

Depolan®

Information om Depolan, depottabletter, 10 mg, 30 mg, 60 mg, 100 mg og 200 mg

Læs hele denne information godt igennem før du begynder at tage medicinen.

- Gem denne information. Du får måske brug for at læse den igen.
- Ønsker du mere information så kontakt læge eller apotek.
- Lægen har ordineret Depolan til dig personligt. Lad derfor være med at give den til andre.

I denne information er der oplysninger om:

1. Virkning og anvendelse.
2. Vigtig information som skal læses før du bruger Depolan.
3. Sådan skal du tage Depolan.
4. Bivirkninger.
5. Opbevaring.
6. Yderligere informationer.

Depolan indeholder:

- Det aktive indholdsstof i Depolan er morfin som morfinhydrochloridtrihydrat.
- Hver depottablet indeholder henholdsvis 10 mg, 30 mg, 60 mg, 100 mg og 200 mg svarende til henholdsvis 7,6 mg, 22,79 mg, 45,6 mg, 75,95 mg og 151,9 mg morfin.
- De øvrige indholdsstoffer er: Lactosemonohydrat, polyacrylat dispergeret 30%, metacrylsyre-ethylacrylat-copolymer (1:1), ammoniak-metacrylat-copolymer type B, hypromellose 4000, magnesiumstearat, macrogol 6000, talcum, hypromellose 5, siliconeolie SE2 MC.

Farvestoffer:

- 10 mg: Titandioxid (E171).
- 30 mg: Indigocarmin (E132), quinolingult (E104), titandioxid (E171).
- 60 mg og 100 mg: Quinolingult (E104), sunset yellow FCF (E110), titandioxid (E171).
- 200 mg: Ponceau 4R (E 124), sunset yellow FCF (E110).

Markedsføring i Danmark:

Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H, Schlossplatz 1, 8502 Lannach, Østrig

Repræsentant

Nordic Drugs Danmark, Gl. Kongevej 135 B, mezz., tv., 1850 Frederiksberg C

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Smertestillende lægemiddel.

Virkning:

Morfinstoffer virker i hjernens smertecenter ved at påvirke nogle særlige punkter på nervecellernes overflade de såkaldte receptorer (modtagepunkter). Disse receptorer sender besked om smerter videre og gør smertefølelsen bevidst. Morfinstoffer hæmmer disse reaktioner i hjernen.

Anvendelse:

Depolan anvendes til langvarig lindring af stærke smerter som f. eks. cancersmerter, hvor det ikke er tilstrækkeligt med svagere smertestillende midler.

Denne lægemiddelform (depottabletter, d.v.s. tabletter med langsomt udløsende morfin) egner sig ikke til behandling af akutte smerter.

Depottabletternes udseende:

Depolan 10 mg: Hvide, runde, hvælvede tabletter.

Depolan 30 mg: Blågrønne, runde, hvælvede tabletter.

Depolan 60 mg: Gule, runde, hvælvede tabletter.

Depolan 100 mg: Gulorange, runde, hvælvede tabletter.

Depolan 200 mg: Røde, runde, hvælvede tabletter.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. VIGTIG INFORMATION SOM SKAL LÆSES FØR DU BRUGER DEPOLAN

Tag ikke Depolan hvis:

- du er overfølsom (allergisk) over for morfinhydrochloridtrihydrat (aktivt stof) eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer i Depolan
- du lider af ubehandlet utilstrækkelig åndedrætsfunktion, manglende slimafsondring eller forsnævring af luftvejene
- du lider af kramper
- du har eller har haft beskadigelse af kraniet
- du har akutte mave- eller tarmsymptomer
- du lider af tarmslyng (tarmfunktionen er ophørt)
- du lider af forstoppelse
- du har akut nedsat leverfunktion
- du er eller har været i behandling med MAO-hæmmere (lægemiddel mod depressioner) inden for de sidste 14 dage
- du er beruset af alkohol eller sovemidler
- du skal opereres eller har gennemgået en operation inden for de sidste 24 timer
- du er gravid eller føder

Særlige forholdsregler

Anvendelse af Depolan kan føre til afhængighed ved regelmæssig og uhensigtsmæssig brug.

