

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

**Adolax 10 mg/5 mg tablete s produljenim oslobađanjem
Adolax 20 mg/10 mg tablete s produljenim oslobađanjem
Adolax 40 mg/20 mg tablete s produljenim oslobađanjem**

oksikodonklorid/naloksonklorid

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je Adolax i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Adolax
3. Kako uzimati Adolax
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Adolax
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Adolax i za što se koristi

Adolax je tableta s produljenim oslobađanjem, što znači da se njezine djelatne tvari oslobađaju kroz dulje vrijeme. Njihovo djelovanje traje 12 sati.

Ove su tablete namijenjene za primjenu samo u odraslih.

Ublažavanje boli

Adolax tablete su Vam propisane za liječenje teške boli koja se na odgovarajući način može suzbiti samo primjenom opioidnih analgetika.

Kako Adolax djeluje kod ublažavanja boli

Adolax sadrži oksikodonklorid i naloksonklorid kao djelatne tvari. Oksikodonklorid je snažan analgetik (lijek protiv bolova) iz skupine opioida i kao sastojak lijeka Adolax odgovoran je za suzbijanje boli. Druga djelatna tvar lijeka Adolax, naloksonklorid, namijenjen je za olakšavanje nekih nuspojava liječenja jakim lijekovima protiv bolova.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Adolax

Nemojte uzimati Adolax

- ako ste alergični na oksikodonklorid ili naloksonklorid ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.);
- ako disanjem ne osiguravate dovoljnu opskrbu krvi kisikom, odnosno ne možete iz tijela odstraniti ugljikov dioksid (depresija disanja);
- ako imate tešku bolest pluća sa suženjem dišnih putova (kroničnu opstruktivnu plućnu bolest ili KOPB);
- ako imate stanje poznato kao plućno srce. To je stanje u kojem je povećana desna strana srca zbog povišenog tlaka unutar krvnih žila u plućima itd. (npr. kao posljedica KOPB-a, pogledajte prethodno navedeno);

- ako imate tešku bronhalnu astmu;
- ako imate paraliticki ileus (tip opstrukcije crijeva) koji nije uzrokovan primjenom opioida;
- ako imate umjereni do teško oštećenje funkcije jetre.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Adolax:

- ako pripadate skupini starijih ili nemoćnih (iznemoglih) bolesnika;
- ako imate paraliticki ileus (tip opstrukcije crijeva) koji je uzrokovala primjena opioida;
- ako imate oštećenje bubrega;
- ako imate blago oštećenje jetre;
- ako imate teško oštećenje pluća (tj. smanjen kapacitet disanja);
- ako imate stanje koje karakterizira čest prestanak disanja tijekom noći, zbog kojeg se možete osjećati vrlo pospano tijekom dana (apneja u snu);
- ako imate miksедем (poremećaj štitnjače koji se očituje isušenom, hladnom i otečenom kožom lica [podbuhao izgled lica] i udova);
- ako štitnjača ne proizvodi dovoljnu količinu hormona (smanjenje funkcije štitnjače ili hipotireoza);
- ako nadbubrežne žlijezde ne proizvode dovoljno hormona (adrenalna insuficijencija ili Addisonova bolest);
- ako imate duševnu bolest koja je praćena (djelomičnim) gubitkom osjećaja za stvarnost (psihoza) zbog pretjerane konzumacije alkohola ili otrovanja drugim tvarima (psihoza uzrokovana uživanjem nedopuštenih tvari);
- ako imate problema sa žučnim kamencima;
- ako imate abnormalno povećanu prostatu (hipertrofija prostate);
- ako patite od alkoholizma ili imate delirium tremens;
- ako imate upalu gušterače (pankreatitis);
- ako imate nizak krvni tlak (hipotenziju);
- ako imate visok krvni tlak (hipertenziju);
- ako imate bolest srca i krvnih žila;
- ako imate ozljedu glave (zbog rizika od povećanja tlaka u lubanji);
- ako imate epilepsiju ili ste skloni napadajima;
- ako uzimate i MAO-inhibitore (koji se uzimaju za liječenje depresije ili Parkinsonove bolesti) ili ste uzimali ovu vrstu lijeka u posljednja dva tjedna, npr. lijekove koji sadrže traničipromin, fenelzin, izokarboksazid, moklobemid i linezolid;
- ako nastupe pospanost ili epizode iznenadnog usnivanja;

Ovaj lijek može uzrokovati probleme s disanjem tijekom spavanja. Ti problemi mogu uključivati stanke u disanju tijekom spavanja, buđenja zbog nedostatka zraka, poteškoćama u spavanju ili pretjeranom dnevnom pospanošću. Ako Vi ili netko drugi primijetite ove simptome, обратите se svom liječniku. Liječnik će Vam možda htjeti smanjiti dozu.

