

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

PALEXIA retard 25 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním

PALEXIA retard 50 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním

PALEXIA retard 100 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním

PALEXIA retard 150 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním

PALEXIA retard 200 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním

PALEXIA retard 250 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 29,12 mg tapentadólium- hydrochloridu čo zodpovedá 25 mg tapentadolu.

Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 58,24 mg tapentadólium- hydrochloridu čo zodpovedá 50 mg tapentadolu.

Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 116,48 mg tapentadólium- hydrochloridu čo zodpovedá 100 mg tapentadolu.

Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 174,72 mg tapentadólium- hydrochloridu čo zodpovedá 150 mg tapentadolu.

Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 232,96 mg tapentadólium- hydrochloridu čo zodpovedá 200 mg tapentadolu.

Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 291,20 mg tapentadólium- hydrochloridu čo zodpovedá 250 mg tapentadolu.

Pomocné látky so známym účinkom:

PALEXIA retard 25 mg obsahuje 1,330 mg laktózy.

PALEXIA retard 50 mg obsahuje 3,026 mg laktózy.

PALEXIA retard 100 mg obsahuje 3,026 mg laktózy.

PALEXIA retard 150 mg obsahuje 3,026 mg laktózy.

PALEXIA retard 200 mg obsahuje 3,026 mg laktózy.

PALEXIA retard 250 mg obsahuje 3,026 mg laktózy.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tableta s predĺženým uvoľňovaním.

[25 mg]: Svetlohnedo-oranžové podlhovasté filmom obalené tablety (s rozmermi 5,5 mm x 10 mm) s predĺženým uvoľňovaním označené logom spoločnosti Grünenthal na jednej strane a "H9" na druhej strane.

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

[50 mg]: Biele podlhovasté filmom obalené tablety (s rozmermi 6,5 mm x 15 mm) označené logom spoločnosti Grünenthal na jednej strane a "H1" na druhej strane.

[100 mg]: Bledožlté podlhovasté filmom obalené tablety (s rozmermi 6,5 mm x 15 mm) označené logom spoločnosti Grünenthal na jednej strane a "H2" na druhej strane.

[150 mg]: Bledoružové podlhovasté filmom obalené tablety (s rozmermi 6,5 mm x 15 mm) označené logom spoločnosti Grünenthal na jednej strane a "H3" na druhej strane.

[200 mg]: Bledooranžové podlhovasté filmom obalené tablety (s rozmermi 7 mm x 17 mm) označené logom spoločnosti Grünenthal na jednej strane a "H4" na druhej strane.

[250 mg]: Červenohnedé podlhovasté filmom obalené tablety (s rozmermi 7 mm x 17 mm) označené logom spoločnosti Grünenthal na jednej strane a "H5" na druhej strane.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

PALEXIA retard je indikovaná na manažment silnej chronickej bolesti u dospelých, ktorú možno primerane tlmiť len opioidnými analgetikami.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

Dávkovací režim sa má určiť individuálne podľa závažnosti liečenej bolesti, predošej skúsenosti s liečbou a možnosti sledovať pacienta.

PALEXIA retard sa má užívať dvakrát denne, približne každých 12 hodín.

Začiatok liečby

Začiatok liečby u pacientov, ktorí v súčasnosti neužívajú opioidné analgetiká

Pacienti majú začať liečbu jednorazovou dávkou 50 mg tapentadolu vo forme tablet s predĺženým uvoľňovaním, ktoré sa podávajú dvakrát denne.

Začiatok liečby u pacientov, ktorí v súčasnosti užívajú opioidné analgetiká

Pri prechode z opioidov na PALEXIU retard a výbere počiatočnej dávky sa má vziať do úvahy povaha predošlého lieku, jeho podávanie a jeho priemerná denná dávka. Vyššie úvodné dávky PALEXIE retard môžu byť potrebné u pacientov, ktorí v súčasnosti užívajú opioidy, v porovnaní s pacientmi, ktorí neužívajú opioidy pred začatím liečby PALEXIOU retard.

Titrácia a udržiavacia liečba

Po začatí liečby sa má dávka individuálne titrovať pod starostlivým dohľadom ošetrujúceho lekára až na úroveň, ktorá poskytuje adekvátnu analgéziu pri minimálnych nežiaducích účinkoch. Skúsenosti z klinických skúšaní preukázali, že na dosiahnutie adekvátnej kontroly je u väčšiny pacientov vhodný titračný režim, pri ktorom sa zvyšuje dávka tapentadolu každé 3 dni o jednu 50 mg tabletu tapentadolu s predĺženým uvoľňovaním dvakrát denne. Pri úpravách dávky na dosiahnutie individuálnych požiadaviek pacienta možno použiť aj 25 mg tablety tapentadolu s predĺženým uvoľňovaním.

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

Celkové denné dávky PALEXIE retard vyššie ako 500 mg tapentadol sa neštudovali, a preto sa neodporúčajú.

Ukončenie liečby

Po náhlom vysadení liečby tapentadolom sa môžu objaviť príznaky z vysadenia (pozri časť 4.8). U pacientov, u ktorých sa nevyžaduje ďalšia liečba tapentadolom, sa odporúča postupne znižovať dávku, aby sa predišlo výskytu príznakov z vysadenia.

Porucha funkcie obličiek

U pacientov s miernou až stredne ľažkou poruchou funkcie obličiek sa nevyžaduje úprava dávkowania (pozri časť 5.2).

U pacientov s ľažkou poruchou funkcie obličiek sa účinnosť PALEXIE retard v kontrolovaných klinických štúdiach neskúmala, preto sa použitie v tejto populácii neodporúča (pozri časti 4.4 a 5.2).