Depolan bør anvendes med forsigtighed

- hos patienter som er afhængig af smertestillende lægemidler
- ved forhøjet tryk i hjernen
- ved lavt blodtryk med nedsat blodvolumen
- bevidsthedssvækkelse
- ved galdevejssygdomme, koliksmarter i galde- eller urinvejene
- ved betændelse af bugspytkirtlen
- ved tarmsygdomme med betændelse eller nedsat tarmpassage
- ved forstørret blærehalskirtel
- ved nedsat funktion af binyrebarken.

Før en operation skal lægen og narkoselægen informeres om behandling med Depolan.

Nedsættelse af dosis kan være nødvendig

- hvis du er ældre (over 65 år)
- hvis du har nedsat funktion af skjoldbruskkirtlen
- hvis du lider af en nyre- eller leversygdom.

Efter længerevarende behandling med Depolan må behandlingen ikke afbrydes pludseligt, da det vil medføre abstinenssymptomer. Disse kan være angst, irritabilitet, muskelkramper, udvidelse af pupillerne, rødmen, sved-udbrud, tåreflåd, nysen, kvalme, opkastning, mavesmerter, diaré og ledsmerter. Abstinenssymptomer kan undgås ved gradvis nedsættelse af dosis. Følg lægens anvisninger.

Vigtig information om nogle af hjælpestofferne i Depolan

Depolan indeholder lactose.

Kontakt lægen før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Depolan 60 mg/100 mg/200 mg depottabletter indeholder azo-farvestoffer (E110, E124), der kan give allergiske reaktioner, bl.a. astma.

Brug af Depolan sammen med mad og drikkevarer

Du kan tage Depolan sammen med mad og drikkevarer. Depottabletterne bør sluges hele med væske. Opløsning eller deling af Depolan depottabletter vil ødelægge den langsomt udløsende virkning af morfin. En hurtigere virkning kan medføre betydelige bivirkninger.

Graviditet og amning

Få vejledning hos lægen eller på apoteket før du tager nogen form for medicin.

Graviditet:

Du må ikke tage Depolan under graviditet.

Anvendelse af Depolan under fødslen kan medføre nedsat åndedrætsfunktion hos den nyfødte.

Amning:

Depolan bliver udskilt i modermælken. Hvis mødre behandles med Depolan kan, det medføre abstinenssymptomer hos den nyfødte.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekanter. Det betyder, at Depolan kan give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Brug af anden medicin

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også for medicin, som ikke er på recept, naturlægemidler samt stærke vitaminer og mineraler.

Kontakt lægen. Det er eventuelt nødvendigt at justere dosis.

Morphinhydrochloridtrihydrat (det aktive stof i Depolan) forstærker virkningen af beroligende midler, narkosemidler, sovemedicin, alkohol, muskelafslappende og blodtryksnedsættende lægemidler.

Samtidig behandling med Depolan og lægemidler, som neutraliserer mavesyre (antacida), som f.eks. cimetidin, kan medføre en fremskyndet virkning af Depolan. Derfor bør disse to lægemidler kun anvendes med mindst 2 timer mellem hver dosering.

MAO-hæmmere (gruppe af lægemidler, der anvendes mod depressioner) kan medføre livstruende bivirkninger fra centralnervesystemet eller nedtrykthed med for lavt eller for højt blodtryk.

Rifampicin (antibiotikum) fremskynder nedbrydning af Depolan, som kan medføre behov for højere dosis.

Dosisjusteringer skal altid aftales med din læge.

Lægemidler med clomipramin eller amitriptylin (mod depressioner) kan forstærke Depolans virkning.