Obavijestite svog liječnika ako se bilo koje od prethodno navedenih stanja ikad odnosilo na Vas. Ako se tijekom uzimanja lijeka Adolax razviju neki od prethodno navedenih poremećaja, također obavijestite svog liječnika. Depresija disanja (usporeno i plitko disanje) je najozbiljnija posljedica predoziranja opioidima. Ona može uzrokovati pad razine kisika u krvi, što vodi mogućoj nesvjestici, itd.

Tabletu morate progutati cijelu kako ne biste utjecali na polagano oslobođanje oksikodonklorda iz tablete. Tablete nemojte dijeliti, lomiti, žvakati ili drobiti. Uzimanje slomljene, sažvakane ili zdrobljene tablete može dovesti do apsorpcije potencijalno smrtonosne doze oksikodonklorda (pogledajte dio 3. „Ako uzmete više Adolaxa nego što ste trebali“).

Ako se na početku liječenja javi težak proljev, to može biti posljedica djelovanja naloksona. To može biti znak oporavka funkcije crijeva. Takav proljev se može javiti u prvih 3 do 5 dana liječenja. Ako

proljev traje duže od 3 do 5 dana od početka liječenja ili ste zabrinuti zbog toga, javite se svom liječniku.

Ako ste prije uzimali drugi opioid, na početku liječenja lijekom Adolax mogu se javiti simptomi ustezanja, kao što su nemir, epizode znojenja i bolovi u mišićima. Ako iskusite te simptome, možda ćete morati biti pod strožim nadzorom svog liječnika.

Ako duže vrijeme uzimate Adolax, možete na njega razviti toleranciju. To znači da ćete možda trebati veću dozu za postizanje željenog učinka. Isto tako, dulja uporaba može uzrokovati fizičku ovisnost. Simptomi ustezanja mogu se javiti nakon naglog prestanka liječenja (nemir, epizode znojenja, bolovi u mišićima). Ako Vam liječenje više nije potrebno, dnevnu dozu morate postupno smanjivati, u dogовору са svoјим liječnikom.

Djelatna tvar oksikodonklorid ima profil zlouporabe sličan onome drugih snažnih opioida (snažnih analgetika). Postoji mogućnost za razvoj psihičke ovisnosti. U bolesnika koji zlorabe ili su u prošlosti zlorabili alkohol, droge ili lijekove, treba izbjegavati primjenu lijekova koji sadrže oksikodonklorid.

Recite svom liječniku ako imate rak povezan s metastazama na potrušnici ili početnu blokadu crijeva kod uznapredovalog stadija raka probavnog sustava i zdjelice.

Ako Vam je potreban kirurški zahvat, obavijestite svog liječnika da uzimate Adolax.

Slično s drugim opioidima, oksikodon može utjecati na normalnu proizvodnju hormona u tijelu, kao što su kortizol ili spolni hormoni, osobito ako ste uzimali velike doze kroz dulje vrijeme. Ako osjetite simptome koji su ustrajni, kao što su mučnina (uključujući povraćanje), gubitak apetita, umor, slabost, omaglica, promjene u menstrualnom ciklusu, impotencija, neplodnost ili smanjeni seksualni nagon, razgovarajte sa svojim liječnikom jer liječnik može htjeti pratiti razinu Vaših hormona.

Ovaj lijek može povećati Vašu osjetljivost na bol, posebno u visokim dozama. Obavijestite svog liječnika ako se to dogodi. Možda će biti potrebno smanjenje doze ili promjena lijeka.