Porucha funkcie pečene

U pacientov s miernou poruchou funkcie pečene sa úprava dávkowania nevyžaduje (pozri časť 5.2).

PALEXIA retard sa má používať s opatrnosťou u pacientov so stredne ľažkou poruchou funkcie pečene. Liečba týchto pacientov sa má začať s najnižšou dostupnou dávkou, t.j. s jednou 25 mg ~~prípadne 50 mg~~ tabletou tapentadolu s predĺženým uvoľňovaním a nemá sa podávať častejšie než jedenkrát za 24 hodín. Na začiatku liečby sa neodporúča denná dávka vyššia ako jedna 50 mg tableta tapentadolu s predĺženým uvoľňovaním. Pri ďalšej liečbe sa má prihliadať na udržanie analgetického účinku pri priateľnej znášanlivosti (pozri časti 4.4 a 5.2).

PALEXIA retard sa neštudovala u pacientov s ľažkou poruchou funkcie pečene, a preto sa použitie v tejto populácii neodporúča (pozri časť 4.4 a 5.2).

Starší pacienti (osoby vo veku 65 rokov a staršie)

Vo všeobecnosti sa u starších pacientov nevyžaduje úprava dávkowania. U starších pacientov je však vyššia pravdepodobnosť zniženia renálnych a hepatálnych funkcií, a preto sa odporúča venovať pozornosť výberu dávky (pozri časti 4.2 a 5.2).

Pediatrickí pacienti

Bezpečnosť a účinnosť PALEXIE retard u detí a dospevajúcich mladších ako 18 rokov nie je stanovená. Použitie PALEXIE retard sa preto v tejto populácii neodporúča.

Spôsob podávania

PALEXIA retard sa má kvôli zabezpečeniu predĺženého uvoľňovania užívať vcelku, nemá sa deliť ani žuvat. PALEXIA retard sa má zapítiť dostatočným množstvom tekutiny.

PALEXIA retard sa môže užívať s jedlom alebo bez jedla.

Obal (matrix) tablety s obsahom tapentadolu sa nedá úplne stráviť, a preto sa môže vylučovať a byť viditeľný v stolici pacienta. Tento nález však nemá žiadny klinický význam, pretože liečivo sa už z tablety absorbovalo.

4.3 Kontraindikácie

PALEXIA retard je kontraindikovaná

- u pacientov s precitlivenosťou na tapentadol alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.
- v situáciách, keď sú kontraindikované liečivá s agonistickou aktivitou na μ -opioidných receptoroch, t.j. u pacientov so signifikantnou respiračnou depresiou (pri nemonitorovaných

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

lôžkach alebo pri absencii resuscitačného vybavenia) a u pacientov s akútnou alebo ťažkou bronchiálnou astmou alebo hyperkapniou

- u každého pacienta, ktorý má alebo je podozrenie, že má paralytický ileus
- u pacientov s akútnou intoxikáciou alkoholom, hypnotikami, centrálnymi pôsobiacimi analgetikami alebo psychotropnými liekmi (pozri časť 4.5).

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Tolerancia a porucha užívania opioidov (zneužívanie a závislosť)

Pri opakovanom podávaní opioidov sa môže vyvinúť tolerancia, fyzická a psychická a porucha používania opioidov (*opioid use disorder*, OUD). Zneužitie alebo úmyselné nesprávne používanie opioidov môže viesť k predávkovaniu a/alebo úmrtniu. Riziko vzniku OUD je zvýšené u pacientov s osobnou alebo rodinnou anamnézou (rodičia alebo súrodenci) porúch súvisiacich s používaním návykových látok (vrátane poruchy užívania alkoholu), u súčasných používateľov tabaku alebo u pacientov s inými poruchami duševného zdravia (napr. s veľkou depresiou, úzkosťou a poruchami osobnosti) v osobnej anamnéze. U pacientov je potrebné sledovať prejavy správania, pri vyhľadaní lieku (napr. príliš skoré žiadosti o doplnenie). To zahŕňa prehľad súbežného užívania opioidov a psychoaktívnych liekov (ako sú benzodiazepíny). U pacientov s prejavmi a príznakmi OUD je potrebné zvážiť konzultáciu s odborníkom na závislosti.

Riziko súbežného používania sedatívnych liekov, ako sú benzodiazepíny alebo príbuzné látky
Súbežné používanie PALEXIE retard a sedatívnych liekov, ako sú benzodiazepíny alebo príbuzné látky, môže viesť k sedácií, respiračnej depresii, kóme a smrti. Vzhľadom na tieto riziká má byť predpisovanie súbežne so sedatívnymi liekmi vyhradené pre pacientov, u ktorých nie je možné použiť iné možnosti liečby. V prípade, že sa prijme rozhodnutie predpísat' PALEXIU retard súbežne so sedatívnymi liekmi, je potrebné zvážiť zníženie dávky jedného alebo obidvoch liekov a dĺžka súbežnej liečby by mala byť čo najkratšia. U pacientov je potrebné dôsledne sledovať výskyt prejavov a príznakov respiračnej depresie a sedácie. V tejto súvislosti sa dôrazne odporúča informovať pacientov a ich opatrovateľov o tom, aby na tieto príznaky pamätali (pozri časť 4.5).