Andre lægemidler mod depressioner (tricykliske antidepressiva) kan hos ældre øge risikoen for forvirring.

Andre smertestillende lægemidler som buprenorphin, nalbuphin og pentazocin, nedsætter den smertestillende virkning af Depolan.

Andre lægemidler kan påvirke virkningen af Depolan, og Depolan kan påvirke virkningen af andre lægemidler. Dette er normalt uden praktisk betydning. Hvis du ønsker yderligere oplysninger herom så spørg lægen eller apoteket.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE DEPOLAN

Depotabletterne bør sluges hele med væske. Opløsning eller deling af Depolan depotabletter vil ødelægge den langsomt udløsende virkning af morfin. En hurtigere virkning kan medføre betydelige bivirkninger. Depolan bør indtages med 12 timers interval.

Dosering

Følg altid lægens anvisninger. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for.

Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Voksne og børn:

Ved en legemsvægt over 70 kg: Din læge bestemmer den individuelle daglige dosis, som er afhængig af din smerteintensitet, (sædvanlig startdosis er 10-30 mg Depolan hver 12. time).

Ved en legemsvægt under 70 kg: Din læge bestemmer den individuelle daglige dosis.

En forøgelse af smerternes sværhedsgrad kræver en forhøjelse af den daglige dosis. Følg lægens anvisninger.

Ældre:

Dosisjustering er nødvendig. Følg lægens anvisning.

Børn (under 12 år):

Erfaring til behandling af børn under 12 år savnes.

Nedsat nyre- eller leverfunktion:

Det er nødvendigt at justere dosis. Du skal følge lægens anvisninger.

Dosis af Depolan skal justeres hyppigt. Du bør derfor konsultere din læge regelmæssigt eller hvis virkning af lægemidlet er for kraftig eller udebliver.

Har du taget for mange Depolan?

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Depolan end der står i denne information, eller mere end lægen har forskrevet.

Symptomer på en overdosering er sammentrækning af pupillerne, nedsat åndedrætsfunktion og nedsat blodtryk.

I alvorlige tilfælde kan kredsløbskollaps og koma forekomme. Desuden er der observeret hurtig puls, svimmelhed, nedsat legemstemperatur, afslapning af muskler. Hos børn er der observeret almene kramper.

Har du glemt at tage Depolan?

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for glemte enkelt doser. Fortsæt behandlingen som anvist af din læge.

4. BIVIRKNINGER

Depolan kan som al anden medicin give bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger:

Sjældne bivirkninger (det forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter): Allergiske reaktioner og astmaanfald, kollaps og hjertesvigt.

Meget sjældne bivirkninger (det forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter): Væskeophobning i lungerne uden forudgående hjertelidelse.

Ikke alvorlige bivirkninger:

Almindelige bivirkninger (det forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter): Sammentrækning af pupiller, kvalme, opkastning, forstoppelse, døsighed.

Ikke almindelige bivirkninger (det forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter): Mundtørhed, svedudbrud, ligevægtsforstyrrelser, hovedpine, desorientering, ansigtsrødme, humørsvingninger, hjertebanken, hallucinationer, nedsat åndedrætsfunktion, bronkialkramper, kolik, problemer med vandladning, kramper i galdevej og urinleder.

Der kan i sjældne eller meget sjældne tilfælde optræde andre ikke alvorlige bivirkninger. Ønsker du information om disse bivirkninger, så spørg lægen eller apoteket.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får andre bivirkninger end dem, der står her i informationen, således at bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive suppleret.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen.

Du finder skema og vejledning under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: <http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>.

5. OPBEVARING

Depolan skal opbevares utilgængeligt for børn.

Anvend ikke Depolan efter den udløbsdato, der er anført på pakningen.

6. YDERLIGERE INFORMATION

Aflever altid eventuelle medicinrester på apoteket.

Revideret: November 2006

NORDIC
DRUGS