

Písomná informácia pre používateľa

**Adolax 10 mg/5 mg
Adolax 20 mg/10 mg
Adolax 40 mg/20 mg
tablety s predĺženým uvoľňovaním**

oxykodónium-chlorid/naloxónium-chlorid

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akékoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete

1. Čo je Adolax a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Adolax
3. Ako užívať Adolax
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Adolax
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Adolax a na čo sa používa

Adolax sú tablety s predĺženým uvoľňovaním, znamená to, že liečivá sa uvoľňujú počas dlhšej doby. Účinok pretrváva počas 12 hodín.

Tieto tablety sú určené len pre dospelých.

Účava od bolesti

Bol vám predpísaný liek Adolax tablety na liečbu silnej bolesti, ktorá sa dá dostatočne zvládať len opioidnými analgetikami. Naloxón sa pridáva, aby pôsobil proti zápche.

Ako Adolax účinkuje pri úľave od bolesti

Adolax obsahuje liečivá oxykodónium-chlorid a naloxónium-chlorid. Oxykodónium-chlorid je zložkou Adolaxu, ktorá tlmi bolesť, je to silné analgetikum zo skupiny opioidov. Druhé liečivo nachádzajúce sa v Adolaxe, naloxónium-chlorid, pôsobí proti zápche. Porucha funkcie čriev (napr. zápcha) je typický vedľajší účinok liečby silnými liekmi proti bolesti.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Adolax

Neužívajte Adolax

- ak ste alergický na oxykodónium-chlorid alebo naloxónium-chlorid alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6);
- ak vaše dýchanie nie je schopné zabezpečiť dostatok kyslíka v krvi a odstrániť z tela oxid uhličitý(respiračná depresia);
- ak máte závažné ochorenie plúc spojené so zúžením dýchacích ciest (chronická obstrukčná choroba plúc (CHOCHP));
- ak máte stav známy ako *cor pulmonale*. Pri tomto ochorení sa zväčšuje pravá strana srdca dôsledkom zvýšenia tlaku v krvnom riečisku plúc a podobne (napr. ako dôsledok CHOCHP –

(pozri vyššie);

- ak máte závažnú bronchiálnu astmu;
- ak máte paralytický ileus (druh nepriechodnosti črev), ktorý nevyvolali opioidy;
- ak máte stredne závažnú až závažnú poruchu funkcie pečene.

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať Adolax, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika

- ak ste starší alebo chorobou oslabený pacient;
- ak máte paralytický ileus (druh nepriechodnosti črev), ktorý vyvolali opioidy;
- ak máte poruchu funkcie obličiek;
- ak máte miernu poruchu funkcie pečene;
- ak máte závažné poškodenie plúc (napr. zníženú schopnosť dýchania);
- ak máte stav charakterizovaný častými zástavami dýchania počas noci, čo môže spôsobiť veľkú ospalosť počas dňa (spánkové apnoe);
- ak máte myxedém (zníženú činnosť štítnej žľazy prejavujúcu sa suchou, chladnou alebo opuchnutou kožou na tvári a končatinách);
- vo vašej štítnnej žľaze nevzniká dostatok hormónov (nedostatočná funkcia štítnej žľazy alebo hypotyreoidizmus);
- ak vo vašich nadobličkách nevzniká dostatok hormónov (nedostatočná funkcia nadobličiek alebo Addisonova choroba);
- ak máte duševné ochorenie sprevádzané (čiastočnou) stratou zmyslu pre realitu (psychóza) ako dôsledok alkoholu alebo otravy inými látkami (psychóza vyvolaná zlúčeninou);
- ak máte problémy so žľcovými kameňmi;
- ak máte nadmerne zväčšenú prostatu (hypertrofia prostaty);
- ak trpíte alkoholizmom alebo alkoholickým delíriom (delírium tremens);
- ak máte zápal podžalúdkovej žľazy (pankreatitída);
- ak máte nízky krvný tlak (hypotenziu);
- ak máte vysoký krvný tlak (hypertenziu);
- ak už máte srdcovo-cievne ochorenie;
- ak máte poranenú hlavu (kvôli riziku zvýšeného tlaku v mozgu);
- ak máte epilepsiu alebo sklon k záchvatom;
- ak tiež užívate inhibítory MAO (používajú sa pri liečbe depresie alebo Parkinsonovej choroby), alebo ste tento typ liekov užívali v období posledných dvoch týždňov, napr. lieky ktoré obsahujú tranylcypromín, fenelzín, izokarboxazid, moklobemid a linezolid;
- ak sa cítite ospalivý alebo niekedy náhle zaspávate.