Možda u stolici primijetite ostatke tableta s produljenim oslobođanjem. Neka Vas to ne prestraši; djelatne tvari (oksikodonklorid i naloksonklorid) već su se oslobodile u želucu i crijevu i apsorbirale u tijelo.

Nepравилна употреба Adolax tableta

Adolax nije namijenjen za liječenje simptoma ustezanja.

Adolax nikada ne smijete zlorabiti, posebno ako ste ovisni o psihoaktivnim tvarima (drogama). Ako ste ovisni o psihoaktivnim tvarima kao što su heroin, morfin ili metadon, moguća je pojava teških simptoma ustezanja ako zlorabite Adolax jer sadrži nalokson. Postojeći simptomi ustezanja mogu se pogoršati.

Nikada nemojte na neodgovarajući način primjenjivati Adolax tako da ga otopite i injicirate (npr. u krvnu žilu). Naime, tablete sadrže talk, koji može uzrokovati lokalno oštećenje tkiva (nekrozu) i promjene u plućnom tkivu (plućni granulom). Takva zlouporaba može imati i druge ozbiljne posljedice te čak biti i smrtonosna.

Primjena lijeka Adolax može uzrokovati pozitivan rezultat na testovima na drogu.

Primjena lijeka Adolax kao sredstva za poboljšanje psihofizičke izdržljivosti (doping) može ozbiljno ugroziti zdravlje.

Drugi lijekovi i Adolax

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Rizik od nuspojava se povećava ako upotrebljavate antidepresive (kao što su citalopram, duloksetin, escitalopram, fluoksetin, fluvoksamin, paroksetin, sertralin, venlafaksin). Navedeni lijekovi mogu stupiti u interakciju s oksikodonom i prouzročiti pojavu simptoma kao što su nevoljne ritmičke kontrakcije mišića, uključujući mišiće kojima se kontrolira kretanje oka, uznemirenost, pretjerano znojenje, drhtanje, pretjerani refleksi, povećana napetost mišića, tjelesna temperatura iznad 38 °C. U slučaju pojave takvih simptoma obratite se svom liječniku.

Istodobna primjena opioida, uključujući oksikodonklorid, i sedativa kao što su benzodiazepini ili srodni lijekovi povećava rizik od omamljenosti, otežanog disanja (respiratorne depresije) i kome te može biti opasna po život. Zbog toga istodobnu primjenu treba razmotriti samo kada nije moguća nijedna druga terapija.

Međutim, ako Vam liječnik ipak propiše Adolax zajedno sa sedativima, liječnik treba ograničiti dozu i trajanje istodobnog liječenja.

Obavijestite svog liječnika o svim sedativima koje uzimate i pažljivo se pridržavajte doza koje Vam je on preporučio. Možda bi bilo dobro da zamolite prijatelje ili članove obitelji da pripaze na pojavu gore navedenih znakova i simptoma. Obratite se svom liječniku ako se ti simptomi pojave. Primjeri navedenih sedativa ili srodnih lijekova uključuju:

- druge snažne lijekove protiv bolova (opioide);
- lijekove za liječenje epilepsije, boli i anksioznosti poput gabapentina i pregabalina;
- lijekove za liječenje nesanice i za smirenje (sedative uključujući benzodiazepine, hipnotici, anksiolitici);
- lijekove za liječenje depresije;
- lijekove za liječenje alergija, bolesti vožnje ili mučnine (antihistaminike, antiemetike);
- lijekove za liječenje psihijatrijskih ili mentalnih poremećaja (antipsihotici koji uključuju fenotiazine i neuroleptike);

Ako uzimate ove tablete istodobno s drugim lijekovima, učinak ovih tableta ili drugog lijeka, kako je opisano ispod, može se promijeniti. Obavijestite svog liječnika ako uzimate:

- lijekove koji smanjuju sposobnost zgrušavanja krvi (derivati kumarina); zgrušavanje krvi može se ubrzati ili usporiti;
- antibiotike makrolidnog tipa (kao što je klaritromicin, eritromicin ili telitromicin);
- lijekove protiv gljivica azolnog tipa (kao što su ketokonazol, vorikonazol, itrakonazol ili posakonazol);
- specifičan lijek poznat kao inhibitor proteaze koji se koristi za liječenje HIV-a (primjeri uključuju ritonavir, indinavir, nelfinavir ili sakvinavir);
- cimetidin (lijek za liječenje čireva na želucu, probavnih tegoba ili žgaravice);
- rifampicin (koji se koristi za liječenje tuberkuloze);
- karbamazepin (koji se koristi za liječenje napadaja, konvulzija i određenih bolnih stanja);
- fenitoin (koji se koristi za liječenje napadaja ili konvulzija);
- biljni pripravak na bazi gospine trave (*Hypericum perforatum*);
- kinidin (lijek za liječenje nepravilnih otkucaja srca).

