

Bipacksedel: Information till patienten

Oxycodone Orifarm 1 mg/ml oral lösning Oxycodone Orifarm 10 mg/ml oral lösning

oxikodonhydroklorid

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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Oxycodon Orifarm är och vad det används för

Oxycodone Orifarm innehåller den aktiva substansen oxikodonhydroklorid, som tillhör en grupp starka smärtstillande läkemedel som kallas opioider. Oxycodone Orifarm används för att behandla svår smärta hos vuxna och ungdomar (12 år och äldre) som behöver behandling med opioider då andra smärtstillande medel inte har varit effektiva.

Oxikodonhydroklorid som finns i Oxycodone Orifarm 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 Oxycodone Orifarm

Ta inte Oxycodone Orifarm

- om du är allergisk mot oxikodonhydroklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har kraftigt försämrad andning (andningsdepression) med för lite syre i blodet (hypoxi) och/eller för mycket koldioxid (hyperkapni) i blodet
- om du har andningsproblem, som t.ex. svår kronisk lungsjukdom eller svår astma
- om du har hjärtsjukdom på grund av en långvarig lungsjukdom (cor pulmonale)
- om du har förhöjda halter koldioxid i blodet
- om du har en typ av stopp i tarmen som kallas paralytisk ileus, akuta svåra magsmärtor eller om tömningen av magsäcken är långsammare än vanligt.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Oxycodone Orifarm om:

- du är äldre eller försvagad (nedsatt allmäntillstånd)
- du har kraftigt nedsatt lung-, lever- eller njurfunktion

- du har upprepade andningsuppehåll när du sover (sömnapné), eftersom detta tillstånd kan försämrats
- du har en viss sjukdom i sköldkörteln (myxödem) eller vid otillräcklig bildning av sköldkörtelhormon (underaktiv sköldkörtel)
- dina binjurar inte bildar tillräckligt med hormoner (Addisons sjukdom eller binjureinsufficiens) som kan orsaka symtom som svaghet, viktnedgång, yrsel, illamående eller kräkning
- du har en psykisk sjukdom som en följd av överdos, t.ex. från alkohol (toxisk psykos)
- du har förstörad prostata
- om du eller någon i din familj någon gång har missbrukat eller varit beroende av alkohol, receptbelagda läkemedel eller illegala droger
- du genomgår behandling för alkoholberoende
- om du röker
- om du någon gång har haft problem med sinnesstämningen (depression, ångest eller en personlighetsstörning) eller har behandlats av en psykiater för annan psykisk sjukdom
- du är eller tidigare har varit beroende av starka smärtstillande medel (opioider)
- du har bukspottkörtelinflammation (vilket orsakar svår smärta i magen och ryggen) eller problem med gallblåsan
- du har inflammatorisk tarmsjukdom (inflammation i tjocktarmen och tunntarmen)
- du har svårt att urinera eller upplever smärta vid urinering
- du har hypovolemi (minskad blodvolym som cirkulerar i kroppen)
- du har en skallskada eller förhöjt tryck i hjärnan
- du har lågt blodtryck eller blir yr när du reser dig
- du har epilepsi eller har benägenhet för krampanfall
- du tar, eller har nyligen (inom 2 veckor) tagit en typ av läkemedel som kallas MAO-hämmare (för behandling av depression eller Parkinsons sjukdom).

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

Sömnelaterade andningsstörningar

Oxycodone Orifarm kan orsaka andningsstörningar när du sover, såsom andningsuppehåll (sömnapné) och låg syrenivå i blodet (hypoxemi) under sömnen. Symtomen kan vara andningsuppehåll under sömnen, nattliga uppvaknanden på grund av andnöd, svårigheter att upprätthålla sömnen eller uttalad dåsigheit under dagen. Kontakta läkaren om du eller någon annan märker dessa symtom. Läkaren kan överväga att sänka dosen.

Om du ska genomgå en operation, informera läkaren om på sjukhuset att du tar Oxycodone Orifarm.

Tolerans, beroende och missbruk

Detta läkemedel innehåller oxikodon, som är en opioid. Det kan leda till beroende och/eller missbruk.

