

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN
Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 20 mg, 40 mg og 80 mg depottabletter
Oxycodonhydrochlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt inden De begynder at tage medicinen

- Gem indlægssedlen, De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Oxycodonhydrochlorid ratiopharm til Dem personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen

1. Oxycodonhydrochlorid ratiopharms virkning og hvad De skal bruge det til
2. Det skal De vide, før De begynder at tage Oxycodonhydrochlorid ratiopharm
3. Sådan skal De tage Oxycodonhydrochlorid ratiopharm
4. Bivirkninger
5. Sådan opbevarer De Oxycodonhydrochlorid ratiopharm
6. Yderligere oplysninger

1. Oxycodonhydrochlorid ratiopharms virkning og hvad De skal bruge det til

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter er et centralt virkende, stærkt smertestillende middel, der hører til gruppen af opioider.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter anvendes til behandling af svære smerter, som kun kan lindres tilstrækkeligt med opioidanalgetika.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

2. Det skal De vide, før De begynder at tage Oxycodonhydrochlorid ratiopharm

Tag ikke Oxycodonhydrochlorid ratiopharm, hvis De

- er overfølsom (allergisk) over for oxycodonhydrochlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer
- lider af alvorlige vejrtrækningsproblemer (respirationssvækkelse) med lavt indhold af ilt i blodet (hypoksi) og/eller forøget indhold af kuldioxid (hyperkapni) i blodet
- lider af svær kronisk obstruktiv lungesygdom, hjerteforandringer, der skyldes kronisk overbelastning af lungekredsløbet (cor pulmonale) eller akut, svær astmatisk bronkitis
- lider af hindret tarmpassage p.g.a. lammet peristaltik (paralytisk ileus)
- får akutte mavesmerter eller lider af mindre hyppig tømning af mave-tarmsystemet
- er gravid eller ammer

Vær ekstra forsigtig med at bruge Oxycodonhydrochlorid ratiopharm, hvis De

- er ældre eller svagelig
- har svært nedsat lunge-, lever- eller nyrefunktion
- lider af sygdom i skjoldbruskkirtlen (myksødem) eller nedsat funktion af skjoldbruskkirtlen
- lider af mangel på binyrebarkinhormon (Addisons sygdom)
- lider af forstørret blærehalskirtel (prostatahypertrofi)
- lider af alkoholisme eller er under alkoholafvænning
- ved, at De er afhængig af opioider
- lider af betændelse i bugspytkirtlen (pankreatit)
- har en tilstand med øget tryk i hjernen
- lider af kredsløbsforstyrrelser
- lider af kolik i galde- eller urinveje
- lider af epilepsi eller har tendens til krampeanfald

- tager MAO-hæmmere (mod depression)

Tal med lægen, hvis et af disse punkter passer på Dem, eller hvis De tidligere har været berørt af en af disse tilstande.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter kan skabe primær afhængighed. Ved langtidsbrug kan der opstå tolerans over for tabletternes virkninger og dermed behov for stadig større doser for at opnå smertekontrol.

Kronisk brug af Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter kan føre til fysisk afhængighed samt abstinenssymptomer, hvis behandlingen stoppes brat. Når patienten ikke længere har behov for behandling med Oxycodonhydrochlorid ratiopharm, kan det være tilrådeligt med gradvis nedtrapning af dosis for at forebygge abstinenssymptomer.

Når Oxycodonhydrochlorid ratiopharm bruges som anvist af patienter, der lider af kroniske smerter, nedsættes risikoen for at udvikle fysisk eller psykologisk afhængighed markant. Denne risiko bør sammenholdes med behandlingens fordele. Tal med lægen om dette.

Tabletterne bør ikke intages i forbindelse med alkohol.

Alkohol kan forøge forekomsten af alvorlige bivirkninger så som træthed og sløvhed, samt langsom og overfladisk vejtrækning. Tabletterne er designet til at afgive et stærkt smertestillende lægemiddel langsomt over 12 timer. Alkohol kan forøge hastigheden for frigivelsen af oxycodon fra tabletten og dette kan resultere i forøgede bivirkninger.