Ne očekuje se pojava interakcija kod istodobne uporabe lijeka Adolax i paracetamola, acetilsalicilatne kiseline ili naltreksona.

Adolax s hranom, pićem i alkoholom

Ako konzumirate alkohol dok uzimate Adolax, možete postati pospani ili se može povećati rizik od ozbiljnih nuspojava kao što su plitko disanje s rizikom od prestanka disanja i gubitka svijesti.

Preporučuje se da ne konzumirate alkohol dok uzimate Adolax. Morali biste izbjegavati konzumiranje soka od greja tijekom uzimanja ovih tableta.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Trudnoća

Primjenu lijeka Adolax tijekom trudnoće treba, koliko je moguće, izbjegavati. Ako se tijekom trudnoće uzima kroz duži period, oksikodonklorid može uzrokovati simptome ustezanja u novorođenčeta. Ako se oksikodonklorid daje tijekom poroda, u novorođenčeta se može javiti depresija disanja (plitko i usporeno disanje).

Dojenje

Prekinite dojenje dok uzimate Adolax. Oksikodonklorid se izlučuje u majčino mlijeko. Nije poznato izlučuje li se i naloksonklorid u majčino mlijeko. Stoga se rizik za dojenče ne može isključiti, posebno nakon višekratnog uzimanja lijeka Adolax.

Upravljanje vozilima i strojevima

Adolax može utjecati na sposobnost upravljanja vozilima ili rada sa strojevima, posebno na početku liječenja lijekom Adolax, kod povećanja doze ili zamjene drugog lijeka lijekom Adolax. Međutim, te nuspojave nestaju kada se postigne stabilna terapijska doza lijeka Adolax.

Ovaj lijek se povezuje s pospanošću i epizodama iznenadnog usnivanja. Ako imate te nuspojave, ne smijete upravljati vozilima niti raditi sa strojevima. Obavijestite svog liječnika ako se pojave te nuspojave.

Pitajte svoga liječnika smijete li upravljati vozilima ili raditi sa strojevima.

Adolax sadrži laktozu

Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, obratite se liječniku prije uzimanja ovog lijeka.

3. Kako uzimati Adolax

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik. Provjerite s liječnikom ako niste sigurni.

Adolax je tableta s produljenim oslobađanjem što znači da se njene djelatne tvari otpuštaju tijekom duljeg vremenskog razdoblja. Njihovo djelovanje traje 12 sati.

Tabletu s produljenim oslobađanjem morate progrutati cijelu kako ne biste utjecali na polagano oslobađanje oksikodona iz tablete s produljenim oslobađanjem. Tablete nemojte dijeliti, lomiti, žvakati ni drobiti. Uzimanje podijeljene, slomljene, sažvakane ili zdrobljene tablete može dovesti do apsorpcije potencijalno smrtonosne doze oksikodona (pogledajte dio 3. „Ako uzmete više lijeka Adolax nego što ste trebali“).

Ako Vam liječnik nije drugačije propisao, uobičajena doza lijeka je:

Za liječenje boli

Odrasli

Uobičajena početna doza je 10 mg oksikodonklorda/5 mg naloksonklorda u obliku tablete(a) s produljenim oslobađanjem svakih 12 sati.

Liječnik će Vam odrediti koliko lijeka Adolax trebate uzimati svaki dan i kako da podijelite ukupnu dnevnu dozu na jutarnju i večernju dozu. Liječnik će Vam po potrebi prilagođavati doziranje tijekom liječenja. Prilagodba doze ovisi o jačini boli i Vašoj osjetljivosti. Uvijek treba primjenjivati najmanju moguću dozu koja suzbija bol. Ako ste već uzimali opioide, liječenje lijekom Adolax može započeti i većom dozom.