Tento liek môže spôsobiť problémy s dýchaním počas spánku. Tieto problémy môžu zahŕňať prestávky v dýchaní počas spánku, budenie dýchavičnosťou, ťažkosti s udržaním spánku alebo nadmerná ospalosť počas dňa. Ak vy alebo niekto iný spozorujete tieto príznaky, kontaktujte svojho lekára. Váš lekár možno bude chcieť znížiť dávku.

Povedzte vášmu lekárovi, ak sa u vás v minulosti vyskytlo akékoľvek z vyššie uvedených upozornení. Povedzte tiež vášmu lekárovi, ak sa u vás počas užívania Adolaxu vyvinula ktorákoľvek z vyššie uvedených porúch. Najzávažnejším dôsledkom predávkovania opioidmi je respiračná depresia (pomalé a plytké dýchanie). Môže to tiež spôsobiť pokles hladiny kyslíka v krvi, vedúcemu k možným mdlobám, atď.

Tabletu musíte prehltnúť celú, aby sa neovplyvnilo pomalé uvoľňovanie oxykodónium-chloridu z tablety. Tablety nerozdelené, nerozlamujte, nežujiť alebo nedrvte. Užívanie rozdelených, rozlomených, rozžutých alebo rozdrvených tablet môže viesť k vstrebaniu potenciálne smrteľnej dávky oxykodónium-chloridu (pozri časť 3 „Ak užijete viac Adolaxu, ako máte“).

Ak sa u vás vyskytne na začiatku liečby závažná hnačka, môže to byť vyvolané účinkom naloxónu. Môže to byť prejav toho, že funkcia črev sa vracia do normálneho stavu. Takáto hnačka môže vzniknúť počas prvých 3-5 dní liečby. Ak bude hnačka pretrvávať aj po 3 – 5 dňoch, alebo vás bude

znepokojoval', vyhľadajte lekára.

Ak ste doteraz užívali iný opioid, môžu sa po zmene liečby na Adolax zo začiatku objaviť abstinencné príznaky, napr. nepokoj, potenie a bolest' svalov. Ak sa takéto príznaky objavia, môže to vyžadovať špeciálne pozorovanie zo strany lekára.

Ak Adolax užívate dlhodobo, môžete si vytvoriť toleranciu. To znamená, že na dosiahnutie požadovaného účinku budete potrebovať vyššie dávky. Dlhodobé užívanie môže viesť k fyzickej závislosti. Pri veľmi rýchлом zastavení liečby sa môžu objaviť abstinencné príznaky (nepokoj, záchvaty potenia, bolest' svalov). Ak už liečbu viac nepotrebuje, mali by ste znižovať dennú dávku postupne a po konzultácii s lekárom.

Samotné liečivo oxykodónium-chlorid má rovnaký potenciál na zneužitie ako iné silné opioidy (silné analgetiká). Existuje aj potenciál pre psychologickú (duševnú) závislosť. Lieky obsahujúce oxykodónium-chlorid nemajú užívať pacienti, ktorí boli v minulosti alebo sú v súčasnosti závislí od alkoholu, drog alebo liekov.

Povedzte vášmu lekárovi, ak máte nádorové ochorenie spojené s metastázami v oblasti brucha alebo začínajúcou nepriechodnosťou črev v pokročilých štadiách nádorového ochorenia zažívacích orgánov a panvy.

Ak máte naplánovanú operáciu, prosím, informujte svojich lekárov, že užívate Adolax.

Podobne ako iné opioidy môže oxykodónium-chlorid ovplyvniť normálnu produkciu hormónov v tele, ako sú kortizol alebo pohlavné hormóny, najmä ak ste užívali vysoké dávky dlhší čas. Ak sa u vás objavia príznaky, ktoré pretrvávajú, ako je pocit nevoľnosti alebo nevoľnosť (vrátane vracania), strata chuti do jedla, únava, slabosť, závrat, zmeny menštruačného cyklu, impotencia, neplodnosť alebo zníženie sexuálnej túžby, povedzte to svojmu lekárovi, pretože môže chcieť sledovať hladiny vašich hormónov.

