

Bipacksedel: Information till patienten

Levopidon 2,5 mg tabletter

Levopidon 5 mg tabletter

Levopidon 10 mg tabletter

Levopidon 20 mg tabletter

Levopidon 30 mg tabletter

levometadonhydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor, vänd dig till läkare
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Levopidon är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Levopidon
3. Hur du tar Levopidon
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Levopidon ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Levopidon är och vad det används för

Levopidon innehåller den aktiva substansen levometadonhydroklorid. Det tillhör en grupp läkemedel som påverkar nervsystemet.

Levopidon används för behandling av vuxna som är beroende av substanser som kallas opioider eller narkotiska smärtstillande medel, t.ex. heroin och morfin. Det fungerar som en ersättning för dessa beroendeframkallande ämnen. Behandlingen ska kombineras med medicinsk, psykologisk och social uppföljning.

Levometadonhydroklorid som finns i Levopidon kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Levopidon

Det är viktigt att du alltid använder Levopidon enligt läkarens anvisningar. Levopidon är starkare än metadon. För att undvika överdosering är det mycket viktigt att du använder Levopidon enligt läkarens ordination (se även avsnitt 3 "Hur du tar Levopidon").

Ta inte Levopidon:

- om du är allergisk mot levometadon eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du får behandling med MAO-hämmare (mot depression eller Parkinsons sjukdom) eller har avbrutit behandling med MAO-hämmare under de senaste två veckorna
- om du har svåra andningsproblem eller lungproblem
- om du är beroende av andra substanser än opioider
- om du är under 18 år.

Substanser som kan blockera effekten av Levopidon, så kallade narkotiska antagonist eller andra agonister/antagonister (t.ex. pentazocin och buprenorfin), får inte användas under behandling med levometadon, med undantag för läkemedel som används för behandling av överdosering.

Ta inte Levopidon om något av ovanstående gäller dig, Om du är osäker, tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Levopidon

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Levopidon om du:

- har akuta astmaanfall
- har försämrad lungkapacitet p.g.a. en lungsjukdom eller har andningssvårigheter. Läkaren kommer att behöva utvärdera din behandling noggrant
- har låg halt av kalium i kroppen (hypokalemi)
- har problem med njurarna (inklusive njursten och gallsten)
- har problem med levern
- har underaktiv sköldkörtel (hypotyreos)
- har förstörd prostatakörtel eller urinrörsförträngning (kan göra det svårt att kissa)
- har drabbats av en huvudskada och trycket i hjärnan är högre än det bör vara (kontrollera detta med din läkare). Du kan få svår huvudvärk
- har magsmärtor, diarré eller förstoppning
- har vissa förändringar i hjärtrytmen eller annan allvarlig hjärtsjukdom. Levopidon kan påverka de elektriska signaler som styr hjärtats sammandragningar, speciellt vid höga doser. Tala därför om för din läkare om du tidigare har haft hjärtproblem.
- tar starka smärtstillande medel (opioider) (se avsnitt "Andra läkemedel och Levopidon")
- tar läkemedel som får dig att slappna av och hjälper dig att sova (barbiturater och bensodiazepiner) (se avsnitt "Andra läkemedel och Levopidon")
- har låg halt av magnesium i kroppen.

Om något av tillstånden ovan stämmer in på dig, ska du tala med din läkare.

Tolerans, missbruk och beroende:

Detta läkemedel innehåller levometadon som är ett opioidläkemedel. Upprepad användning av opioidläkemedel kan leda till att dess effekt miskar (du kan bli van vid det, vilket kallas tolerans). Upprepad användning av levometadon kan också leda till beroende och missbruk, vilket kan leda till livshotande överdosering.

Beroende eller missbruk kan göra att du inte längre har kontroll över hur mycket läkemedel du behöver ta eller hur ofta du behöver ta det.

Risken för beroende eller missbruk varierar från person till person. Du kan löpa större risk beroende eller missbruk av levometadon om:

- du eller någon i din familj någon gång har missbrukat eller varit beroende av alkohol, receptbelagda läkemedel eller olagliga droger ("beroende").
- du röker.
- du någon gång har haft problem med sinnesstämningen (depression, ångest eller personlighetsstörning) eller om du har behandlats av en psykiater för andra psykiska sjukdomar.

Om du märker något av följande tecken när du tar levometadon kan det vara ett tecken på att du har blivit beroende.