Najveća dnevna doza je 160 mg oksikodonklorda i 80 mg naloksonklorda. Ako trebate veću dozu, liječnik Vam može propisati dodatnu dozu oksikodonklorda bez naloksonklorda. Međutim, najveća dnevna doza oksikodonklorda ne smije premašiti 400 mg. Ako se primjenjuje dodatna doza oksikodonklorda bez dodatne doze naloksonklorda, povoljno djelovanje naloksonklorda na funkciju crijeva može biti umanjeno.

Ako se liječenje lijekom Adolax zamijeni drugim opioidnim lijekom protiv bolova, funkcija crijeva vjerojatno će se pogoršati.

Ako osjetite bol između dviju doza lijeka Adolax, možda ćete trebati brzodjelujući lijek protiv bolova. Adolax nije prikladan za to.

U tom slučaju obavijestite svog liječnika.

Ako imate osjećaj da je djelovanje lijeka Adolax prejako ili preslabo, javite se svom liječniku ili ljekarniku.

Stariji bolesnici

Općenito, u starijih osoba s normalnom funkcijom jetre i/ili bubrega ne treba prilagođavati dozu.

Oštećenje jetre ili bubrega

Ako imate oštećenje funkcije bubrega ili blago oštećenje funkcije jetre, liječnik će Vam s posebnim oprezom propisati Adolax. Ako imate umjereno ili teško oštećenje funkcije jetre, ne smijete uzimati Adolax (pogledajte također dio 2. „Nemojte uzimati Adolax“ i „Upozorenja i mjere opreza“).

Djeca i adolescenti mlađi od 18 godina

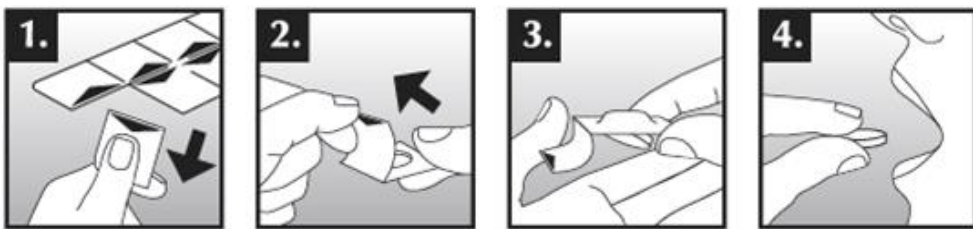
Uporaba lijeka Adolax nije ispitivana u djece i adolescenata mlađih od 18 godina. Sigurnost i djelotvornost u djece i adolescenata još nisu dokazane. Stoga se ne preporučuje uporaba lijeka Adolax u djece i adolescenata mlađih od 18 godina.

Način primjene

Adolax se primjenjuje kroz usta.

Progutajte ove tablete cijele s dovoljno tekućine. Ove tablete možete uzimati neovisno o obroku. Uzmajte tablete svakih 12 sati. Na primjer, ako uzmete tabletu u 8 sati ujutro, sljedeću tabletu uzmite u 8 sati navečer. Tablete nemojte dijeliti, lomiti, žvakati niti drobiti (pogledajte dio 2. „Upozorenja i mjere opreza“).

Samo za perforirane blisterne djeljive na jedinične doze sa sigurnosnom zaštitom za djecu:
Adolax je dostupan u perforiranim blisterima djeljivim na jedinične doze sa sigurnosnom zaštitom za djecu. Odstranite tabletu s produljenim oslobađanjem iz pakiranja kako slijedi:



1. Primite blister za rubove i odvojite jedan odjeljak blistera od ostatka lagano trljajući duž perforacija koje je okružuju.
2. Povucite rub folije i potpuno odvojite foliju.
3. Istresite tabletu s produljenim oslobođanjem na ruku.
4. Progutajte tabletu s produljenim oslobođanjem s dovoljnom količinom tekućine, s ili bez hrane.

Trajanje primjene

Općenito, Adolax uzimajte samo dok je to nužno potrebno. Ako ste na dugotrajnom liječenju lijekom Adolax, Vaš liječnik treba redovito provjeravati postoji li potreba za nastavkom liječenja lijekom Adolax.