Detta läkemedel innehåller oxikodon som är ett opioidläkemedel. Upprepad användning av smärtlindrande opioidläkemedel kan leda till att dess effekt minskar (du blir tillvand, något som kallas tolerans). Upprepad användning av Oxycodone Orifarm kan leda till beroende och missbruk, med risk för livshotande överdosering. Risken för dessa biverkningar kan öka vid högre dos och mer långvarig användning.

Beroende eller missbruk kan innebära att du känner att du inte längre har kontroll över hur mycket läkemedel du behöver ta och hur ofta du behöver ta det. Du kan känna att du behöver fortsätta att ta läkemedlet även om det inte hjälper till att lindra din smärta.

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

- du eller någon i din familj någonsin har missbrukat eller varit beroende av alkohol, receptbelagda läkemedel eller illegala droger ("missbruk")
- du är rökare
- du någonsin har haft problem med humöret (depression, ångest eller personlighetsstörning) eller har behandlats av psykiater för andra psykiska störningar.

Om du märker något av följande tecken medan du tar Oxycodone Orifarm kan det vara ett tecken på att du har blivit beroende.

- Du behöver ta läkemedlet under en längre tid än vad läkaren har ordinerat.
- Du behöver ta mer än den rekommenderade dosen.
- Du använder läkemedlet av andra skäl än de läkaren ordinerat, till exempel för att "känna dig lugn" eller för att "få hjälp att sova".
- Du har gjort upprepade, misslyckade försök att sluta eller få kontroll över läkemedelsanvändningen.
- När du slutar att ta läkemedlet kan du känna dig sjuk och må bättre när du tar läkemedlet igen ("utsättningssymtom").

Om du märker några av dessa tecken ska du tala med läkare för att diskutera den bästa behandlingsvägen för dig, samt när det är lämpligt att sluta och hur du ska sluta på ett säkert sätt (se avsnitt 3, Om du slutar att ta Oxycodone Orifarm).

Långtidsanvändning av oxikodon kan leda till toleransutveckling. Det betyder att du kan behöva en högre dos för att uppnå önskad smärtlindring. Oxycodone Orifarm kan även leda till fysiskt beroende och abstinenssymtom kan förekomma om behandlingen med läkemedlet plötsligt avbryts. Om en patient inte längre behöver behandlas med oxikodon kan det vara nödvändigt att trappa ner dosen gradvis för att undvika abstinenssymtom.

Hyperalgesi (ökad känslighet för smärta) som inte svarar på ytterligare ökning av oxikodonhydroklorid dosen kan förekomma i mycket sällsynta fall, i synnerhet vid höga doser. En minskning av oxikodondosen eller byte till alternativ opioid kan vara nödvändigt.

Barn och ungdomar

Säkerheten och effekten av Oxycodone Orifarm har inte undersökts för barn under 12 års ålder. Användning till barn under 12 års ålder rekommenderas inte.

Andra läkemedel och Oxycodone Orifarm

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

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar:

- starka smärtstillande läkemedel (t.ex. andra opioider)
- läkemedel som hjälper dig sova eller för behandling av ångest (t.ex. sömnmedel och ångestdämpande medel)
- läkemedel mot depression
- läkemedel för behandling av psykiska eller mentala sjukdomar (t.ex. antipsykotika)
- läkemedel som används under operation (anestesi)
- muskelavslappnande
- läkemedel för att lindra allergiska reaktioner (antihistaminer)
- läkemedel för att lindra illamående och kräkningar (antiemetika)
- monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) eller om du har tagit MAO-hämmare under de senaste två veckorna. MAO-hämmare används för att behandla depression eller Parkinsons sjukdom
- läkemedel för behandling av Parkinsons sjukdom
- makrolidantibiotika (t.ex. klaritromycin, erytromycin och telitromycin)
- svampdödande medel (t.ex. ketokonazol, vorikonazol, itrakonazol och posakonazol)
- proteashämmare för behandling av HIV (t.ex. boceprevir, ritonavir, indinavir, nelfinavir och saquinavir)

- cimetidin (läkemedel som används för att behandla magsår, matsmältningsbesvär eller halsbränna)
- rifampicin (antibiotika vid tuberkulos)
- karbamazepin eller fenytoin (används vid epilepsi)
- johannesört (finns i vissa (traditionella) växtbaserade läkemedel)
- paroxetin (läkemedel mot depression)
- kinidin (läkemedel mot hjärtrytmstörningar)
- blodförtunnande läkemedel.