- Du behöver ta läkemedlet under längre tid än vad läkaren har ordinerat.
- Du behöver ta mer än den rekommenderade dosen.
- Du använder läkemedlet av andra skäl än de det har ordinerats för, till exempel för att «hålla dig lugn» eller «hjälpa dig sova».
- Du har gjort upprepade, misslyckade försök att sluta eller få kontroll över användningen av läkemedlet

– När du slutar att ta läkemedlet mår du dårligt, och du mår bättre när du tar läkemedlet igen ("utsättningssymtom").

Om du märker något av dessa tecken, tala med läkaren för att diskutera vilken behandling som bäst för dig, inklusive när det är lämpligt att sluta och hur du ska sluta på ett säkert sätt (se avsnitt 3, Om du slutar att ta Levopidon).

Tala med din läkare eller apotekspersonal om du upplever något av följande symtom när du tar Levopidon:

- Svaghet, trötthet, aptitlöshet, illamående, kräkningar eller lågt blodtryck.

Detta kan vara ett symtom på att binjurarna producerar för lite av hormonet kortisol, och du kan behöva ta hormontillskott.

- smärta eller ökad känslighet för smärta (hyperalgesi) som inte blir bättre trots en ökad dosering av ditt läkemedel.

Kontakta läkare om du upplever svår smärta i övre delen av buken som eventuellt strålar ut mot ryggen, illamående, kräkningar eller feber eftersom detta kan vara symtom förknippade med inflammation i bukspottkörteln (pankreatit) eller gallvägarna.

Långvarig användning av opioidläkemedel kan leda till minskade nivåer av könshormoner och ökade nivåer av hormonet prolaktin. Kontakta läkare om du får symtom som minskad sexlust, impotens eller utebliven menstruation (amenorré).

Sömnrelaterade andningsstörningar

Levometadon kan orsaka sömnrelaterade andningsstörningar som sömnapné (andningsuppehåll under sömnen) och sömnrelaterad hypoxemi (låg syrehalt i blodet). Symtomen kan vara andningsuppehåll under sömnen, uppvaknande på natten på grund av andnöd, svårigheter att upprätthålla sömnen eller uttalad dåsigheit under dagen. Om du eller någon annan person observerar dessa symtom, kontakta läkaren. Läkaren kan överväga att minska dosen.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn

Barn är känsligare för levometadon än vuxna och förgiftning kan därför uppkomma vid mycket låga doser. För att undvika att barn av misstag får i sig levometadon när du använder det i hemmet, ska du förvara det på en säker plats, utom räckhåll för barn.

Barn och ungdomar

Barn och ungdomar under 18 år ska inte ta detta läkemedel.

Andra läkemedel och Levopidon

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Följande läkemedel får inte användas under behandling med Levopidon:

- läkemedel för behandling av depression eller Parkinsons sjukdom som kallas monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare), särskilt om du har tagit dem under de senaste två veckorna (se även avsnitt "Ta inte Levopidon")
- andra läkemedel för behandling av beroende, t.ex. metadon, naltrexon, buprenorfin och naloxon (med undantag för behandling av överdosering).

Tala om för din läkare om du tar något av följande:

- något läkemedel som påverkar ditt psykiska tillstånd, t.ex. risperidon, tioridazin, perfenazin, fentiaziner, haloperidol och sertindol (används för behandling av t.ex. psykoser) och atomoxetin (används för behandling av ADHD)
- starka smärtstillande medel (opioider), såsom morfin och pentazocin
- läkemedel mot hjärtsjukdomar, t.ex. verapamil, kinidin, propafenon, flekainid, metoprolol, sotalol, amiodaron