Ako uzmete više lijeka Adolax nego što ste trebali

Ako ste uzeli više nego što Vam je liječnik propisao, odmah obavijestite svog liječnika.

Predoziranje može uzrokovati:

- suženje zjenica;
- usporeno i plitko disanje (depresiju disanja);
- omamljenost sve do gubitka svijesti;
- smanjen tonus mišića (hipotonija);
- usporen puls;
- sniženje krvnog tlaka.

U težim slučajevima može se javiti gubitak svijesti (koma), nakupljanje tekućine u plućima i cirkulacijski šok, koji u nekim slučajevima mogu biti smrtonosni.

Trebate izbjegavati situacije koje zahtijevaju visok stupanj pozornosti, npr. upravljanje vozilom.

Ako ste zaboravili uzeti Adolax

ili ako ste uzeli manju dozu od one koja Vam je propisana, možda nećete osjećati učinak lijeka.

Ako ste zaboravili uzeti lijek, slijedite ove upute:

- ako sljedeću dozu morate uzeti za 8 sati ili kasnije: odmah uzmete zaboravljenu dozu i nastavite s uobičajenim rasporedom doziranja.
- ako sljedeću dozu morate uzeti za manje od 8 sati: uzmete zaboravljenu dozu, zatim pričekajte još 8 sati prije nego što uzmete sljedeću dozu. Pokušajte se vratiti svom uobičajenom rasporedu doziranja (npr. u 8 sati ujutro i u 8 sati navečer).

Nemojte uzeti više od jedne doze unutar 8 sati.

Nemojte uzeti dvostruku dozu da biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Ako prestanete uzimati Adolax

Nemojte prekinuti liječenje bez savjetovanja s liječnikom. Ako Vam liječenje više nije potrebno, u dogовору с liječnikom morate postupno smanjivati dnevnu dozu. Tako ćete izbjegći pojavu simptoma ustezanja koji uključuju nemir, epizode znojenja i bol u mišićima.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Važne nuspojave na koje trebate paziti i što učiniti ako ih primijetite:

Ako primijetite bilo koju od sljedećih nuspojava, odmah o tome obavijestite najbližeg lječnika. Usporeno i plitko disanje (depresija disanja) glavna je opasnost predoziranja opioidima. Najčešće se javlja u starijih i nemoćnih (iznemoglih) bolesnika. Opioidi mogu uzrokovati i značajno sniženje krvnog tlaka u podložnih bolesnika.

Sljedeće su nuspojave primijećene u bolesnika koji su liječeni zbog боли

Često (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba)

- bol u trbuhu
- zatvor
- proljev
- suha usta
- loša probava
- povraćanje
- mučnina
- flatulencija (vjetrovi)
- smanjenje teka do potpunog gubitka teka
- omaglica ili osjećaj okretanja
- glavobolja
- navale vrućine
- osjećaj neuobičajene slabosti
- umor ili iscrpljenost
- svrbež kože
- kožne reakcije/osip
- znojenje
- vrtoglavica
- poteškoće sa spavanjem
- omamljenost

Manje često (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba)

- nadimanje trbuha
- neuobičajene misli
- tjeskoba
- smetenost
- depresija
- nervoza
- stezanje u prsim, posebno ako imate koronarnu bolest srca
- sniženje krvnog tlaka
- simptomi uestezanja kao što je uznemirenost
- nesvjestica
- nedostatak energije
- žed
- promijenjen okus
- osjećaj lupanja srca
- žučne kolike
- bol u prsnom košu
- opće loše osjećanje
- bol
- oticanje ruku, gležnjeva ili stopala

- teškoće s koncentracijom
- poremećaj govora
- drhtanje
- otežano disanje
- nemir
- zimica
- povišeni jetreni enzimi
- povišenje krvnog tlaka
- smanjen spolni nagon
- curenje iz nosa
- kašalj
- preosjetljivost/alergijske reakcije
- smanjenje težine
- ozljede zbog nezgoda
- neodgodiva potreba za mokrenjem
- grčevi mišića
- trzanje mišića
- bol u mišićima
- poremećaj vida
- epileptički napadaji (posebno u osoba s epileptičkim poremećajem ili sklonošću pojavi napadaja)