Tabletterne bør undgås til patienter med tidligere eller nuværende alkohol- eller stofmisbrug.

- Børn under 12 år

Oxycodonhydrochlorid er ikke undersøgt hos børn under 12 år. Sikkerhed og virkning er endnu ikke fastlagt, og tabletterne bør derfor ikke anvendes til børn under 12 år.

- Ældre patienter

Dosisjustering er sædvanligvis ikke nødvendigt hos ældre patienter uden nedsat nyre- eller leverfunktion.

Brug af anden medicin

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept.

Det er især vigtigt for lægen at få kendskab til, om De er i behandling med:

- Medicin, der dæmper centralnervesystemets aktivitet (f.eks. sovepiller eller beroligende midler [sedativa, hypnotika], medicin, der påvirker nervesystemet [phenothiaziner, antipsykotika], medicin til behandling af allergi eller opkastning [antihistaminer, antiemetika] samt andre opioider og alkohol, da disse lægemidler kan forstærke oxycodons bivirkninger, især åndedrætsproblemer (respirationssvækkelse).
- Medicin med antikolinerg virkning (f.eks. andre lægemidler, der påvirker centralnervesystemets parasympatiske og kolinerge nervefibre [psykofarmaka], medicin til behandling af allergi [antihistaminer] eller opkastning [antiemetika], medicin til behandling af Parkinsons sygdom), da disse lægemidler kan forstærke visse af oxycodons bivirkninger (f.eks. forstoppelse, mundtørhed og vandladningsproblemer).
- Cimetidin, da det kan hæmme omsætningen af oxycodon. Virkningen af andre lægemidler, der kan påvirke omsætningen af oxycodon i markant grad, er ikke undersøgt.

- MAO-hæmmere (monoaminoxidasehæmmere – et middel mod depression), der kan forstærke oxycodons bivirkninger (f.eks. ophidselse og stigning eller fald i blodtrykket)
- Der er observeret klinisk relevant stigning eller fald i blodets størkning hos patienter, der tager antikoagulantia af coumarintypen (lægemidler mod blodpropper) samtidig med Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter.

Brug af Oxycodonhydrochlorid ratiopharm sammen med mad og drikke

Alkohol nedsætter årvågenhed og reaktionsevne yderligere og kan forstærke mulige bivirkninger såsom sløvhed og vejrtrækningsproblemer.

Graviditet og amning

Spørg Deres læge eller apotek til råds, før De tager nogen form for medicin.

Graviditet

De må ikke anvende Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter under graviditet. Der foreligger ikke tilstrækkelige data fra brug af oxycodon til gravide kvinder.

Oxycodon passerer moderkagen og går over i fostrets kredsløb.

Langvarig brug af oxycodon under graviditet kan forårsage abstinenssymptomer hos nyfødte. Brug af oxycodon under fødslen kan svække vejrtrækningen hos den nyfødte.

Amning

Hvis De ammer, må De ikke bruge Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter, da oxycodon bliver udskilt i modermælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekanter. Det betyder, at Oxycodonhydrochlorid ratiopharm kan give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken. Se afsnit 4 for yderligere oplysninger.

Når behandlingen stabiliseres, vil det muligvis ikke være nødvendigt helt at forbyde bilkørsel. Det er op til den behandlende læge at vurdere hver enkelt situation. Rådfør Dem med lægen om, hvorvidt og under hvilket omstændigheder De kan køre bil.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Oxycodonhydrochlorid ratiopharm

Kontakt lægen, før De tager denne medicin, hvis Deres læge har fortalt Dem, at De ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal De tage Oxycodonhydrochlorid ratiopharm

Dosering

Tag altid Oxycodonhydrochlorid ratiopharm nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl så spørg lægen eller apoteket. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 20 mg depottabletter:

Den normale dosis er:

- Voksne og unge (over 12 år):

Den normale startdosis er 10 mg oxycodonhydrochlorid hver 12. time. Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 20 mg depottabletter kan deles, så der opnås en dosis på 10 mg oxycodonhydrochlorid. Lægen vil dog foreskrive den dosis, som er nødvendig for at opnå smertelindring.