- läkemedel mot depression, t.ex. klomipramin, nortriptylin, desipramin, nefazodon, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralin, citalopram och ecitalopram
- tamoxifen för behandling av cancer
- läkemedel som dämpar inflammation och läkemedel som hämmar immunsystemets funktion, t.ex. dexametason och ciklosporin
- antivirala läkemedel, inklusive vissa läkemedel mot hiv, t.ex. amprenavir, nevirapin, zidovudin, efavirenz, nelfinavir, ritonavir, lopinavir, sakvinavir, abakavir, delavirdin, didanosin och stavudin
- antibiotika såsom levofloxacin och mixifloxacin
- antibiotika av makrolidtyp (läkemedel mot bakterieinfektioner), t.ex. klaritromycin, telitromycin och erytromycin
- läkemedel mot svampinfektioner, t.ex. ketokonazol, itraconazol och flukonazol
- rifampicin, ett läkemedel mot tuberkulos
- läkemedel mot epilepsi, t.ex. fenytoin, fenobarbital och karbamazepin
- produkter som gör urinen surare, t.ex. ammoniumklorid och C-vitamintabletter
- läkemedel mot diarré, t.ex. loperamid och difenoxilat
- läkemedel som kallas antikolinergika, eftersom dessa läkemedel kan orsaka förstoppning eller blockering av tarmen om de tas tillsammans med Levopidon
- urindrivande läkemedel, t.ex. spironolakton
- läkemedel eller produkter som innehåller kannabinoider
- växtbaserade läkemedel som innehåller johannesört (*Hypericum perforatum*)
- läkemedel som får dig att slappna av och hjälper dig att sova (barbiturater och bensodiazepiner).
- metamizol, ett läkemedel som används för behandling av smärta och feber
- cannabidiol (ett läkemedel som används för att behandla krampanfall)
-
- gabapentin och pregabalin (läkemedel som används för att behandla epilepsi, nervsmärta och ångest) kan öka risken för opioidöverdosering, andningsdepression (andningssvårigheter) och kan vara livshotande.

Risken för biverkningar ökar om du använder levometadon samtidigt med antidepressiva läkemedel (t.ex. citalopram, duloxetin, escitalopram, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralin, venlafaxin, amitriptylin, klomipramin, imipramin och nortriptylin).

Kontakta läkare om du får symtom som:

- påverkan på psykisk hälsa (t.ex. oro (agitation), hallucinationer eller koma)
- snabb hjärtrytm, instabilt blodtryck eller feber
- överdrivna reflexer, nedsatt koordination, muskelstelhet
- symtom från magtarmkanalen (t.ex. illamående, kräkningar eller diarré)

Samtidig användning av Levopidon och lugnande läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel ökar risken för sömnhet, andningssvårigheter (andningsdepression), koma och kan vara livshotande. På grund av detta ska samtidig användning endast övervägas när andra behandlingsalternativ inte är möjliga.

Om läkaren förskriver Levopidon samtidigt med lugnande läkemedel, ska dosen och behandlingstiden begränsas av läkaren.

Tala om för läkaren om du tar något lugnande läkemedel och följ noga läkarens dosrekommendationer. Det kan vara bra att informera vänner eller anhöriga om att vara uppmärksamma på de tecken och symtom som beskrivs ovan. Kontakta läkare om du upplever något av dessa symtom.

Levometadonhydroklorid G.L. med dryck och alkohol

Du får inte dricka alkohol när du tar Levopidon, eftersom det kan orsaka allvarliga biverkningar. Drick inte grapefruktjuice under behandling med Levopidon, eftersom det kan påverka läkemedlets effekt.

Graviditet och amning

Levopidon kan påverka fostret. Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Vissa studier har rapporterat fosterskador eller utvecklingsneurologiska problem (problem med tidig utveckling under barndomen) hos barn som föds av mödrar som använt metadon under graviditeten för att behandla opioidberoende. Det är dock inte möjligt att avgöra om detta beror på användning av metadon eller på andra faktorer, såsom moderns hälsa eller sociala och miljömässiga förhållanden kopplade till opioidberoende.

Tala med läkare om du ammar eller planerar att amma medan du tar levometadon eftersom det kan påverka ditt barn. Övervaka ditt barn avseende onormala tecken och symtom som ökad dåsighet (mer än vanligt), andningssvårigheter eller muskelslapphet; om läkaren beslutat att du kan amma under behandlingen. Kontakta läkare omedelbart om du märker något av dessa symtom.

Körförmåga och användning av maskiner

Kör inte bil och använd inte redskap eller maskiner under behandling med Levopidon

Du kan känna dig sömnig och mindre alert medan du tar läkemedlet och under en tid efter att du slutat ta det.

Om och när du kan köra bil eller använda maskiner varierar mellan individer, och läkaren avgör om det är lämpligt.

Även om läkaren bedömer din psykomotoriska förmåga, är du samtidigt själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Levopidon innehåller laktos och sackaros

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Levopidon

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosen bestäms av läkaren:

- dosen anpassas individuellt för dig
- dosen baserar sig på hur snart du får abstinenssymtom
- levometadon är starkare än metadon och doseringen är därför annorlunda. För att undvika överdosering är det mycket viktigt att du använder Levopidon enligt läkarens ordination.
 - Ta inte mer eller mindre av läkemedlet än du har blivit tillsagd att göra.
 - Ta inte läkemedlet oftare eller mer sällan än du har blivit tillsagd att göra.