Respiračná depresia

Pri vysokých dávkach alebo u pacientov citlivých na agonistov μ -opioidných receptorov môže PALEXIA retard vyvolať od dávky závislú respiračnú depresiu. Preto sa má PALEXIA retard podávať s obozretnosťou u pacientov s poškodenými respiračnými funkciemi. U týchto pacientov sa má zvážiť použitie alternatívnych analgetík nepôsobiacich ako agonisti μ -opioidných receptorov a PALEXIA retard sa u týchto pacientov má použiť len pod starostlivým lekárskym dohľadom a v najnižšej účinnej dávke. Ak dôjde k respiračnej depresii, lieči sa ako každá iná agonistami μ -opioidných receptorov indukovaná respiračná depresia (pozri časť 4.9).

Poranenie hlavy a zvýšený intrakraniálny tlak

PALEXIA retard sa nemá používať u pacientov, ktorí môžu byť obzvlášť citliví na intrakraniálne účinky zadržiavania oxidu uhličitého, ako sú pacienti s potvrdeným zvýšeným intrakraniálnym tlakom, poruchami vedomia alebo v kóme. Analgetiká s agonistickým pôsobením na μ -opioidné receptory môžu maskovať klinický priebeh úrazu hlavy. PALEXIA retard sa má používať s opatrnosťou u pacientov s poraneniami hlavy a nádormi mozgu.

Záchvaty

PALEXIA retard sa nehodnotila systematicky u pacientov so záchvatovým ochorením, pretože títo pacienti boli z klinických štúdií vylúčení. Rovnako ako ostatné agonisty μ -opioidných receptorov, aj

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

PALEXIA retard sa má predpisovať s opatrnosťou u pacientov so záchvatovým ochorením v anamnéze alebo pri akomkoľvek stave, ktorý zvyšuje riziko vzniku záchvatov u pacienta. Okrem toho, tapentadol môže zvýšiť riziko záchvatu u pacientov užívajúcich iné lieky, ktoré znižujú prahovú hodnotu vzniku záchvatov (pozri časť 4.5).

Porucha funkcie obličiek

U pacientov s ľažkou poruchou funkcie obličiek sa účinnosť PALEXIE retard klinicky nehodnotila, preto sa použitie v tejto populácii neodporúča (pozri časti 4.2 a 5.2).

Porucha funkcie pečene

Pacienti s miernou a stredne ľažkou poruchou funkcie pečene vykazovali 2-krát, resp. 4,5-krát vyššiu systémovú expozíciu v porovnaní s pacientmi s normálnou funkciou pečene. PALEXIA retard sa má obozretne používať u pacientov so stredne ľažkou poruchou funkcie pečene (pozri časti 4.2 a 5.2), najmä na začiatku liečby.

PALEXIA retard sa neštudovala u pacientov s ľažkou poruchou funkcie pečene, preto sa použitie v tejto populácii neodporúča (pozri časti 4.2 a 5.2).

Použitie pri ochoreniach pankreasu/biliárneho traktu

Liečivá pôsobiace ako agonisty μ -opioidných receptorov môžu vyvolať spasmus Oddiho sfinkteru. U pacientov s ochorením biliárneho traktu vrátane akútnej pankreatítidy sa má PALEXIA retard používať s opatrnosťou.

Poruchy dýchania súvisiace so spánkom

Opioidy môžu spôsobiť poruchy dýchania súvisiace so spánkom vrátane centrálneho spánkového apnoe (CSA) a hypoxémie spojenej so spánkom. Užívanie opioidov zvyšuje riziko CSA v závislosti od dávky. U pacientov s CSA zvážte zníženie celkovej dávky opioidov.

Zmiešané agonisty/antagonisty opioidných receptorov

Pri kombinovanom podávaní PALEXIE retard so zmiešanými agonistami/antagonistami opioidných receptorov (ako je pentazocín, nalbufín) alebo parciálnymi agonistami opioidných μ -receptorov (ako je buprenorfín) je potrebné postupovať opatrne. Pacienti, ktorým sa dlhodobo podáva buprenorfín na liečbu závislosti od opioidov, majú byť v prípade, ak je u nich nutné z dôvodu liečby akútnej bolesti začať podávanie úplných agonistov μ -receptorov (ako je tapentadol), prestavení na alternatívnu liečbu (napr. s dočasným vysadením buprenorfínu). Hlásilo sa, že pri súčasnom podávaní s buprenorfínom je potrebné podávať vyššie dávky úplných agonistov μ -receptorov, a za týchto okolností je potrebné starostlivé sledovanie výskytu nežiaducích príhod, ako je útlm dýchania.

PALEXIA retard tablety s predĺženým uvoľňovaním obsahuje laktózu. Pacienti so zriedkavými dedičnými ochoreniami, ako je intolerancia galaktózy, laponský deficit laktázy alebo glukózo-galaktózová malabsorpcia nemajú užívať tento liek.

4.5 Liekové a iné interakcie

Centrálnie pôsobiace lieky/lieky s tlmivým účinkom na centrálny nervový systém (CNS) vrátane alkoholu a omamných látok s tlmivým účinkom na CNS

Súbežné používanie Palexie so sedatívnymi liekmi, ako sú benzodiazepíny alebo iné liečivá s tlmivým účinkom na dýchanie alebo CNS (iné opioidy, antitusiká alebo substitučné liečby, barbituráty, antipsychotiká, H1-antihistaminiká, alkohol) zvyšuje riziko sedácie, respiračnej depresie, kómy a smrti z dôvodu aditívneho tlmivého účinku na CNS. Preto v prípade, že sa uvažuje o liečbe

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

kombináciou Palexie s liečivom s tlmivým účinkom na dýchanie alebo CNS, je potrebné zvážiť zniženie dávky jedného alebo obidvoch liekov a dĺžka súbežného používania by mala byť obmedzená (pozri časť 4.4).