Samtidig användning av Oxycodone Orifarm och lugnande läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel ökar risken för dåsighet, 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 Oxycodone Orifarm tillsammans 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 är beskrivna ovan. Kontakta läkare om du upplever något av dessa symtom.

Risken för biverkningar ökar om du tar antidepressiva läkemedel (till exempel citalopram, duloxetin, escitalopram, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralin, venlafaxin). Dessa läkemedel kan påverka eller påverkas av oxikodon, och du kan få symtom som ofrivilliga, rytmiska muskelsammandragningar, inklusive i musklerna som styr ögonrörelser, rastlöshet, kraftiga svettningar, skakningar, överdrivna reflexmässiga rörelser, ökad muskelspänning, kroppstemperatur över 38°C. Kontakta din läkare om du upplever dessa symtom.

Oxycodone Orifarm med mat, dryck och alkohol

Oxycodone Orifarm kan tas tillsammans med eller utan mat.

Om du dricker alkohol medan du behandlas med Oxycodone Orifarm kan det medföra att du känner dig extra sömning eller öka risken för allvarliga biverkningar som yttlig andning med risk för andningsuppehåll och medvetslöshet.

Du rekommenderas att inte dricka alkohol medan du behandlas med Oxycodone Orifarm.

Grapefruktjuice kan medföra förhöjda nivåer av oxikodon i blodet. Därför ska du undvika att dricka grapefruktjuice medan du tar Oxycodone Orifarm.

Graviditet och amning

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

Användning av Oxycodone Orifarm ska undvikas så långt som möjligt under graviditet och amning.

Graviditet

Det finns begränsade data från användning av oxikodon under graviditet. Oxikodon passerar moderkakan och in i barnets blodcirkulation. Användning av oxikodon under graviditet kan orsaka abstinenssymtom hos det nyfödda barnet. Svåra andningsproblem hos det nyfödda barnet kan uppstå om modern har behandlats med oxikodon under de sista 3 – 4 veckorna före förlossningen. Oxycodone Orifarm ska endast användas under graviditet om nyttan överväger den potentiella risken för barnet.

Amning

Oxikodon kan passera över i bröstmjolk och kan orsaka andningssvårigheter hos det nyfödda barnet. Därför ska inte Oxycodone Orifarm användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Oxycodone Orifarm kan försämra din vakenhet och reaktionsförmåga i en sådan utsträckning att det inte längre är möjligt att köra bil eller använda verktyg och maskiner. Vid stabil behandling behöver det inte vara nödvändigt att förbjuda bilkörning. Fråga din läkare om råd.

Du är 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Oxycodone Orifarm oral lösning innehåller bensoat och natrium

Detta läkemedel innehåller 1 mg natriumbensoat per ml. Bensoat kan öka risken för gulsot (gulaktig hud och ögon) hos nyfödda (upp till 4 veckors ålder).

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per ml, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

Oxycodone Orifarm 10 mg/ml oral lösning innehåller para-orange (E110)

Detta läkemedel innehåller para-orange (E110) som kan ge allergiska reaktioner.

3. Hur du tar Oxycodone Orifarm

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

Innan du påbörjar behandlingen och regelbundet under behandlingen kommer läkaren att diskutera med dig vad du kan förvänta dig av användningen av Oxycodone Orifarm när och hur länge du behöver ta det, när du ska kontakta läkare och när du behöver sluta med behandlingen (se även Om du slutar att ta Oxycodone Orifarm).

Din läkare kommer att anpassa dosen beroende på din smärtintensitet och din individuella känslighet. Den vanliga dosen är:

Vuxna och ungdomar (12 år och äldre)

Den vanliga startdosen för patienter som inte tidigare har tagit opioider är 5 ml av styrkan 1 mg/ml eller 0,5 ml av styrkan 10 mg/ml (motsvarande 5 mg oxikodonhydroklorid) var 6:e timme.