Yderligere fastsættelse af døgndosis, fordeling på enkeltdoser samt dosisjustering under det videre behandlingsforløb udføres af den behandlende læge og afhænger af den hidtidige dosering.

Patienter, som tidligere har fået opioider, kan indlede behandlingen med større doser under hensyntagen til deres erfaringer med opioidbehandling.

Nogle patienter, der tager Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 20 mg depottabletter i et fast regime, har behov for nødmedicin i form af smertestillende midler, der virker hurtigere, for at kunne kontrollere smertegennembrud. Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 20 mg depottabletter er ikke beregnet til behandling af smertegennembrud.

Til behandling af smerter, der ikke skyldes cancer, vil en døgndosis på 2 depottabletter (20 mg oxycodonhydrochlorid 2 gange dagligt) normalt være tilstrækkeligt, men der kan være behov for en højere dosering. Patienter med cancersmerter kræver normalt doseringer fra 80 til 120 mg oxycodonhydrochlorid, som i enkelte tilfælde kan øges op til 400 mg. Til disse doseringer foreligger Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter i styrker på 40 mg og 80 mg.

Behandlingen skal kontrolleres jævnligt med hensyn til smertelindring og andre virkninger for at opnå bedst mulig smerteterapi samt kunne sætte hurtigt ind over for eventuelle bivirkninger og træffe beslutning om, hvorvidt behandlingen bør fortsættes.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 40 mg depottabletter:

Den normale dosis er:

- Voksne og unge (over 12 år):

Den normale startdosis er 10 mg oxycodonhydrochlorid hver 12. time. Lægen vil foreskrive den dosis, som er nødvendig for at opnå smertelindring.

Yderligere fastsættelse af døgndosis, fordeling på enkeltdoser samt dosisjustering under det videre behandlingsforløb udføres af den behandlende læge og afhænger af den hidtidige dosering.

Patienter, som tidligere har fået opioider, kan indlede behandlingen med større doser under hensyntagen til deres erfaringer med opioidbehandling.

Nogle patienter, der tager Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 40 mg depottabletter i et fast regime, har behov for nødmedicin i form af smertestillende midler, der virker hurtigere, for at kunne kontrollere smertegennembrud. Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 40 mg depottabletter er ikke beregnet til behandling af smertegennembrud.

Til behandling af smerter, der ikke skyldes cancer, vil en dosis på ½ depottablet 2 gange dagligt (20 mg oxycodonhydrochlorid 2 gange dagligt) normalt være tilstrækkeligt, men der kan være behov for en højere dosering. Patienter med cancersmerter kræver normalt doseringer fra 1 depottablet 2 gange dagligt (40 mg oxycodonhydrochlorid 2 gange dagligt) til 1½ depottablet 2 gange dagligt (60 mg oxycodonhydrochlorid 2 gange dagligt), som i enkelte tilfælde kan øges op til 400 mg. Til højere eller lavere doseringer foreligger Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter i styrker på 20 mg og 80 mg.

Behandlingen skal kontrolleres jævnligt med hensyn til smertelindring og andre virkninger for at opnå bedst mulig smerteterapi samt kunne sætte hurtigt ind over for eventuelle bivirkninger og træffe beslutning om, hvorvidt behandlingen bør fortsættes.

Hvis doserne ikke kan opnås med denne styrke, findes lægemidlet i andre styrker.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 80 mg depottabletter:

Den normale dosis er:

- Voksne og unge (over 12 år):

Den normale startdosis er 10 mg oxycodonhydrochlorid hver 12. time. Lægen vil foreskrive den dosis, som er nødvendig for at opnå smertelindring.

Yderligere fastsættelse af døgndosis, fordeling på enkeltdoser samt dosisjustering under det videre behandlingsforløb udføres af den behandlende læge og afhænger af den hidtidige dosering.

Patienter, som tidligere har fået opioider, kan indlede behandlingen med større doser under hensyntagen til deres erfaringer med opioidbehandling.