Súbežné užívanie opioidov a gabapentinoidov (gabapentínu a pregabalínu) zvyšuje riziko predávkowania opioidmi, respiračnej depresie a úmrtia.

Zmiešané agonisty/antagonisty opioidných receptorov

Pri kombinovanom podávaní PALEXIE retard so zmiešanými agonistami/antagonistami opioidných μ – receptorov (ako je pentazocín, nalbufin) alebo parciálnymi agonistami opioidných μ – receptorov (ako je buprenorfín) je potrebné postupovať opatrne (pozri tiež časť 4.4).

PALEXIA retard môže vyvolať kŕče a zvýšiť riziko vzniku kŕcov vyvolaných selektívnymi inhibítormi spätného vychytávania sérotonínu (selective serotonin reuptake inhibitors, SSRI), inhibítormi spätného vychytávania sérotonínu a noradrenalínu (serotonin-norepinephrine reuptake inhibitors, SNRI), tricyklickými antidepresívami, antipsychotikami a inými liekmi, ktoré znižujú prahovú hodnotu vzniku záchvatov.

Bol hlásený výskyt sérotonínového syndrómu v časovej súvislosti s terapeutickým použitím tapentadolu v kombinácii so sérotonínergými liekmi, ako sú selektívne inhibítory spätného vychytávania sérotonínu (SSRI), inhibítory spätného vychytávania sérotonínu a noradrenalínu (SNRI) a tricyklické antidepresíva. Výskyt sérotonínového syndrómu je pravdepodobný, ak sa pozoruje jeden z nasledovných príznakov:

- Spontánny klonický kŕč
- Indukovateľný alebo očný klonický kŕč s agitáciou alebo diaforézou
- Tras a hyperreflexia
- Hypertónia a telesná teplota $> 38^{\circ}\text{C}$ a indukovateľný očný klonický kŕč.

Vysadenie sérotonínergých liekov zvyčajne prináša rýchle zlepšenie. Liečba závisí od charakteru a závažnosti symptómov.

Tapentadol sa z organizmu vylučuje predovšetkým konjugáciou s kyselinou glukurónovou pomocou uridíndifosfáttransferázy (UGT), najmä jej izoforiem UGT1A6, UGT1A9 a UGT2B7. Súbežné podávanie so silným inhibítormi týchto izoenzýmov (napr. ketokonazol, flukonazol, kyselina meklofenamová) môže preto viest' k zvýšenej systémovej expozícii tapentadolu (pozri časť 5.2).

U pacientov liečených tapentadolom je potrebná zvýšená opatrnosť pri začatí alebo ukončení súbežne podávaných liekov so silným indukčným enzymatickým účinkom (napr. rifampicín, fenobarbital, ľubovník bodkovaný (*Hypericum perforatum*)), pretože to môže viest' k zniženiu účinnosti alebo k zvýšenému riziku nežiaducích účinkov.

Liečba PALEXIOU retard sa neodporúča u pacientov, ktorí užívajú alebo počas posledných 14 dní užívali inhibítory monoaminooxidázy (IMAO) kvôli potenciálnym aditívnym účinkom na koncentrácie synaptického noradrenalínu, čo môže viest' k nežiaducim kardiovaskulárnym príhodám, ako je hypertenzná kríza.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Gravidita

O použití u gravidných žien je dostupné len veľmi obmedzené množstvo údajov.

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

Štúdie na zvieratách nepreukázali teratogénne účinky. Pri dávkach vedúcich k nadmernej farmakologickej aktivite sa však pozoroval oneskorený vývoj a embryotoxicita (účinky na opioidné μ -receptory v CNS v dôsledku podania vyšších než terapeutických dávok). Pri koncentráciách zatial' nevyvolávajúcich nežiaduce účinky u matky sa však už zistili účinky na postnatálny vývoj (pozri časť 5.3).

PALEXIA retard sa má v gravidite používať len v prípade, ak potenciálny prínos prevyšuje nad potenciálnym rizikom pre plod. Dlhodobé používanie opioidov u matky počas gravidity súbežne vystavuje účinku aj plod. U novorodenca sa môže neskôr objaviť syndróm z vysadenia (neonatal withdrawal syndrome, NOWS). Novorodenecký syndróm z vysadenia opioidov môže byť život ohrozujúci, ak sa nerozpozná a nelieči. Pre novorodenca má byť ľahko dostupné antidotum.

Prvá doba pôrodná a pôrod

Účinok tapentadolu na priebeh pôrodu u ľudí nie je známy. Použitie PALEXIE retard u žien v čase pôrodu alebo tesne pred ním sa neodporúča. U novorodencov, ktorých matky užívali tapentadol, sa má sledovať prípadný útlm dýchania spôsobený agonistickou aktivitou tapentadolu na μ -opioidných receptoroch.

Dojčenie

Nie sú dostupné žiadne informácie o tom, či sa tapentadol vylučuje do materského mlieka u ľudí. Závery štúdie s potkaními mláďatami kŕmenými samicami po podaní tapentadolu poukazujú na vylučovanie tapentadolu do mlieka (pozri časť 5.3). Nie je preto možné vylúčiť riziko pre dojčatá. PALEXIA retard sa nemá používať počas dojčenia.

Fertilita

Nie sú k dispozícii žiadne údaje o účinkoch PALEXIE na fertilitu u ľudí. V štúdiu fertility a skorého embryonálneho vývoja sa pozorovali žiadne účinky na reprodukčné parametre u samcov alebo samíc potkanov (pozri časť 5.3).