Äldre patienter

Din läkare bestämmer vilken dos du kommer att få. Den lägsta startdosen bör tas och gradvis ökas till smärtkontroll.

Patienter med njur- och/eller leversjukdom, eller med låg kroppsvikt

Din läkare kan ordinera en lägre startdos.

För patienter som har behandlats med andra starka smärtstillande medel (opioider) innan kan läkaren ordinera en högre startdos.

Din läkare avgör hur mycket du ska ta varje dag därefter, och hur din dagliga dos ska delas på morgon- och kvälldoser. Din läkare kommer också att ge dig råd om eventuella dosjusteringar som kan bli nödvändiga under behandlingen.

Om du upplever smärta mellan doser av Oxycodone Orifarm kan du behöva högre doser av Oxycodone Orifarm. Tala med din läkare om du har detta problem.

Hur du använder doseringssprutan

1 mg/ml: Använd den medföljande doseringssprutan på 5 ml för att mäta upp din dos.

Graderingsintervallet på sprutan motsvarar 0,25 ml.

10 mg/ml: Använd den medföljande doseringssprutan på 2 ml för att mäta upp din dos.

Graderingsintervallet på sprutan motsvarar 0,1 ml.

Vid första användningen: placera den medföljande adaptern i flaskans hals efter att du tagit bort locket (låt adaptern sitta kvar här under hela användningen).

- Öppna flaskan och för in sprutan ordentligt i adaptern.
- För att fylla sprutan, vänd flaskan upp och ner.
- Medan du håller sprutan på plats ska den vita kolven försiktigt dras ner och läkemedlet dras till rätt markering på sprutan. Din läkare kommer att tala om vad som är rätt dos för dig.
- Vänd flaskan upprätt, ta loss sprutan från adaptern genom att vrida sprutan försiktigt.
- Placera spetsen av sprutan i munnen. Tryck försiktigt tillbaka kolven så att lösningen rinner ut i munnen och svälj.
- Tvätta sprutan med vatten och låt den torka innan du använder den igen.
- Förvara doseringssprutan tillsammans med läkemedlet och utom syn- och räckhåll för barn.

Om du har tagit för stor mängd av Oxycodone Orifarm

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Överdoser kan orsaka kraftig dåsighet, andningssvårigheter, små pupiller, muskelsvaghet, hjärnsjukdom (kallad toxisk leukoencefalopati), lågt blodtryck, långsam hjärtrytm, cirkulatorisk kollaps och ansamling av vatten i lungorna. Detta kan leda till medvetslöshet och koma eller vara livshotande. När du söker läkarhjälp ta med denna bipacksedel och eventuell återstående oral lösning och visa för läkaren.

Om du har glömt att ta Oxycodone Orifarm

Om du glömmar att ta en dos ta den glömda dosen så snart du kommer ihåg och fortsätt sedan som förut. Ta inte två doser inom 4 timmar. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Oxycodone Orifarm

Du ska inte plötsligt sluta använda detta läkemedel om inte din läkare sagt åt dig att göra detta. Om du vill sluta använda läkemedlet, diskutera detta med din läkare först. Din läkare kommer att berätta hur detta ska göras, vanligtvis genom att minska dosen gradvis så att du undviker obehagliga effekter. Abstinenssymtom såsom gäspning, stora pupiller, rinnande ögon och näsa, skakning, svettning, oro, rastlöshet, kramper och sömnlöshet kan uppstå om du plötsligt slutar att ta detta läkemedel.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Kontakta omedelbart läkare om något av följande symtom förekommer:

Mycket långsam eller svag andning (andningsdepression). Detta är den allvarligaste risken med läkemedel såsom Oxycodone Orifarm (opioider) och kan till och med vara livshotande efter höga doser av detta läkemedel.