Tento liek môže zvýšiť vašu citlivosť na bolest', najmä pri vysokých dávkach. Ak sa to stane, povedzte to svojmu lekárovi. Môže byť potrebné znížiť dávku alebo zmeniť liek.

Zvyšky tablet s predĺženým uvoľňovaním môžete objaviť v stolici. Nie je potrebné sa znepokojoval', pretože liečivá (oxykodónium-chlorid a naloxónium-chlorid) sa už uvoľnili v žalúdku a v črevách a vstrebali sa do tela.

Nesprávne používanie Adolax tablet

Adolax nie je vhodný na liečbu abstinencných príznakov.

Adolax sa nemá nikdy zneužívať, obzvlášť ak ste drogovo závislý. Ak ste závislý od látok ako heroín, morfín alebo metadón, zneužívanie Adolaxu povedie s vysokou pravdepodobnosťou k závažným abstinencným príznakom, pretože obsahujú ako zložku naloxón. Už vzniknuté abstinencné príznaky sa môžu ešte zhoršiť.

Nikdy nezneužívajte Adolax tým, že ho rozpustíte a injekčne aplikujete (napríklad do žily). Liek totiž obsahuje mastenec, ktorý môže zapríčiniť poškodenie tkaniva v mieste podania (nekróza) a vyvoláť zmeny v plúcnom tkanive (plúcne granulómy). Podobné zneužívanie môže mať aj ďalšie závažné následky a môže dokonca viesť k úmrtiu.

Užívanie Adolaxu môžu viesť k pozitívnym výsledkom dopingových testov.

Užívanie Adolaxu ako dopingu môže predstavovať zdravotné riziko.

Iné lieky a Adolax

Ak teraz užívate, alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Riziko vedľajších účinkov sa zvyšuje, ak užívate lieky proti depresii (napr. citalopram, duloxetín, escitalopram, fluoxetín, fluvoxamín, paroxetín, sertralín, venlafaxín). Tieto lieky môžu s oxykodónom vzájomne pôsobiť a môžu sa u vás vyskytnúť príznaky, ako napr. mimovoľné rytmické kontrakcie svalov, vrátane svalov, ktoré regulujú pohyb oka, nepokoj, nadmerné potenie, tras, zvýšená pohotovosť reflexov, zvýšené svalové napätie, zvýšenie telesnej teploty nad 38 °C.

Ak sa u vás vyskytnú tieto príznaky, poradťte sa so svojím lekárom.

Súbežné užívanie opioidov, vrátane oxykodónium-chloridu a sedatív, ako sú benzodiazepíny alebo príbuzné lieky, zvyšuje riziko ospalosti, ťažkostí pri dýchaní (respiračný útlm), kómy a môže byť život ohrozujúce. Preto sa má súbežné použitie zvážiť len v prípade, ak nie sú k dispozícii iné možnosti liečby.

Ak vám však lekár predpíše Adolax spolu so sedatívmi, má obmedziť dávku a trvanie súbežnej liečby.

Povedzte svojmu lekárovi o všetkých sedatívach, ktoré užívate, a presne dodržiajajte odporúčania svojho lekára týkajúce sa dávky. Môže byť užitočné informovať priateľov alebo príbuzných o prejavoch a príznakov uvedených vyššie. Obráťte sa na svojho lekára, ak máte nasledovné príznaky. Príklady sedatívnych a iných príbuzných liekov zahŕňajú:

- iné silné lieky proti bolesti (opioidy);
- lieky na liečbu epilepsie, bolesti a úzkosti, ako je gabapentín a pregabalín;
- lieky na spánok a na upokojenie (sedatíva, vrátane benzodiazepínov, hypnotiká, anxiolytiká);
- lieky na liečbu depresie;
- lieky proti alergiám, cestovnej nevoľnosti a nevoľnosti (antihistaminiká alebo antiemetiká);
- iné lieky na liečbu psychiatrických alebo mentálnych porúch (antipsychotiká ako sú fenotiazíny a neuroleptiká).