Du kommer att påbörja behandlingen med en startdos som ökas gradvis under en period på några veckor. Efter denna startperiod stabiliseras dosen och underhållsdosen anpassas efter hur du svarar på behandlingen.

Dosen tas vanligtvis en gång dagligen.

Tala med läkaren om du får svårt att koncentrera dig, känner dig dåsig eller upprymd eller blir yr när du står upp. Läkaren kan behöva minska din dos.

Äldre personer och mycket sjuka personer

Dosen kan behöva minskas om du är över 65 år eller om din hälsa är mycket dålig. I sådana fall kan läkaren vilja övervaka dig särskilt noggrant.

Njur- och leverproblem

Dosen kan behöva minskas om du har njurproblem eller allvarliga, långvariga leverproblem. I sådana fall kan läkaren vilja övervaka dig särskilt noggrant.

Om du har tagit för stor mängd av Levopidon

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta läkemedelsförpackningen med dig. Du kan drabbas av följande:

- andningssvårigheter
- kraftig trötthet, svimning (medvetslöshet) eller koma
- knappålsupiller
- kall och fuktig hud
- mycket långsam puls, lågt blodtryck, hjärtattack eller chock
- muskelsvaghet
-
- en hjärnsjukdom (kallas toxisk leukoencefalopati).

I allvarliga fall kan en överdos leda till döden.

Om du har glömt att ta Levopidon

Om du glömmet en dos under en behandlingskur, är det viktigt att du tar dosen så fort du kommer ihåg det. Om det nästan är dags för nästa dos ska du dock inte ta den dos du missade utan bara ta nästa dos vid vanlig tidpunkt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Levopidon

Sluta inte att ta Levopidon utan att först rådgöra med läkare, eftersom du kan få biverkningar och abstinenssyndrom. Om du behöver sluta ta Levopidon kommer läkaren att hjälpa dig att avsluta behandlingen långsamt.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

Levopidon får endast intas genom munnen. Du får under inga omständigheter injicera läkemedlet. Injektion av läkemedlet kan orsaka allvarlig och permanent kroppsskada, vilket eventuellt kan ha dödlig utgång.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar kan förekomma:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- illamående eller kräkningar

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- ansamling av vatten i kroppen
- upprymdhet (eufori)
- att se eller höra saker som inte är verkliga (hallucinationer)
- sömnighet
- dimsyn
- knappålsupiller

- förstoppning
- hudutslag
- svettningar
- trötthet
- viktökning

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- aptitlöshet
- nedstämdhet
- oro
- sömnsvårigheter
- förvirring
- minskad sexlust
- huvudvärk
- svimning
- ansiktsrodnad
- lågt blodtryck
- ansamling av vatten i lungorna
- andningssvårigheter (även med hosta)
- muntorrhet
- inflammation i tungan
- kramp i gallvägarna (magont)
- klåda
- nässelutslag
- kraftig ansamling av vatten i kroppen (ödem)
- svårighet att kissa
- svårighet att få eller bibehålla erektion
- menstruationsstörningar
- svullnad i benen
- muskelsvaghet

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- långsammare puls
- att du känner hur hjärtat slår (hjärtklappning)
- hjärtproblem (särskilt vid höga doser)

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- för låg kalium- eller magnesiumnivå i blodet
- minskat antal blodplättar
- låg blodsockernivå
- du kan bli beroende av levometadon (mer information finns i avsnitt 2, Varningar och försiktighet)
- sömnapné (andningsuppehåll i sömnen)
- symptom förknippade med inflammation i bukspottkörteln (pankreatit) och gallvägarna (ett tillstånd som påverkar en klaff (sfinkter) i tarmarna som kallas för Oddis sfinkterdysfunktion), t.ex. svår smärta i övre delen av buken som eventuellt strålar ut mot ryggen, illamående, kräkningar eller feber.

En del av biverkningarna kan bli lindrigare med tiden. Förstoppning och ökad svettning kommer dock sannolikt inte att bli bättre. Rådgör med läkare eller apotekspersonal om behandling som kan lindra dessa biverkningar.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till

Läkemedelsverket (se adress nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Levopidon ska förvaras

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Förvara detta läkemedel på ett säkert ställe, där andra personer inte kan komma åt det. Det kan orsaka allvarlig skada och vara dödligt för personer när det inte har ordinerats till dem.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blister efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är levometadonhydroklorid. 1 tablett innehåller 2,5 mg, 5 mg, 10 mg, 20 mg eller 30 mg levometadonhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, pregelatiniserad majsstärkelse, laktosmonohydrat, komprimerbar sackaros (96 % sackaros, 4 % maltodextrin) och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Levopidon tillhandahålls som 2,5 mg, 5 mg, 10 mg, 20 mg och 30 mg tabletter. Tabletterna beskrivs nedan.