Nogle patienter, der tager Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 80 mg depottabletter i et fast regime, har behov for nødmedicin i form af smertestillende midler, der virker hurtigere, for at kunne kontrollere smertegennembrud. Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 80 mg depottabletter er ikke beregnet til behandling af smertegennembrud.

Til behandling af smerter, der ikke skyldes cancer, vil en døgn dosis på 40 mg oxycodonhydrochlorid generelt være tilstrækkeligt, men der kan være behov for større doser. Patienter med cancersmerter kræver normalt doseringer fra ½ depottablet 2 gange dagligt (40 mg oxycodonhydrochlorid 2 gange dagligt) til 120 mg oxycodonhydrochlorid 2 gange dagligt (1½ 40 mg depottablet 2 gange dagligt), hvilket kan øges til 2½ depottablet 2 gange dagligt (200 mg oxycodonhydrochlorid 2 gange dagligt) i enkelte tilfælde.

Til højere eller lavere doseringer foreligger Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter i styrker på 20 mg og 40 mg.

Behandlingen skal kontrolleres jævnlige med hensyn til smertelindring og andre virkninger for at opnå bedst mulig smerteterapi samt kunne sætte hurtigt ind over for eventuelle bivirkninger og træffe beslutning om, hvorvidt behandlingen bør fortsættes.

- Patienter i risikogruppen

Lægen kan udskrive en lavere startdosis, hvis De har nedsat nyre- og/eller leverfunktion, eller hvis De har en lav kropsvægt.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter må ikke tages med alkoholiske drikke.

Indtagelse og virkningens varighed:

Synk depottabletterne (hele eller delte) med tilstrækkeligt væske (½ glas vand) alene eller i forbindelse med et måltid morgen og aften på de fastlagte tidspunkter (f.eks. klokken 08.00 og 20.00).

Depottabletterne må ikke knuses eller tygges, da det beskadiger de egenskaber, der forlænger frigivelsen, så oxycodon i stedet frigives hurtigt. Indtagelse af tyggede eller knuste Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter bevirker, at der hurtigt frigives en dosis oxycodon, der kunne være dødelig (se afsnittet "Hvis De har taget for meget Oxycodonhydrochlorid ratiopharm"). Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter er kun beregnet til indtagelse gennem munden. Ved misbrug med injektion af tabletten i en vene kan dens hjælpestoffer (især talkum) føre til lokalt vævshenfald (nekrose), forandringer i lungevæv (granulomer i lungerne) eller andre alvorlige hændelser, der kan være dødelige.

Lægen tilpasser doseringen til smerteintensiteten og Deres reaktion på behandlingen. Tag det antal depottabletter 2 gange dagligt, som lægen har fastsat.

Hvis De har taget for meget Oxycodonhydrochlorid ratiopharm

Kontakt omgående lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget mere af Oxycodonhydrochlorid ratiopharm, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet.

Følgende symptomer kan forekomme: Små pupiller (miosis), åndedrætsproblemer (respirations-svækkelse), slap skeletmuskulatur og blodtryksfald. I svære tilfælde kan der forekomme kredsløbs-kollaps, nedsat reaktionsevne (torpor), bevidstløshed (koma), langsom hjertebanken og ophobning af vand i lungerne (ikke-kardiogent lungeødem). Misbrug af store doser af stærke opioider såsom oxycodon kan være dødelig. De må under ingen omstændigheder udsætte Dem for situationer, der kræver ekstra koncentration, såsom bilkørsel.

Hvis De har glemt at tage Oxycodonhydrochlorid ratiopharm

Hvis De tager en mindre dosis Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter, end lægen har anvist, eller De glemmer at tage tabletterne, vil smertelindringen blive utilstrækkelig eller ophøre helt.

De kan tage en glemt tablet, hvis der er mindst 8 timer til det tidspunkt, hvor De skal tage den næste dosis. Fortsæt dernæst i henhold til anvisningerne.

De bør også tage depottabletten, hvis der er kortere tid frem til næste fastsatte tidspunkt, men i så fald skal næste indtagelse udskydes 8 timer. I princippet må De ikke tage Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter hyppigere end en gang hver 8. time.