Ak užívate tieto tablety v rovnakom čase ako iné lieky, účinok týchto tablet alebo iných liekov, ako je uvedené nižšie sa môže zmeniť. Povedzte svojmu lekárovi ak užívate:

- lieky, ktoré znižujú zrážanlivosť krvi (deriváty kumarínu), čas zrážanlivosti sa môže zrýchliť alebo spomalíť;
- antibiotiká makrolidového typu (ako klaritromycín, erytromycín alebo telitromycín);
- lieky proti plesniám azolového typu (ako ketokonazol, vorikonazol, itrakonazol alebo posakonazol);
- špecifický typ lieku známy ako inhibítorm proteáz používaný na liečbu HIV (ako ritonavir, indinavir, nelfinavir alebo sachinavir);
- cimetidín (liek na žalúdočné vredy, poruchy trávenia alebo pálenie záhy);
- rifampicín (používa sa na liečbu tuberkulózy);
- karbamazepín (používa sa na liečbu záchvatov, kŕčov a pri niektorých bolestivých stavoch);
- fenytoín (používa sa na liečbu záchvatov alebo kŕčov);
- rastlinné lieky obsahujúce ľubovník bodkovany (známy ako *Hypericum perforatum*);
- chinidín (liek na liečbu nepravidelného srdcového rytmu).

Medzi Adolaxom a paracetamolom, kyselinou acetylsalicilicovou a naltrexónom sa nepredpokladajú žiadne interakcie.

Adolax a jedlo, nápoje a alkohol

Užívanie alkoholu počas užívania Adolaxu môže u vás vyvoláť väčšiu ospanlivosť alebo zvýšiť riziko závažných vedľajších účinkov, ako sú plytké dýchanie s rizikom zastavenia dýchania a strata vedomia. Počas užívania Adolaxu sa neodporúča pitie alkoholu.

Počas užívania týchto tablet sa neodporúča pitie grapefruitovej šťavy

Tehotenstvo a dojčenie

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo plánujete otehotniť, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Tehotenstvo

Počas tehotenstva je potrebné vyhnúť sa užívaniu Adolaxu v najväčšej možnej miere. Ak sa oxykodónium-chlorid užíva počas tehotenstva dlhšiu dobu, môže to viest' k abstinencným príznakom u novorodencov. Ak sa oxykodónium-chlorid podáva počas pôrodu, môže u novorodenca nastáť útlm dýchania (pomalé a plytké dýchanie).

Dojčenie

Počas liečby Adolaxom sa má dojčenie prerušíť. Oxykodónium-chlorid prechádza do materského mlieka. Nie je známe, či aj naloxónium-chlorid prechádza do materského mlieka. U dojčiat sa preto nedá vylúčiť riziko jeho príjmu, zvlášť pri užívaní opakovanych dávok Adolaxu.

Vedenie vozidla a obsluha strojov

Adolax môže ovplyvniť schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje. Pravdepodobné to je hlavne na začiatku liečby Adolaxom, po zvýšení dávky alebo po zmene liečby z iného lieku. Tieto vedľajšie účinky vymiznú, keď sa dávkovanie Adolaxu stabilizuje.

Tento liek sa spája s ospanlivosťou a epizódami náhleho zaspávania. Ak máte tento vedľajší účinok, nesmiete viesť vozidlá ani obsluhovať stroje. Ak sa objavia tieto vedľajšie účinky, porozprávajte sa o tom so svojím lekárom.

Opýtajte sa svojho lekára, či môžete viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje.

Adolax obsahuje laktózu.

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

3. Ako užívať Adolax

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Adolax sú tablety s predĺženým uvoľňovaním, čo znamená, že liečivá sa uvoľňujú počas dlhšej doby. Účinok pretrváva počas 12 hodín.

Tieto tablety s predĺženým uvoľňovaním musíte prehltnúť celé, aby ste neovplyvnili pomalé uvoľňovanie oxykodónium-chloridu z tablet. Tablety nedel'te, nerozlamujte, nežujte alebo nedrvte. Užívanie rozdelených, rozlomených, rozžutých alebo rozdrvených tablet môže viesť k vstrebaniu potenciálne smrteľnej dávky oxykodónium-chloridu (pozri časť 3 „Ak užijete viac Adolaxu, ako máte“).

Ak lekár nepredpíše inak, odporúčaná dávka lieku je:

Na liečbu bolesti

Dospelí

Odporúčaná začiatočná dávka je 10 mg oxykodónium-chloridu/5 mg naloxónium-chloridu vo forme tablety s predĺženým uvoľňovaním každých 12 hodín.

