicerat (satt på) plåstret passerar buprenorförin genom huden in i blodet.

Innan du applicerar Buprenorphine Sandoz depotplåster

- Välj ett hudparti, som inte är irriterat eller skadat, på utsidan av överarmen, övre delen av bröstkorgen, övre delen av ryggen eller på sidan av bröstkorgen (se bilderna nedan). Be om hjälp om du inte kan fästa plåstret själv.



- Buprenorphine Sandoz depotplåster ska appliceras på ett hudparti som är nästan hårlöst. Om det inte finns några lämpliga hårlösa hudpartier ska håren klippas bort med en sax. Raka inte bort dem.
- Undvik hud som är röd, irriterad eller har andra skador, till exempel stora ärr.
- Det hudparti du väljer måste vara torrt och rent. Tvätta med kallt eller ljummet vatten om det behövs. Använd inte tvål, sprit, olja, lotion eller andra rengöringsprodukter. Vänta tills huden är helt torr och sval efter ett hett bad eller en het dusch. Smörj inte in lotion, hudkräm eller salva på det utvalda hudpartiet. Det kan göra att plåstret inte fastnar ordentligt.

Appliceringsav plåstret

Steg 1: Varje plåster ligger i en förseglad dospåse. Öppna dospåsen omedelbart före användning genom att riva längs den markerade linjen. Ta ut plåstret. Använd inte plåstret om inte dospåsen är intakt.



Steg 2: Plåstrets klippiga sida har en genomskinlig skyddsfilm. Dra försiktigt av den ena delen av skyddsfilmen. Undvik att röra vid plåstrets klippiga sida.



Steg 3: Fäst plåstret på det utvalda hudområdet och dra bort resterande skyddsfilm.



Steg 4: Tryck plåstret mot huden med handflatan och räkna långsamt till 30. Försäkra dig om att hela plåstret är i kontakt med huden, särskilt runt kanterna.



Att bära plåstret

Du ska **bära depotplåstret i sju dagar**. Om du har fäst plåstret korrekt är risken liten att det lossnar. Om plåstrets kanter börjar lossna kan du tejpa fast dem med lämplig hudtejp. Det går bra att bada, duscha eller simma med plåstret.

Utsätt inte plåstret för stark värme (till exempel värmesdynor, elektriska filter, värmelampor, bastubad, heta bad, uppvärmda vattensängar, varmvattenflaskor och liknande) eftersom det kan öka kroppens upptag av det aktiva ämnet i blodet. Värme utifrån kan också göra att plåstret inte fastnar ordentligt. Om du har feber kan det påverka effekterna av Buprenorphine Sandoz (se avsnittet ”Varningar och försiktighet” ovan.)

Om plåstret mot förmodan skulle lossna innan du behöver byta, använd inte samma plåster igen. Sätt genast dit ett nytt (se ”Byte av plåster” nedan).

Byte av plåster

- Ta bort det gamla plåstret.
- Vik ihop det på mitten med de klippiga sidorna inåt.
- Öppna och ta ut ett nytt plåster. Använd den tomma dospåsen för att kasta det gamla plåstret. Kasta sedan dospåsen på säkert sätt.
- Även använda plåster innehåller aktiva ämnen som kan skada barn eller djur, så se till att använda plåster förvaras utom syn- och räckhåll för dem.
- Fäst ett nytt plåster på ett annat hudparti (se beskrivningen ovan). Ett nytt plåster ska inte fästas på samma hudparti på 3-4 veckor.
- Kom ihåg att alltid byta ditt plåster vid samma tid på dagen. Det är viktigt att du antecknar tidpunkten på dagen.

Behandlingens längd

Läkaren talar om för dig hur länge du ska behandlas med Buprenorphine Sandoz depotplåster. Avsluta inte behandlingen utan att rådgöra med läkare, eftersom dina smärkor kan komma tillbaka och du kan må dåligt (se även ”Om du slutar använda Buprenorphine Sandoz” nedan).