De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis De holder op med at tage Oxycodonhydrochlorid ratiopharm

Når en patient ikke længere har behov for behandling med Oxycodonhydrochlorid ratiopharm, kan det være tilrådeligt med en gradvis nedtrapning af dosis for at forebygge abstinenssymptomer.

Spørg lægen eller apoteket hvis der er noget, De er i tvivl om eller følger Dem usikker på.

4. Bivirkninger

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Bivirkningerne er opstillet efter hyppighed som følger:

Meget almindelige:	hos flere end 1 ud af 10 behandlede patienter
Almindelige:	hos færre end 1 ud af 10, men flere end 1 ud af 100 behandlede patienter
Ikke almindelige:	hos færre end 1 ud af 100, men flere end 1 ud af 1000 behandlede patienter
Sjældne:	hos færre end 1 ud af 1000, men flere end 1 ud af 10.000 behandlede patienter
Meget sjældne:	hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede patienter; ikke kendt (kan ikke bedømmes ud fra de forhåndenværende data)

Væsentlige bivirkninger samt symptomer, der bør ses nærmere på, og forholdsregler, der bør træffes, når disse bivirkninger eller symptomer opstår:

Hold op med at tage Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter og kontakt omgående lægen, hvis De får en af følgende bivirkninger.

Åndedrætsproblemer er den væsentligste risiko ved opioider, og den optræder især hos ældre eller svækkede patienter. Som følge heraf kan opioider udløse et voldsomt fald i blodtrykket hos disponerede patienter.

Endvidere kan oxycodon give små pupiller, bronkospasmer og spasmer i glat muskulatur, og det kan undertrykke hosterefleksen.

Andre mulige bivirkninger

Meget almindelige:

Sedation (træthed til sløvhed), svimmelhed, hovedpine, forstoppelse, kvalme, opkastning, kløe.

Almindelige:

Svækkelse (asteni); flere psykologiske bivirkninger såsom forandringer i stemningsleje (f.eks. angst, depression, opstemthed), ændringer i aktivitetsniveau (for det meste dæmpning (sedation), somme tider ledsaget af ligegyldighed (apati), lejlighedsvist stigning med rastløshed, nervøsitet og søvnforstyrrelser) samt ændringer i funktionsniveau (tankeforstyrrelser, forvirring, hukommelsestab (amnesi), isolerede tilfælde af taleforstyrrelser); myrekryben (paræstesi), blodtryksfald, i sjældne tilfælde ledsaget af symptomer såsom voldsom eller galopperende hjertebanken; besvimelse, vejrtrækningsproblemer (dyspnø), åndedrætsbesvær eller hiven efter vejret (bronkospasme), mundtørhed, i sjældne tilfælde ledsaget af tørst og synkebesvær; mave-tarmforstyrrelser såsom mavepine; diaré; bøvsen; fordøjelsesbesvær (dyspepsi); manglende appetit, hudsygdomme såsom udslæt, i sjældne tilfælde øget lysfølsomhed (fotosensibilitet), i isolerede tilfælde kløe (urticaria) eller udslæt med skæl (eksfoliativ dermatit), vandladningsproblemer (urinretention, men også hyppig vandladning), svedudbrud samt kuldegysninger.

Ikke almindelige:

Forandringer i opfattelsesevnen med depersonalisering, hallucinationer, smagsforandringer, synsforstyrrelser, abnormt skærpet høresans (lydoverfølsomhed); såvel øget som nedsat spænding af musklerne; skælven (tremor), ufrivillige muskeltrækninger (tics); nedsat følesans (hypæstesi); koordinationsproblemer; utilpashed, hurtig puls; udvidelse af blodkar (vasodilatation), tiltagende hoste; halsbetændelse (faryngit); løbende næse; stemmeforandringer, galdevejskolik; mundsår; tandkødsbetændelse, betændelsestilstand i munden (stomatit); luft i maven (flatulens), seksuelle forstyrrelser; skader på grund af ulykke; smerter (f.eks. brystsmerter); væskeophobninger i vævene (ødem); migræne; fysisk afhængighed med abstinenssymptomer; allergiske reaktioner, forandringer i tåreflåd, sammentrækning af pupillerne.