Váš lekár rozhodne, koľko Adolaxu máte užívať každý deň a ako rozdeliť celkovú dennú dávku na

rannú a večernú. Váš lekár takisto rozhodne o akýchkoľvek potrebných úpravách dávky počas liečby. Vaša dávka sa upraví podľa stupňa bolesti a individuálnej citlivosti. Mali by ste dostávať najnižšiu dávku potrebnú na potlačenie bolesti. Ak ste sa už liečili inými opioidmi, liečba Adolaxom sa môže začať vyššou dávkou.

Maximálna denná dávka je 160 mg oxykodónium-chloridu a 80 mg naloxónium-chloridu. Ak potrebujete vyššiu dávku, váš lekár vám môže dať oxykodónium-chlorid bez naloxónium-chloridu. Maximálna denná dávka oxykodónium-chloridu však nemá prekročiť 400 mg. Pozitívny účinok naloxónium-chloridu na črevnú aktivitu môže byť ovplyvnený, ak sa oxykodónium-chlorid podáva bez pridania naloxónium-chloridu.

Ak zmeníte liečbu z Adolaxu na iný opioid, pravdepodobne sa vám zhorší činnosť črev.

Ak cítite bolest' medzi dvomi dávkami Adolaxu, budete možno potrebovať rýchlo účinkujúci liek proti bolesti. Adolax na to nie je vhodný.

V takom prípade sa obráťte na svojho lekára alebo lekárnika.

Ak si myslíte, že účinok Adolaxu je príliš silný alebo príliš slabý, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

Starší pacienti

Vo všeobecnosti u starších pacientov s normálnou funkciou obličiek a/alebo pečene nie je potrebná úprava dávkovania.

Porucha funkcie pečene alebo obličiek

Ak máte poruchu funkcie obličiek alebo miernu poruchu funkciu pečene, váš lekár bude pri predpisovaní Adolaxu zvlášť opatrnlý. Ak máte stredne závažnú alebo závažnú poruchu funkcie pečene, Adolax by ste nemali užívať (pozri časť 2 „Neužívajte Adolax“ a „Upozornenia a opatrenia“).

Deti a dospevajúci mladší ako 18 rokov

Adolax sa doteraz u detí a dospevajúcich mladších ako 18 rokov neštudoval. Jeho bezpečnosť a účinnosť sa u detí a dospevajúcich doteraz neprekázala. Podávanie Adolaxu deťom a dospevajúcim do 18 rokov sa preto neodporúča.

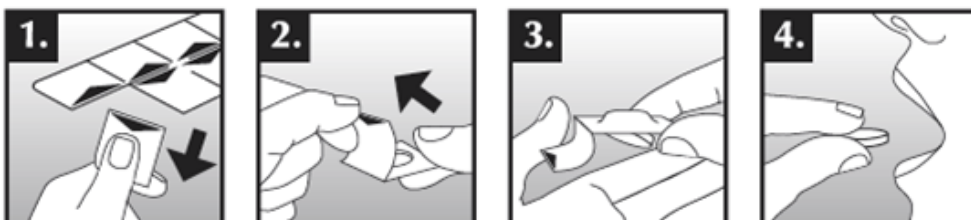
Spôsob podávania

Adolax je na vnútorné (perorálne) použitie.

Tablety prehltnite s pohárom vody. Tieto tablety môžete užívať s jedlom alebo bez jedla. Užívajte ich každých 12 hodín. Napríklad, ak užijete tabletu o 8 hodine ráno, ďalšiu tabletu užite o 8 hodine večer. Tablety nedelťte, nelámte, nehryzte ani nedrvte (pozri časť 2 „Upozornenia a opatrenia“).

Len pre odlupovací perforovaný blister s jednotlivou dávkou bezpečný pre deti:

Adolax je dostupný v odlupovacom perforovanom blistri s jednotlivou dávkou bezpečnom pre deti. Tabletu s predĺženým uvoľňovaním z balenia vyberiete nasledovne:



1. Uchopte blister na rohu, ohnite pozdĺž perforácie (dierkovania) a jemným potiahnutím pozdĺž

- perforácie oddelte jednu blistrovú bunku od ostatku blistru.
2. Rohy fólie potiahnite a odlúpnite od seba.
 3. Tabletu s predĺženým uvoľňovaním si vyklopte do dlane.
 4. Tabletu s predĺženým uvoľňovaním prehltnite s dostatkom tekutiny, s jedlom alebo bez jedla.