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje

PALEXIA retard môže nepriaznivo ovplyvniť funkcie centrálneho nervového systému (pozri časť 4.8), a preto môže mať významný vplyv na schopnosť viest' vozidlá alebo obsluhovať stroje. To sa má očakávať najmä na začiatku liečby, pri akejkoľvek zmene dávkowania, a tiež v kombinácii s alkoholom alebo trankvilizérmi (pozri časť 4.4). Pacienti majú byť upozornení, či môžu viest' vozidlá alebo obsluhovať stroje.

4.8 Nežiaduce účinky

V placebo kontrolovaných štúdiách s PALEXIOU retard sa u pacientov vyskytovali nežiaduce účinky prevažne miernej až strednej závažnosti. Najčastejšie nežiaduce účinky postihovali gastrointestinálny a centrálny nervový systém (nauzea, závrat, zápcha, bolesť hlavy a somnolencia).

V nižšie uvedenej tabuľke sú uvedené nežiaduce reakcie, ktoré sa zistili v klinických skúšaniach s PALEXIOU retard a zo skúseností po uvedení lieku na trh. Uvádzajú sa podľa druhu a frekvencie. Frekvencie výskytu sú definované ako veľmi časté ($\geq 1/10$); časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$); menej časté ($\geq 1/1\ 000$ až $< 1/100$); zriedkavé ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1\ 000$); veľmi zriedkavé ($< 1/10\ 000$), neznáme (z dostupných údajov).

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

NEŽIADUCE ÚČINKY					
Triedy orgánových systémov	Frekvencia				
	Veľmi časté	Časté	Menej časté	Zriedkavé	Neznáme
Poruchy imunitného systému				precitlivenosť na liek*	
Poruchy metabolizmu a výživy		znížená chut' do jedla			
Psychické poruchy		úzkosť, stav zmätenosti, halucinácie, poruchy spánku, abnormálne sny	depresívna nálada, dezorientácia, vzrušenie, nervozita, nepokoj, euforická nálada	abnormálne myslenie	Delírium**
Poruchy nervového systému	závrat, somnolencia, bolesť hlavy	tremor	poruchy pozornosti, zhoršenie pamäti, presynkopa, sedácia, ataxia, dyzartria, hypoestézia, parestézia, mimovoľné svalové zášklby	kŕče, znížený stupeň vedomia, abnormálna koordinácia	
Poruchy oka			poruchy zraku		
Poruchy srdca a srdcovnej činnosti			zvýšenie srdcovej frekvencie, palpitácie	zníženie srdcovnej frekvencie	
Poruchy ciev		sčervenenie	zniženie krvného tlaku		
Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína			útlm dýchania, znížená saturácia kyslíkom, dyspnoe		
Poruchy gastrointestinálneho traktu	nauzea, vracanie	zápcha, hnačka, dyspepsia, sucho v ústach	abdominálny dyskomfort	porucha vyprázdrovania žalúdka	
Poruchy kože a		pruritus,	urtikária		

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

podkožného tkaniva		hyperhidróza, vyrážka			
Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva		spazmy svalov	pocity ťažoby		
Poruchy obličiek a močových ciest			problémy s močením, polakizúria		
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania		astenia, únava, pocit zmeny telesnej teploty	abstinenčný syndróm, edém, pocity abnormálnosti, pocity opitosti, podráždenosť, pocit uvoľnenia		

* Po uvedení lieku na trh sa hlásili zriedkavé prípady angioedému, anafylaxia a anafylaktický šok.

** Hlásenia delíria po uvedení lieku na trh sa pozorovali u pacientov s ďalšími rizikovými faktormi, ako je nádorové ochorenie a pokročilý vek.

V klinických skúšaniah s PALEXIOU retard s expozíciou pacienta až do 1 roka sa po náhlom ukončení liečby preukázal malý výskyt abstinenčných príznakov a pokial' sa objavili, boli vo všeobecnosti klasifikované ako mierne. Napriek tomu majú byť lekári pozorní voči prejavom abstinenčných príznakov (pozri časť 4.2) a pri ich výskyte pacienta primerane liečiť.

Riziko samovražedných myšlienok a spáchaných samovrážd je vyššie u pacientov, ktorí majú chronickú bolest'. Okrem toho sa lieky s výrazným vplyvom na monoaminergný systém spájali so zvýšeným rizikom samovrážd u pacientov, ktorí mali depresie, najmä na začiatku liečby. Údaje o tapentadole z klinických skúšaní a z hlásení po uvedení lieku na trh neposkytujú dôkaz zvýšenia tohto rizika.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V.

4.9 Predávkovanie

Príznaky

Skúsenosti s predávkovaním tapentadolom u ľudí sú veľmi obmedzené. Predklinické údaje naznačujú, že pri intoxikácii tapentadolom možno očakávať príznaky podobné tým, ktoré vyvolávajú ostatné centrálné pôsobiace analgetiká s agonistickým pôsobením na μ -opioidných receptoroch. V podstate tieto príznaky podľa klinického stavu zahŕňajú najmä miózu, vracanie, kardiovaskulárny kolaps, poruchy vedomia až kómu, kŕče a útlm až zastavenie dýchania.

Manažment

Manažment predávkovania sa má koncentrovať na liečbu príznakov μ -opioidného agonizmu. Pri podozrení na predávkovanie tapentadolom sa má zásadná pozornosť venovať udržaniu priechodnosti dýchacích ciest a zavedeniu asistovanej alebo kontrolovanej ventilácie.

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

Čisté antagonisty opioidných receptorov, ako je naloxón, sú špecifickými antidotami pri útlme dýchania vyvolaného predávkovaním opioidmi. Respiračný útlm po predávkovaní môže trvať dlhšie ako účinok antagonistov opioidných receptorov. Podávanie antagonistov opioidných receptorov po predávkovaní opioidmi nenahrádza súvislé sledovanie priechodnosti dýchacích ciest, dýchania a obehu. Ak je odpoved' na antagonistu opioidných receptorov nedostatočná alebo je krátka, má sa podľa nariadení výrobcu lieku podať ďalšia dávka antagonistu (napr. naloxón).