Sjældne:

Sygdom i lymfeknuder (lymfadenopati), væskemangel (dehydrering), krampeanfald især hos patienter, der lider af epilepsi eller har tendens til krampeanfald, ufrivillige muskelsammentrækninger (muskelspasmer), blødende tandkød; øget appetit; tjæreagtig afføring; misfarvede tænder og tandskader, tør hud; herpes simplex (sygdom i hud og slimhinder), blod i urinen (hæmaturi), udebleven menstruation (amenoré), vægtforandringer (stigning eller tab); appelsinhud (cellulitis).

Meget sjældne:

Alvorlige overfølsomhedsreaktioner (anafylaktiske reaktioner).

Der kan opstå tilvænning og afhængighed.

Behandling

Hvis De bemærker nogen af de anførte bivirkninger, vil lægen træffe passende foranstaltninger. En bivirkning som forstoppelse kan forebygges med fiberrig diæt og øget væskeindtagelse. Hvis De lider af kvalme eller opkastning, kan lægen ordinere medicin mod dette.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted.

5. Sådan opbevarer De Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg på apoteket hvordan De skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger**Oxycodonhydrochlorid ratiopharm depottabletter indeholder**

- Aktivt stof: Oxycodonhydrochlorid.

En 20 mg depottablet indeholder 20 mg oxycodonhydrochlorid svarende til 17,9 mg mg oxycodon.

En 40 mg depottablet indeholder 40 mg oxycodonhydrochlorid svarende til 35,9 mg mg oxycodon.

En 80 mg depottablet indeholder 80 mg oxycodonhydrochlorid svarende til 71,7 mg mg oxycodon.

- Øvrige indholdsstoffer:
Tabletterne: Sukkerkugler (saccharose, majsstivelse), hypromellose, macrogol 6000, talcum, ethylcellulose, hydroxypropylcellulose, propylenglycol, magnesiumstearat, mikrokrySTALLinsk cellulose, vandfri kolloid silica.

Tabletovertræk: Hypromellose, talcum, macrogol 6000, titandioxid (E171).
Overtrækket på en 20 mg depottablet indeholder desuden rød jernoxid (E172).
Overtrækket på en 40 mg depottablet indeholder desuden rød og gul jernoxid (E172).
Overtrækket på en 80 mg depottablet indeholder desuden gul jernoxid (E172).

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm's udseende og pakningsstørrelse

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 20 mg depottabletter er lyserøde, bikonvekse, aflange filmovertrukne tabletter med delekærv på begge sider.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 40 mg depottabletter er orange, bikonvekse, aflange filmovertrukne tabletter med delekærv på begge sider.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 80 mg depottabletter er gule, bikonvekse, aflange filmovertrukne tabletter med delekærv på begge sider.

Oxycodonhydrochlorid ratiopharm 20 mg, 40 mg & 80 mg depottabletter fås i pakninger à 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98 eller 100 tabletter samt 100 gange 1 tablet og i HDPE-flasker med afvrideligt PP-låg à 50, 100 eller 250 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Markedsføres i Danmark af

ratiopharm GmbH, Graf-Arco-Strasse 3, D-89079 Ulm, Tyskland

Fremstiller

Merckle GmbH, Ludwig-Merckle-Str. 3, D-89143 Blaubeuren, Tyskland

Hvis De vil have yderligere oplysninger om Oxycodonhydrochlorid ratiopharm, skal De henvende Dem til den lokale repræsentant i Danmark

ratiopharm A/S, Slotsmarken 12, st. tv., 2970 Hørsholm
Tlf.: 45 46 06 60

Dette lægemiddel er autoriseret i medlemsstaterne i EEA under følgende navne:

Finland, Norge, Sverige, Tyskland, Tjekkiet & Slovakiet:	Oxycodon ratiopharm
Holland:	Oxycodon HCl ratiopharm
Storbritannien & Nordirland:	Candox

Denne indlægsseddel blev senest revideret den 17.6.2009.