2,5 mg

Vit till benvit, rund tablett, konvex och präglad med "L2" på ena sidan och med en brytskåra på andra sidan. Diametern är $7,1 \pm 0,2$ mm och tjockleken $2,8 \pm 0,5$ mm. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

5 mg

Vit till benvit, rund tablett, konvex och präglad med "L5" på ena sidan och med en brytskåra på andra sidan. Diametern är $9,2 \pm 0,2$ mm och tjockleken $3,9 \pm 0,5$ mm. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

10 mg

Vit till benvit, avlång, bikonvex tablett, präglad med "L10" på ena sidan och med en brytskåra på andra sidan. Längden är $13,5 \pm 0,2$ mm, bredden $5,5 \pm 0,2$ mm och tjockleken $3,6 \pm 0,5$ mm. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

20 mg

Vit till benvit, rund tablett, konvex och präglad med "L20" på ena sidan och med en krysskåra på andra sidan. Diametern är $12,1 \pm 0,2$ mm och tjockleken $4,8 \pm 0,6$ mm. Tabletten kan delas i två eller fyra lika stora doser.

30 mg

Vit till benvit, oval, bikonvex tablett, präglad med "L30" på ena sidan och med en brytskåra på andra sidan. Längden är $17,5 \pm 0,2$ mm, bredden $9,0 \pm 0,2$ mm och tjockleken $6,2 \pm 0,8$ mm. Tabletten kan delas i två lika stora doser.

Tabletterna är förpackade i ogenomskinliga blisterförpackningar av PCV/PVdC (undersida) laminerade med aluminium (ovansida).

Levopidon. tillhandahålla i förpackningar med 20 eller 100 tabletter.
Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Navamedic ASA
Postboks 2044 Vika
0125 Oslo
Norge

Tillverkare:

G.L. Pharma GmbH
Schlossplatz 1
8502 Lannach
Österrike

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under

namnen: Danmark Levopidon

Finland Levopidon 2,5/5/10/20/30 mg tabletti

Norge Levopidon

Sverige Levopidon

Denna bipacksedel ändrades senast

2026-05-14

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats

www.lakemedelsverket.se.

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Överdoser

Symtom

Överdoser kännetecknas av andningsdepression (minskad andningsfrekvens och/eller andningsvolym, Cheyne-Stokes andning, cyanos), kraftig trötthet som kan utvecklas till minskat medvetande eller till och med koma, mios, slapp muskulatur, kall och fuktig hud och ibland bradykardi och hypotoni. Svår intoxikation, särskilt efter intravenös administrering, kan orsaka andningsstillestånd, cirkulatorisk kollaps, hjärtstillestånd och död.

Behandling

Akutmedicinska åtgärder eller intensivvård (t.ex. intubering och ventilering) ska sättas in omedelbart vid behov. Specifika opioidantagonister (t.ex. naloxon) kan användas för behandling av symtom på intoxikation. Dosen för den enskilda opioidantagonisten varierar (tillverkarens information ska beaktas!). Det är särskilt viktigt att beakta att levometadon kan ha en långvarig hämmande effekt på andningen (36-48 timmar), medan opioidantagonister är kortverkande (1-3 timmar). Efter att de antagonistiska effekterna börjat avta kan ytterligare injektioner därför vara nödvändiga. Åtgärder för att förhindra temperatursänkning och ersätta kärlvolym kan vara nödvändiga.

Administrering av en opioidantagonist i normal dos till patienter som är fysiskt beroende av opioider, kommer att ge akuta abstinenssymtom. Användning av antagonister bör därför undvikas till sådana patienter. Om det ändå visar sig nödvändigt att administrera antagonister p.g.a. svår andningsdepression, måste man iaktta särskild försiktighet.

Vid oral levometadonförgiftning får magsköljning endast utföras efter administrering av en antagonist. Skydd av andningsvägarna genom intubation är särskilt viktigt både vid magsköljning och före administrering av antagonister (kräkningar kan förekomma).

Levometadon är inte dialyserbart.