Na elimináciu neabsorbovaného liečiva možno zvážiť gastrointestinálnu dekontamináciu.

O eliminácii neabsorbovaného liečiva z gastrointestinálneho traktu aktívnym uhlím alebo výplachom žalúdka možno uvažovať do 2 hodín od požitia. Pred pokusom o výplach žalúdka je potrebné venovať pozornosť zaisteniu priechodnosti dýchacích ciest.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Analgetiká, opioidy, iné opioidy

ATC kód: N02AX06

Tapentadol je silné analgetikum s agonistickým pôsobením na μ -opioidné receptory a s inhibičnými účinkami na spätné vychytávanie noradrenálínu. Tapentadol pôsobí analgeticky priamo bez farmakologicky aktívneho metabolitu.

Tapentadol preukázal účinnosť v predklinických modeloch nociceptívnej, neuropatickej, viscerálnej a zápalovej bolesti. Účinnosť bola overená v klinických skúšaniach s tabletami tapentadolu s predĺženým uvoľňovaním u pacientov so stavmi nemalígnej nociceptívnej a neuropatickej chronickej bolesti ako aj chronickej bolesti súvisiacej s tumormi. Štúdie bolesti spôsobenej osteoartrózou a chronickou bolesťou v dolnej časti chrbta preukázali podobnú analgetickú účinnosť tapentadolu ako porovnávacieho silného opioidu. V štúdiu s pacientmi s bolestivou diabetickou periférnou neuropatiou sa tapentadol odlišoval od placeba použitého ako komparátor.

Účinky na kardiovaskulárny systém: Pri podrobnom skúšaní QT intervalu u ľudí sa neprekázal žiadny účinok terapeutických a supraterapeutických dávok tapentadolu na QT interval. Podobne tapentadol nemal relevantný účinok na ostatné parametre EKG (srdečná frekvencia, PR interval, dĺžka QRS, tvar T-vlny alebo U-vlny).

Pediatrická populácia

Európska agentúra pre lieky udelała odklad z povinnosti predložiť výsledky štúdií s PALEXIOU retard vo všetkých podskupinách pediatrickej populácie pri silnej chronickej bolesti (informácie o použití v pediatrickej populácii, pozri časť 4.2).

Údaje po uvedení lieku na trh

Vykiali sa dve štúdie po uvedení lieku na trh zamerané na praktické používanie tapentadolu.

Účinnosť tablet tapentadolu s predĺženým uvoľňovaním sa overovala v multicentrickom, randomizovanom, dvojito zaslepenom klinickom skúšaní s paralelnými skupinami s pacientmi s neuropatickým komponentom bolesti chrbtice v lubmálnej (dolnej) časti (KF5503/58). Zmiernenia priemernej intenzity bolesti boli podobné v skupine liečenej tapentadolom a v skupine liečenej komparátorom, t.j. užívanie kombinácie tablet tapentadolu s predĺženým uvoľňovaním a tablet pregabalínu s okamžitým uvoľňovaním.

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

V otvorenom, multicentrickom, randomizovanom klinickom skúšaní s pacientmi s neuropatickým komponentom ľažkej chronickej bolesti chrbtice v lubmálnej (dolnej) časti (KF5503/60) sa tablety tapentadolu s predĺženým uvoľňovaním spájali so signifikantnými zmierneniami priemernej intenzity bolesti.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Absorpcia

Priemerná biologická dostupnosť je po podaní jednorazovej dávky PALEXIE retard (nalačno) kvôli rozsiahlemu metabolizmu prvého priechodu pečeňou približne 32 %. Maximálne koncentrácie tapentadolu v sére sú pozorované 3 až 6 hodín po podaní tablet s predĺženým uvoľňovaním. Od dávky závislé nárasty hodnôt AUC (najrelevantnejší parameter expozície pre liekové formy s predĺženým uvoľňovaním) sa pozorovali po podaní tablet s predĺženým uvoľňovaním v dávkach presahujúcich rozmedzie perorálnych terapeutických dávok.

Štúdie s opakovanými dávkami s dávkovacím rozmedzím dvakrát denne s použitím 86 mg až 172 mg tapentadolu vo forme tablet s predĺženým uvoľňovaním ukázali mieru kumulácie pre materskú látku približne o 1,5, ktorá je daná predovšetkým dávkovacím intervalom a zisteným polčasom rozpadu tapentadolu. Rovnovážne koncentrácie tapentadolu v sére sa dosiahnu na druhý deň liečby.

Vplyv jedla

Po podaní tablet s predĺženým uvoľňovaním po vysokokalorických raňajkách s vysokým obsahom tukov sa hodnoty AUC zvýšili o 8 % a C_{max} o 18 %. Toto zvýšenie spadá do normálnej interindividuálnej variability farmakokinetických parametrov tapentadolu, a preto sa nepovažuje za klinicky relevantné. PALEXIA retard sa môže užívať s jedlom alebo bez jedla.

Distribúcia

Tapentadol sa v organizme rozsiahlo distribuuje. Po intravenóznom podaní je distribučný objem tapentadolu 540 +/- 98 l. Väzba na sérové proteíny je nízka, a to približne 20 %.