Doba podávania

Adolax sa vo všeobecnosti nemá užívať dlhšie ako je potrebné. Ak sa liečite Adolaxom dlhodobo, váš lekár má pravidelne kontrolovať, či Adolax ešte stále potrebujete.

Ak užijete viac Adolaxu, ako máte

Ak užijete viac Adolaxu, ako vám predpísal lekár, musíte svojho lekára ihned informovať.

Dôsledkom predávkovania môže byť:

- zúženie zreničky;
- pomalé a plytké dýchanie (respiračná depresia);
- ospalosť až strata vedomia;
- znížené svalové napätie (hypotónia);
- spomalenosť pulzu;
- pokles krvného tlaku.

V závažných prípadoch môže dôjsť k strate vedomia (kóma), môže sa objaviť tekutina v plúcach a zlyhanie krvného obehu, v niektorých prípadoch smrtel'né.

Vyhýbajte sa situáciám, ktoré vyžadujú vysoké sústredenie, napr. vedenie motorových vozidiel.

Ak zabudnete užiť Adolax,

alebo užijete nižšiu ako predpísanú dávku, nemusí dôjsť k potlačeniu bolesti.

Ak zabudnete užiť vašu dávku, riadte sa podľa nižšie uvedených pokynov:

- Ak máte vašu nasledovnú dávku užiť za 8 a viac hodín: užite ihned zabudnutú dávku a pokračujte v normálnom dávkovacom režime.
- Ak máte vašu nasledovnú dávku užiť za menej ako 8 hodín: užite ihned zabudnutú dávku. Potom počkajte ďalších 8 hodín do nasledovnej dávky. Snažte sa dostať späť do pôvodného dávkovacieho režimu (napr. o 8 hodine ráno a o 8 hodine večer).

Neužívajte viac ako jednu dávku za 8 hodín.

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak prestanete užívať Adolax

Neukončite liečbu bez toho, aby ste sa poradili s lekárom. Ak už nepotrebujuete ďalšiu liečbu, musíte po konzultácii s lekárom začať pomaly znižovať denné dávky. Vyhnete sa tak abstinencným príznakom ako je nepokoj, záchvaty potenia a bolesť svalov.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Závažné vedľajšie účinky, na ktoré je potrebné dávať pozor a čo urobiť, keď sa u vás objavia:

Ak sa u vás vyskytne niektorý závažný vedľajší účinok, obráťte sa ihned na najbližšieho lekára.

Hlavným nebezpečenstvom predávkovania opioidmi je pomalé a plytké dýchanie (respiračná depresia). Dochádza k nemu väčšinou u starších a oslabených pacientov. Opioidy môžu rovnako spôsobiť závažný pokles krvného tlaku u citlivých pacientov.

Nasledujúce nežiaduce účinky boli pozorované u pacientov pri liečbe bolesti

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- bolest' brucha
- zápcha
- hnačka
- sucho v ústach
- poruchy trávenia
- vracanie
- nevoľnosť
- plynatosť (vetry)
- znížená až úplná strata chuti do jedla
- pocit závratu alebo točenia sa
- bolest' hlavy
- návaly tepla
- pocit neobvykľej slabosti
- únavu alebo vyčerpanosť
- svrbenie kože
- kožná reakcia/vyrážka
- potenie
- točenie hlavy
- ťažkosti so spánkom
- ospalivosť

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- nadúvanie brucha
- nezvyčajné myšlienky
- úzkosť
- zmätenosť
- depresia
- nervozita
- zvieravý pocit na hrudi, obzvlášť pri ochoreniach srdcových ciev
- pokles krvného tlaku
- abstinenčné príznaky ako telesný nepokoj
- mdloby
- nedostatok energie
- smäd
- zmena chuti
- búšenie srdca
- žlčová kolika
- bolest' na hrudi
- celkový pocit choroby
- bolest'
- opuchy rúk, členkov alebo nôh
- neschopnosť sústrediť sa
- poruchy reči
- traslavosť
- ťažkosti s dýchaním
- nepokoj
- triaška
- zvýšenie hladiny pečeňových enzymov
- zvýšenie krvného tlaku
- zníženie sexuálnej túžby