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba)

- ubrzan puls
- ovisnost o lijeku
- promjene na zubima
- povećanje težine
- zijevanje

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- agresija
- euforično raspoloženje
- teška omamlijenost
- erektilna disfunkcija
- noćne more
- halucinacije
- plitko disanje
- teškoće s mokrenjem
- trnci po koži (bodljice i iglice)
- podrigivanje
- problemi s disanjem tijekom spavanja (sindrom apneje u snu), za više informacija pogledajte dio 2 „Upozorenja i mjere opreza“

Poznato je da djelatna tvar oksikodonklorid, ako se ne primjenjuje u kombinaciji s naloksonkloridom, može uzrokovati sljedeće nuspojave:

Oksikodon može uzrokovati probleme s disanjem (depresiju disanja), suženje zjenice oka, grčenje mišića bronha i glatkih mišića te potisnuti refleks kašla.

Često (mogu se javiti u manje od 1 na 10 osoba)

- promjene raspoloženja i osobnosti (npr. depresija, osjećaj pretjerane sreće)
- smanjena aktivnost
- povećana aktivnost
- teškoće s mokrenjem
- štucanje

Manje često (mogu se javiti u manje od 1 na 100 osoba)

- poremećaj koncentracije
- migrene
- povećana mišićna napetost
- nevoljno stezanje mišića
- zastoj rada crijeva (ileus)
- suha koža
- tolerancija na lijek
- smanjena osjetljivost na bol ili dodir
- poremećaj koordinacije
- promjene glasa (disfonija)
- zadržavanje vode
- poteškoće sa sluhom
- ranice u ustima
- poteškoće pri gutanju
- bolne desni
- poremećaji percepcije (npr. halucinacije, derealizacija)
- navale vrućine
- dehidracija
- uznemirenost
- smanjene razine spolnih hormona koje mogu utjecati na proizvodnju spermija u muškaraca ili na menstrualni ciklus u žena

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba)

- osip praćen svrbežom (urtikarija)
- infekcije kao što su groznica ili herpes (koje mogu uzrokovati mjehuriće oko usta ili genitalnog područja)
- povećan tek
- crna (katranasta) stolica
- krvarenje iz zubnog mesa

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- akutne generalizirane alergijske reakcije (anafilaktičke reakcije)
- povećanje osjetljivosti na bol
- izostanak menstrualnih ciklusa
- simptomi ustezanja u novorođenčeta
- problemi s protokom žući
- zubni karijes

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u Dodatku V. Prijavljinjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Adolax

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji iza oznake EXP. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ne čuvati na temperaturi iznad 30°C.

Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od vlage.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Adolax sadrži

- Djelatne tvari su oksikodonklorid i naloksonklorid.

10 mg/5 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

Jedna tableta s produljenim oslobađanjem sadrži 10 mg oksikodonklorida što odgovara 9 mg oksikodona i 5 mg naloksonklorida kao 5,45 mg naloksonklorid dihidrata što odgovara 4,5 mg naloksona.

20 mg/10 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

Jedna tableta s produljenim oslobađanjem sadrži 20 mg oksikodonklorida što odgovara 18 mg oksikodona i 10 mg naloksonklorida kao 10,9 mg naloksonklorid dihidrata što odgovara 9 mg naloksona.

40 mg/20 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

Jedna tableta s produljenim oslobađanjem sadrži 40 mg oksikodonklorida što odgovara 36 mg oksikodona i 20 mg naloksonklorida kao 21,8 mg naloksonklorid dihidrata što odgovara 18 mg naloksona.

- Drugi sastojci su:

10 mg/5 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

hidrosipropilceluloza, etilceluloza, gliceroldistearat, laktoza hidrat, talk (E553b) i magnezijev stearat (E470b) u jezgri tablete, te poli(vinilni alkohol), titanijev dioksid (E171), makrogol 3350 i talk (E553b) u ovojnici tablete. Vidjeti dio 2 "Adolax sadrži laktozu".