Om du har använt för stor mängd av Buprenorphine Sandoz

Så snart du upptäcker att du har använt fler plåster än du borde, ta bort alla plåster och kontakta omedelbart läkare eller sjukhus. Personer som har fått en överdos kan känna sig mycket sömniga och må illa. De kan också få andningssvårigheter eller förlora medvetandet och kan behöva akutvård på sjukhus. När du söker vård ska du ta med dig denna bipacksedel och eventuella plåster som finns kvar och visa för läkaren.

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att applicera Buprenorphine Sandoz

Applicera ett nytt depotplåster så fort du kommer ihåg det. Skriv också upp datumet, eftersom din vanliga bytesdag nu kan ha ändrats. Om du är mycket försenad med att byta plåster kan dina smärtor komma tillbaka. Kontakta i så fall läkare.

Använd inte extra plåster för att kompensera för att du glömt sätta dit ett.

Om du slutar att använda Buprenorphine Sandoz

Om du slutar använda Buprenorphine Sandoz för snabbt eller om du avbryter behandlingen kan dina smärtor komma tillbaka. Rådfråga läkare om du vill avbryta behandlingen. Läkaren kan tala om för dig vad som kan göras och om du kan få behandling med andra läkemedel.

Vissa personer kan få biverkningar när de har använt starka smärtstillande läkemedel under lång tid och sedan slutar med dem. Riskerna att få biverkningar när man slutar med Buprenorphine Sandoz är mycket små. Berätta ändå för läkaren om du skulle känna dig upprörd, orolig, nervös eller skakig, om du blir överaktiv, får sömnsvårigheter eller matsmältningsbesvär.

Den smärtstillande effekten från Buprenorphine Sandoz sitter kvar en tid efter att plåstret har tagits bort. Börja inte ta någon annan opioid (starkt smärtstillande läkemedel) förrän 24 timmar efter att plåstret har tagits bort.

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 vid användning av Buprenorphine Sandoz påminner om dem som observerats för andra starka smärtstillande läkemedel, till exempel andningssvårigheter och lågt blodtryck.

Detta läkemedel kan orsaka allergiska reaktioner, men allvarliga allergiska reaktioner är sällsynta. Ta bort plåstret och kontakta läkare omedelbart om du får pipande, rosslande andning eller svårt att andas. Detsamma gäller om ögonlock, ansikte eller läppar svullnar upp, samt om du får utslag eller klåda – i synnerhet om hela kroppen drabbas.

Det finns en risk att du blir beroende av Buprenorphine Sandoz.

Hos patienter som har behandlats med Buprenorphine Sandoz har följande andra biverkningar rapporterats:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- huvudvärk, yrsel, sömnighet
- förstopnning, illamående eller kräkningar
- hudklåda, hudrodnad
- hudutslag, klåda, rodnad, inflammation eller svullnad på appliceringsstället.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- aptiförlust
- förvirring, depression, oro, sömnsvårigheter, nervositet, darrningar
- andfåddhet
- magsmärter eller obehag, diarré, matsmältningsbesvär, muntorrhet

- svettningar, eksem, utslag
- trötthet, känsla av onormal svaghet, muskelsvaghet, ödem (till exempel svullna händer, fotleder eller fötter).

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- rastlöshet, upprördhet, upprymdhet, hallucinationer, mardrömmar, minskad könsdrift, aggression
- smakförvrängning, talsvårigheter, minskad känslighet för smärta eller beröring, stickningar eller domningar
- minnesförlust, migrän, svimning, problem med koncentration eller koordination
- torra ögon, dimsyn
- ringande eller brusande ljud i öronen
- yrsel eller karusellkänsla
- högt eller lågt blodtryck, bröstsmärta, snabb hjärtrytm, känner hjärtat slå, rodnad
- hosta, hicka, väsande andning
- gaser
- viktminskning
- torr hud
- spasmer, smärtor
- svårighet att börja kissa, svårighet att kissa, ofrivillig urinering
- feber
- ökat antal olycksfall (till exempel fallolyckor)
- utsättningssymtom som upprördhet, oro, svettningar eller darmningar när du slutar använda Buprenorphine Sandoz.