Metabolizmus

Tapentadol sa u ľudí rozsiahle metabolizuje. Metabolizuje sa asi 97 % pôvodného liečiva. Hlavnou cestou metabolizmu tapentadolu je konjugácia s kyselinou glukurónovou s tvorbou glukuronidov. Po perorálnom podaní sa asi 70 % dávky vylučuje močom vo forme konjugátov (55 % glukuronidov a 15 % sulfátu tapentadolu). Najdôležitejší enzym, ktorý sa zúčastňuje glukuronidácie, je uridíndifosfát-glukuronyltransferáza (UGT), najmä jej izoformy UGT1A6, UGT1A9 a UGT2B7. Celkom 3 % liečiva sa vylučujú močom v nezmenenej podobe. Okrem toho sa tapentadol metabolizuje na N-desmetyltapentadol (13 %) prostredníctvom CYP2C9 a CYP2C19 a na hydroxytapentadol (2 %) prostredníctvom CYP2D6 a tie sa potom ďalej metabolizujú konjugáciou. Metabolizmus liečiva prostredníctvom cytochrómu P450 má preto menšiu dôležitosť ako glukuronidácia.

Žiadny z metabolítov neprispieva k analgetickému účinku lieku.

Eliminácia

Tapentadol a jeho metabolity sa vylučujú takmer výhradne obličkami (99 %). Terminálny polčas je po perorálnom podaní v priemere 4 hodiny. Celkový klírens je 1530 +/- 177 ml/min.

Špeciálne skupiny pacientov

Starší pacienti

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

Priemerná expozícia (AUC) tapentadolu je u starších pacientov (vo veku 65 – 78 rokov) v porovnaní s mladými dospelými pacientmi (vo veku 19 – 43 rokov) podobná, v skupine starších pacientov sa v porovnaní s mladými dospelými pacientmi pozorovala o 16 % nižšia priemerná C_{max} .

Porucha funkcie obličiek

U pacientov s rôzny stupňom poruchy renálnej funkcie (od normálnej funkcie až po jej ťažké poškodenie) bola AUC a C_{max} porovnatelná. So zvyšujúcim sa stupňom renálneho poškodenia sa naopak pozorovala narastajúca expozícia (AUC) tapentadol-O-glukuronidu. U pacientov s miernou, stredne ťažkou a ťažkou poruchou funkcie obličiek je AUC tapentadol-O-glukuronidu 1,5-krát, resp. 2,5- a 5,5-krát vyššia ako u pacientov s normálnou renálno funkciou.

Porucha funkcie pečene

U pacientov s poruchou funkcie pečene viedlo podanie tapentadolu k vyšším expozíciam a sérovým hladinám tapentadolu ako u pacientov s normálnou funkciou pečene. Farmakokinetické parametre tapentadolu v skupine s miernou a stredne ťažkou poruchou funkcie pečene boli AUC 1,7, C_{max} 1,4 a $t_{1/2}$ 1,2 v porovnaní s parametrami AUC 4,2, C_{max} 2,5 a $t_{1/2}$ 1,4 v skupine s normálnou funkciou pečene. Stupeň tvorby tapentadol-O-glukuronidu bol nižší u pacientov s vyšším stupňom poškodenia pečene.

Farmakokinetické interakcie

Tapentadol sa metabolizuje najmä glukuronidáciou a len malé množstvo sa metabolizuje oxidáciou. Keďže glukuronidácia je systém s vysokou kapacitou a nízkou afinitou, ktorý sa ľahko nepresýti ani v čase ochorenia a keďže terapeutické koncentrácie liečiva sú všeobecne nižšie ako koncentrácie potrebné pre prípadnú inhibíciu glukuronidácie, akékol'vek klinicky relevantné interakcie vyvolané glukuronidáciou nie sú pravdepodobné.

V klinických štúdiach farmakokinetických interakcií liečiv sa skúmal prípadný vplyv paracetamolu, naproxénu, kyseliny acetylsalicylovej a probenecidiu na glukuronidáciu tapentadolu. V klinických štúdiách s naproxénom (500 mg dvakrát denne počas 2 dní) a s probenecidom (500 mg dvakrát denne počas 2 dní) sa preukázalo zvýšenie AUC tapentadolu o 17 %, resp. o 57 %. Celkovo sa v týchto štúdiách nepozoroval žiadny klinický relevantný účinok na sérové koncentrácie tapentadolu.

Okrem toho sa vykonali štúdie interakcií tapentadolu s metoklopramidom a omeprazolom pre zistenie prípadného vplyvu týchto liečiv na absorpciu tapentadolu. Tieto štúdie rovnako neprekázali žiadne klinicky relevantné účinky na sérové koncentrácie tapentadolu.

Štúdie *in vitro* neodhalili žiadny potenciál tapentadolu inhibovať alebo indukovať enzymy cytochrómu P450. Klinicky relevantné interakcie sprostredkovanej systémom cytochrómu P450 sú preto nepravdepodobné.

Väzba tapentadolu na plazmatické bielkoviny je nízka (približne 20 %). Preto je pravdepodobnosť výskytu farmakokinetických liekových interakcií v dôsledku substitúcie na väzbových miestach proteínov nízka.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Amesov test neprekázal genotoxicitu tapentadolu u baktérií. Pri vyšetrení chromozomálneho poškodenia *in vitro* sa pozorovali nejednoznačné výsledky, avšak pri opakovom teste boli výsledky jednoznačne negatívne. Pri testovaní tapentadolu až do maximálne tolerovanej dávky a pri použití dvoch výstupov, chromozómového poškodenia a neplánovanej syntézy DNA, neboli tapentadol genotoxickej *in vivo*. Dlhodobé štúdie na zvieratách neprekázali možné kancerogénne riziko relevantné pre ľudí.