20 mg/10 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

hidrosipropilceluloza, etilceluloza, gliceroldistearat, laktoza hidrat, talk (E553b) i magnezijev stearat (E470b) u jezgri tablete, te poli(vinilni alkohol), titanijev dioksid (E171), makrogol 3350, talk (E553b) i crveni željezov oksid (E172) u ovojnici tablete. Vidjeti dio 2 "Adolax sadrži laktozu".

40 mg/20 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

hidrosipropilceluloza, etilceluloza, gliceroldistearat, laktoza hidrat, talk (E553b) i magnezijev stearat (E470b) u jezgri tablete, te poli(vinilni alkohol), titanijev dioksid (E171), makrogol 3350, talk (E553b) i žuti željezov oksid (E172) u ovojnici tablete. Vidjeti dio 2 "Adolax sadrži laktozu".

Kako Adolax izgleda i sadržaj pakiranja

10 mg/5 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

Bijele, ovalne, blago bikonveksne, filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem (tablete) s utisnutom oznakom "10" na jednoj strani tablete (dimenzije: 9,5 mm x 4,5 mm).

20 mg/10 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

Svetlo ružičaste, ovalne, blago bikonveksne, filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem (tablete) s utisnutom oznakom "20" na jednoj strani tablete (dimenzije: 9,5 mm x 4,5 mm).

40 mg/20 mg tablete s produljenim oslobađanjem:

Smedkasto žute, oblika kapsule, blago bikonveksne, filmom obložene tablete s produljenim oslobađanjem (tablete) s utisnutom oznakom "40" na jednoj strani tablete (dimenzije: 14,0 mm x 6,0 mm).

Adolax 10 mg/5 mg je dostupan u pakiranjima koje sadrže 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 ili 112 tableta s produljenim oslobađanjem u blisterima sa sigurnosnom zaštitom za djecu.

Adolax 20 mg/10 mg je dostupan u pakiranjima koje sadrže 10, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 ili 112 tableta s produljenim oslobađanjem u blisterima sa sigurnosnom zaštitom za djecu.

Adolax 40 mg/20 mg je dostupan u pakiranjima koje sadrže 10, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 ili 112 tableta s produljenim oslobađanjem u blisterima sa sigurnosnom zaštitom za djecu.

Samo za perforirane blistere djeljive na jedinične doze sa sigurnosnom zaštitom za djecu:

Adolax 10 mg/5 mg je dostupan u pakiranjima koje sadrže 10 x 1, 14 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 50 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 90 x 1, 98 x 1, 100 x 1 ili 112 x 1 tableta s produljenim oslobođanjem u perforiranim blisterima djeljivim na jedinične doze sa sigurnosnom zaštitom za djecu.

Adolax 20 mg/10 mg je dostupan u pakiranjima koje sadrže 10 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 50 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 90 x 1, 98 x 1, 100 x 1 ili 112 x 1 tableta s produljenim oslobođanjem u perforiranim blisterima djeljivim na jedinične doze sa sigurnosnom zaštitom za djecu.

Adolax 40 mg/20 mg je dostupan u pakiranjima koje sadrže 10 x 1, 20 x 1, 28 x 1, 30 x 1, 50 x 1, 56 x 1, 60 x 1, 90 x 1, 98 x 1, 100 x 1 ili 112 x 1 tableta s produljenim oslobođanjem u perforiranim blisterima djeljivim na jedinične doze sa sigurnosnom zaštitom za djecu.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja

KRKA - FARMA d.o.o., Radnička cesta 48, 10000 Zagreb

Proizvođači

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija
TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Njemačka

Ovaj lijek odobren je u državama članicama Europskog gospodarskog prostora i Ujedinjenoj Kraljevini (Sjevernoj Irskoj) pod sljedećim nazivima:

Njemačka, Belgija	Oxycodon/Naloxon Krka
Bugarska	Адолакс
Češka Republika, Estonija	Noldoxen
Danska, Finska, Švedska	Oxycodone/Naloxone Krka
Irska	Nolxado
Hrvatska, Slovenija, Slovačka	Adolax
Mađarska, Latvija, Poljska	Oxynador
Litva, Rumunjska	Dolnada
Portugal	Oxicodona + Naloxona TAD
Ujedinjeno Kraljevstvo (Sjeverna Irska)	Oxycodone hydrochloride/Naloxone hydrochloride

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u srpnju 2022.