- nádcha
- kašeľ
- precitlivenosť/alergické reakcie
- chudnutie
- zranenia dôsledkom nehôd
- zvýšená potreba močenia
- svalové kŕče
- svalové zášklby
- bolest' svalov
- poruchy zraku
- epileptické záchvaty (hlavne u osôb s epilepsiou alebo so sklonom k záchvatom)

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- zrýchlenie tepu
- závislosť od lieku
- zmeny na zuboch
- zvýšenie hmotnosti
- zívanie

Neznáme (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

- agresivita
- povznesená nálada
- závažná ospanlivosť
- poruchy erekcie
- nočné mory
- halucinácie
- plytké dýchanie
- ťažkosti pri močení
- pocit brnenia na koži (mravenčenie)
- grganie
- problémy s dýchaním počas spánku (syndróm spánkového apnoe), pre viac informácií pozri časť 2 Upozornenia a opatrenia.

Ked' sa liečivo oxykodónium-chlorid nekombinuje s naloxónium-chloridom, môže mať nasledovné vedľajšie účinky:

Oxykodónium-chlorid môže vyvoláť ťažkosti s dýchaním (útlm dýchania), zmenšenie zreničiek, kŕče svalstva priedušiek a kŕče hladkého svalstva a potlačenie reflexu kašľa.

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- zmeny nálady a zmena osobnosti (napr. depresia, pocit veľkého šťastia)
- znížená aktivita
- zvýšená aktivita
- ťažkosti pri močení
- čkanie

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- poruchy sústredenia
- migrény
- zvýšené svalové napätie
- mimovoľné stňahy svalov
- stav, keď črevá prestanú správne fungovať (ileus, nepriechodnosť črev)
- suchá pokožka
- tolerancia na liek
- znížená citlisť na bolest' alebo dotyk
- neprirodzené zosúladenie pohybov
- zmeny hlasu (dysfónia)

- zadržiavanie vody
- porucha sluchu
- vredy v ústach
- problémy s prehítaním
- zápaly d'asien
- poruchy vnímania (napr. halucinácie, porucha vnímania reality)
- sčervenie kože
- dehydratácia
- telesný nepokoj
- pokles hladiny pohlavných hormónov, ktorý môže ovplyvniť tvorbu spermíí u mužov a menštruačný cyklus u žien

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- svrbiaca vyrázka (žihľavka)
- infekcie ako je opar alebo herpes (môžu spôsobiť pľuzgiere v oblasti úst alebo genitálií)
- zvýšená chut' do jedla
- čierna (dechtovitá) stolica
- krvácanie d'asien

Neznáme (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov)

- náhle alergické reakcie postihujúce celý organizmus (anafylaktické reakcie)
- zvýšená citlivosť na bolest'
- chýbajúca menštruácia
- abstinenčné príznaky u novorodencu
- problémy s odtokom žlče
- zubný kaz

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Adolax

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Neužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte pri teplote do 30 °C.

Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkost'ou.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Adolax obsahuje

- Liečivá sú oxykodónium-chlorid a naloxónium-chlorid.
10 mg/5 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:
Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 10 mg oxykodónium-chloridu, čo zodpovedá 9 mg oxykodónu a 5 mg naloxónium-chloridu vo forme 5,45 mg dihydrátu naloxónium-chloridu, čo zodpovedá 4,5 mg naloxónu.

20 mg/10 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:

Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 20 mg oxykodónium-chloridu, čo zodpovedá 18 mg oxykodónu a 10 mg naloxónium-chloridu vo forme 10,9 mg dihydrátu naloxónium-chloridu, čo zodpovedá 9 mg naloxónu.

40 mg/20 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:

Každá tableta s predĺženým uvoľňovaním obsahuje 40 mg oxykodónium-chloridu, čo zodpovedá 36 mg oxykodónu a 20 mg naloxónium-chloridu vo forme 21,8 mg dihydrátu naloxónium-chloridu, čo zodpovedá 18 mg naloxónu.

- Ďalšie zložky sú:

10 mg/5 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:

hydroxypropylcelulóza, etylcelulóza, glyceroldistearát, monohydrát laktózy, mastenec (E553b), stearát horečnatý (E470b) v jadre tablety a poly(vinylalkohol), oxid titaničitý (E171), makrogol 3350, mastenec (E553b) v obale tablety. Pozri časť 2 "Adolax obsahuje laktózu".