Om du behöver lämna blodprov, påminn läkaren om att du använder Buprenorphine Sandoz. Det är viktigt eftersom Buprenorphine Sandoz kan påverka hur levern fungerar och detta kan i sin tur påverka resultatet av vissa blodprov.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

- kärlkramp (bröstsmärta som uppträder vid hjärtsjukdom)
- psykisk störning
- balansrubbnings
- ansikts- eller ögonlockssvullhad, sammandragning av pupillerna
- andningssvårigheter, förvärrad astma, hyperventilering
- en känsla av matthet, särskilt i stående ställning
- hudrodnad
- svårigheter att svälja, tarmstopp
- lokala allergiska reaktioner med tydliga tecken på svullnad (i sådant fall ska behandlingen avbrytas)
- svullnad och irritation i näsan
- minskad erekton, nedsatt sexuell funktion
- influensaliknande sjukdom
- uttorkning.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)

- muskelryckningar
- humörsvängningar
- öronvärk
- blåsor
- läkemedelsberoende.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- andningsproblem under sömnen (sömnapné), se avsnitt 2, ”Varningar och försiktighet”
- kramper, spastiska anfall eller konvulsioner
- inflammation i tarmväggen. Symtomen kan vara feber, kräkningar och magsmärter eller obehag.

- ökad smärtkänslighet
- magsmärter eller obehag på grund av kolik
- personlighetsförändring
- Utsättningssymtom hos nyfödda barn vars mödrar har fått Buprenorphine Sandoz under graviditeten. Symtomen kan vara gällt skrikande, irritabilitet och rastlöshet, skakningar, svårigheter att äta, svettningar och att de inte går upp i vikt.
- ett behov av att ta ökande doser av detta läkemedel för att uppnå samma nivå av smärtlindring (tolerans).
- kontaktdermatit (hudutslag med inflammation som kan orsaka sveda), missfärgning av huden.

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

PB55

00034 FIMEA

5. Hur Buprenorphine Sandoz ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och dospåsen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte plåstret om dospåsens förslutning är bruten.

Använt plåster ska vikas ihop med den klibbiga sidan inåt och kasseras på ett säkert sätt så att barn inte kommer åt plåstret. Återlämna använt plåster till apotek, helst i originalförpackningen.

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 buprenorfin.

Buprenorphine Sandoz 30 mikrog/timme depotplåster:

Varje depotplåster om 37,5 cm² innehåller 30 mg buprenorfin och avger 30 mikrogram buprenorfin per timme.

Buprenorphine Sandoz 40 mikrog/timme depotplåster:

Varje depotplåster om 50 cm² innehåller 40 mg buprenorfin och avger 40 mikrogram buprenorfin per timme.

- Övriga innehållsämnen är:

Skyddsfilm (tas bort innan plåstret appliceras): silikoniserad poly(etentereftalat)-film

Häftskikt (innehållande buprenorfin): levulinsyra, oleyoleat, povidon K90, akrylsyra-butylakrylat-2-(ethylhexyl)akrylat-vinylacetatsampolymer (5:15:75:5)
Separerande film (mellan häftskikten med och utan buprenorfin): poly(etentereftalat)-film
Häftskikt: akrylatlim, polyuretanfilm, tryckbläck

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Buprenorphine Sandoz är ett blekt gul-brunt rektangulärt depotplåster med rundade hörn märkt:

"Buprenorphinum 30 µg/h"

"Buprenorphinum 40 µg/h"

Varje plåster är individuellt förpackat i en barnskyddande påse.

Kartong innehållande 4, 8 eller 12 depotplåster.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Sandoz A/S, Edvard Thomsens Vej 14, 2300 Köpenhamn S, Danmark

Tillverkare

Hexal AG, Industriestrasse 25, 83607 Holzkirchen, Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 09.03.2022