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

Tapentadol nemal žiadny vplyv na fertilitu samcov alebo samíc potkanov, ale pri vysokých dávkach bola znížená miera prežitia *in utero*. Nie je známe, či k tomu došlo prostredníctvom samca alebo samice. Tapentadol nepreukázal žiadne teratogénne účinky u potkanov a králikov po intravenóznej alebo subkutánnej expozícii, po podaní dávok vedúcich k nadmernej farmakologickej aktivite sa však pozoroval oneskorený vývoj a embryotoxicita. Po intravenóznej dávke sa u potkanov pozorovalo zníženie miery prežitia *in utero*. Tapentadol vyvolal zvýšenie mortality mláďat F₁ u potkanov po priamej expozícii prostredníctvom mlieka medzi 1. až 4. dňom po pôrode už v dávkach, ktoré nevyvolali toxicitu u matky. Nepozorovali sa žiadne účinky na neurologicko-behaviorálne parametre. Vylučovanie do materského mlieka sa sledovalo u mláďat potkanov kŕmených samicami užívajúcimi tapentadol. Tapentadol a tapentadol-O-glukuronid pôsobil na mláďatá v závislosti od dávky. Z toho vyplýva, že sa tapentadol do mlieka vylučuje.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

[25 mg]:

Jadro tablety:

hypromelóza

mikrokryštalická celulóza

oxid kremičitý, koloidný bezvodý

stearát horečnatý

Obal tablety:

hypromelóza

laktóza, monohydrát

mastenec

makrogol 400

makrogol 6000

oxid titaničitý (E 171)

žltý oxid železitý (E 172)

červený oxid železitý (E 172)

[50 mg]:

Jadro tablety:

hypromelóza

mikrokryštalická celulóza

oxid kremičitý, koloidný bezvodý

stearát horečnatý

Obal tablety:

hypromelóza

laktóza, monohydrát

mastenec

makrogol 6000

propylénglykol

oxid titaničitý (E 171)

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

[100 mg]:

Jadro tablety:

hypromelóza

mikrokryštalická celulóza

oxid kremičitý, koloidný bezvodý

stearát horečnatý

Obal tablety:

hypromelóza

laktóza, monohydrát

mastenec

makrogol 6000

propylénglykol

oxid titaničitý (E 171)

žltý oxid železitý (E 172)

[150 mg]:

Jadro tablety:

hypromelóza

mikrokryštalická celulóza

oxid kremičitý, koloidný bezvodý

stearát horečnatý

Obal tablety:

hypromelóza

laktóza, monohydrát

mastenec

makrogol 6000

propylénglykol

oxid titaničitý (E 171)

žltý oxid železitý (E 172)

červený oxid železitý (E 172)

[200 mg]:

Jadro tablety:

hypromelóza

mikrokryštalická celulóza

oxid kremičitý, koloidný, bezvodý

stearát horečnatý

Obal tablety:

hypromelóza

laktóza, monohydrát

mastenec

makrogol 6000

propylénglykol

oxid titaničitý (E 171)

žltý oxid železitý (E 172)

červený oxid železitý (E 172)

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

[250 mg]:

Jadro tablety:

hypromelóza

mikrokryštalická celulóza

oxid kremičitý, koloidný bezvodý

stearát horečnatý

Obal tablety:

hypromelóza

laktóza, monohydrát

mastenec

makrogol 6000

propylénglykol

oxid titaničitý (E 171)

žltý oxid železitý (E 172)

červený oxid železitý (E 172)

čierny oxid železitý (E 172)

6.2 Inkompatibility

Neaplikovateľné.

6.3 Čas použiteľnosti

[25 mg]:

2 roky

[50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 250 mg]:

3 roky

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne požiadavky na uchovávanie.

6.5 Druh obalu a obsah balenia

[25 mg]:

PVC/PVDC-hliníkové blistre

Balenia s obsahom 7, 10, 14, 20, 24, 28, 30, 40, 50, 54, 56, 60, 90, 100 tablet s predĺženým uvoľňovaním.

PVC/PVDC-hliníkové perforované blistre s jednotlivými dávkami

Balenia s obsahom 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 100x1 tablet s predĺženým uvoľňovaním.

[50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 250 mg]:

PVC/PVDC-hliníkové/papierové/PET blistre

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2018/07957-ZME

Schválený text k rozhodnutiu o zmene, ev. č.: 2021/00254-ZME

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/06062-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2019/07190-Z1A

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2021/06105-Z1B

Príloha č. 1 k notifikácii o zmene, ev. č.: 2022/06060-Z1B

Balenia s obsahom 7, 10, 14, 20, 24, 28, 30, 40, 50, 54, 56, 60, 90, 100 tablet s predĺženým uvoľňovaním.

PVC/PVDC-hliníkové/papierové/PET perforované blistre s jednotlivými dávkami:

Balenia s obsahom 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 100x1 tablet s predĺženým uvoľňovaním.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Žiadne zvláštne požiadavky.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Grünenthal GmbH

Zieglerstr. 6

52078 Aachen

Nemecko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA

25 mg: 65/0225/12-S

50 mg: 65/0670/10-S

100 mg: 65/0671/10-S

150 mg: 65/0672/10-S

200 mg: 65/0673/10-S

250 mg: 65/0674/10-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĺŽENIA REGISTRÁCIE

[25 mg]:

Dátum prvej registrácie: 24. apríla 2012

Dátum posledného predĺženia registrácie: 4. mája 2018

[50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 250 mg]:

Dátum prvej registrácie: 12. októbra 2010

Dátum posledného predĺženia registrácie: 4. mája 2018

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

04/2023