20 mg/10 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:

hydroxypropylcelulóza, etylcelulóza, glyceroldistearát, monohydrát laktózy, mastenec (E553b), stearát horečnatý (E470b) v jadre tablety a poly(vinylalkohol), oxid titaničitý (E171), makrogol 3350, mastenec (E553b), červený oxid železitý (E172) v obale tablety. Pozri časť 2 "Adolax obsahuje laktózu".

40 mg/20 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:

hydroxypropylcelulóza, etylcelulóza, glyceroldistearát, monohydrát laktózy, mastenec (E553b), stearát horečnatý (E470b) v jadre tablety a poly(vinylalkohol), oxid titaničitý (E171), makrogol 3350, mastenec (E553b), žltý oxid železitý (E172) v obale tablety. Pozri časť 2 „Adolax obsahuje laktózu“.

Ako vyzerá Adolax a obsah balenia

10 mg/5 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:

Biele, oválne, mierne obojstranne vypuklé filmom obalené tablety s predĺženým uvoľňovaním s vyrytým „10“ na jednej strane tablety (rozmery: 9,5 mm x 4,5 mm).

20 mg/10 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:

Svetloružové, oválne, mierne obojstranne vypuklé, filmom obalené tablety s predĺženým uvoľňovaním s vyrytým „20“ na jednej strane tablety (rozmery: 9,5 mm x 4,5 mm).

40 mg/20 mg tablety s predĺženým uvoľňovaním:

Hnedastožlté, mierne obojstranne vypuklé, filmom obalené tablety s predĺženým uvoľňovaním v tvare kapsuly s vyrytým „40“ na jednej strane tablety (rozmery: 14,0 mm x 6,0 mm).

Adolax 10 mg/5 mg je dostupný v baleniach obsahujúcich 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 alebo 112 tablet s predĺženým uvoľňovaním v blistroch bezpečných pre deti.

Adolax 20 mg/10 mg je dostupný v baleniach obsahujúcich 10, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 alebo 112 tablet s predĺženým uvoľňovaním v blistroch bezpečných pre deti.

Adolax 40 mg/20 mg je dostupný v baleniach obsahujúcich 10, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 90, 98, 100 alebo 112 tablet s predĺženým uvoľňovaním v blistroch bezpečných pre deti.

Len pre odlupovacie perforované blistre s jednotlivou dávkou bezpečné pre deti:

Adolax 10 mg/5 mg je dostupný v baleniach obsahujúcich 10x1, 14x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 98x1, 100x1 alebo 112x1 tableta s predĺženým uvoľňovaním v odlupovacích perforovaných blistroch s jednotlivou dávkou bezpečných pre deti.

Adolax 20 mg/10 mg je dostupný v baleniach obsahujúcich 10x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 98x1, 100x1 alebo 112x1 tableta s predĺženým uvoľňovaním v odlupovacích perforovaných blistroch s jednotlivou dávkou bezpečných pre deti.

Adolax 40 mg/20 mg je dostupný v baleniach obsahujúcich 10x1, 20x1, 28x1, 30x1, 50x1, 56x1, 60x1, 90x1, 98x1, 100x1 alebo 112x1 tableta s predĺženým uvoľňovaním v odlupovacích perforovaných blistroch s jednotlivou dávkou bezpečných pre deti.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

Výrobca

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

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru a v Spojenom kráľovstve (Severnom Írsku) pod nasledovnými názvami:

Nemecko	Oxycodon/Naloxon Krka
Belgicko	Oxycodon/Naloxon Krka
Bulharsko	Адолакс
Česko, Estónsko	Noldoxen
Dánsko, Fínsko, Švédsko	Oxycodone/Naloxone Krka
Írsko	Nolxado
Chorvátsko, Slovinsko, Slovensko	Adolax
Maďarsko, Lotyšsko, Poľsko	Oxynador
Litva	Dolnada
Portugalsko	Oxicodona + Naloxona HCS
Rumunsko	Dolnada
Spojené kráľovstvo (Severné Írsko)	Oxycodone hydrochloride/Naloxone hydrochloride

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v júli 2022.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv (www.sukl.sk).