Andra biverkningar:

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

- sömnhushet, yrsel, huvudvärk
- förstoppning, illamående, kräkningar

- klåda

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

- aptitförlust
- ångest, förvirring, depression, sömnstörningar (sömnlöshet), nervositet, onormala tankar
- skakningar, försjunken i dvala (letargi)
- andnöd
- muntorrhet, magont, diarré, matsmältningsbesvär
- utslag, ökad svettning
- svaghetskänsla (asteni), trötthet

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

- överkänslighet
- uttorkning
- rastlöshet, humörsvägningar, minskad sexlust, upprymdhet, hallucinationer, läkemedelsberoende
- minnesförlust, kramper, nedsatt känslighet för smärta eller beröring, tics, högt blodtryck, talsvårigheter, svimning, stickningar eller domningar (parestesi), smakförändringar
- minskad pupillstorlek, synförsämring
- känsla av yrsel eller ostadighetskänsla (vertigo)
- onormal hjärtrytm (palpitation)
- vidgning av blodkärlen
- svårighet att svälja, gaser i magen, sura uppstötningar, tarmvred (ileus)
- förhöjda leverenzymmer som ses i blodprov
- torr hud
- svårighet att kissa
- erektionsstörning
- frossa, allmän sjukdomskänsla, ansamling av vätska i vävnaderna (ödem), svullna händer, vristar eller fötter, abstinenssymtom, läkemedelstolerans, törst

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- lågt blodtryck, blodtrycksfall när du står upp vilket orsakar yrsel, svindel eller svimning (ortostatisk hypotension)
- nässelfeber

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- allvarlig allergisk reaktion (anafylaktisk reaktion, anafylaktoid reaktion)
- aggression
- ökad smärtekänslighet, upprepade andningsuppehåll under sömnen (sömnapné)
- tandkaries
- smärtsamma tillstånd med stopp i gallflödet (kolestas), svår magsmärta orsakad av gallsten (gallkolik)
- utebliven menstruation
- långvarig användning av Oxycodone Orifarm under graviditet kan orsaka livshotande abstinenssymtom hos nyfödda barn. Symtom som ska uppmärksammas hos spädbarnet är lättretlighet, hyperaktivitet och onormalt sömnmönster, gälla skrik, skakningar, kräkningar, diarré och att det inte går upp i vikt
- sömnapné (andningsuppehåll under sömnen)
- ett problem som påverkar en ringmuskel (sfinkter) i tarmarna som kan ge svår smärta i övre delen av buken (dysfunktion i Oddis sfinkter).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer 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 Oxycodon Orifarm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn. Förvara detta läkemedel i ett låst och säkert förvaringsutrymme, där andra personer inte kan komma åt det. Det kan orsaka allvarlig skada och vara dödligt för personer som inte har förskrivits läkemedlet.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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

1 mg/ml: Hållbarhet efter första öppnandet: 30 dagar.

10 mg/ml: Hållbarhet efter första öppnandet: 60 dagar.

Torka av flaskans hals efter användning.

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 Oxycodone Orifarm 1 mg/ml oral lösning

- Den aktiva substansen är oxikodonhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är natriumbensoat (E211), sackarinnatrium (E954), citronsyramonohydrat (E330), natriumcitratdihydrat (E331), hypromellos (E464), saltsyra (E507) och vatten.

Innehållsdeklaration Oxycodone Orifarm 10 mg/ml oral lösning

- Den aktiva substansen är oxikodonhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är natriumbensoat (E211), sackarinnatrium (E954), citronsyramonohydrat (E330), natriumcitratdihydrat (E331), para-orange (E110), saltsyra (E507) och vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Utseende

Oxycodone Orifarm 1 mg/ml oral lösning är en klar färglös till gulaktig lösning.

Oxycodone Orifarm 10 mg/ml oral lösning är en klar orangefärgad lösning.

Förpackningsstorlekar

Oxycodone Orifarm 1 mg/ml oral lösning levereras i 250 ml glasflaskor med barnskyddande skruvkork av plast. En sprutadapter och en 5 ml oral doseringsspruta med ett graderingsintervall på 0,25 ml medföljer.

Oxycodone Orifarm 10 mg/ml oral lösning levereras i 120 ml glasflaskor med barnskyddande skruvkork av plast. En sprutadapter och en 2 ml oral doseringsspruta med ett graderingsintervall på 0,1 ml medföljer.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Orifarm Generics A/S
Energivej 15
5260 Odense S

Danmark

Lokal företrädare

Orifarm Generics AB

Box 56048

102 17 Stockholm

info@orifarm.com

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Finland, Norge, Sverige: Oxycodone Orifarm

Denna bipacksedel ändrades senast

2025-02-21