

Indlægsseddel: Information til brugeren

Buprefarm 5 mikrogram/t depotplaster
Buprefarm 10 mikrogram/t depotplaster
Buprefarm 15 mikrogram/t depotplaster
Buprefarm 20 mikrogram/t depotplaster
Buprefarm 25 mikrogram/t depotplaster
Buprefarm 30 mikrogram/t depotplaster
Buprefarm 40 mikrogram/t depotplaster

buprenorphin

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlægsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Buprefarm
3. Sådan skal du bruge Buprefarm
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Buprefarm indeholder det aktive indholdsstof, buprenorphin, der tilhører gruppen af stærkt smertestillende lægemidler (opioider). Lægen har ordineret dette til dig for at lindre moderate, længerevarende smerter, hvor et opioid er nødvendigt for at opnå tilstrækkelig smertedækning.

Buprefarm bør ikke anvendes til behandling af akutte smerter.

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Buprefarm

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Brug ikke Buprefarm:

- hvis du er allergisk over for buprenorphin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Buprefarm (angivet i punkt 6)
- hvis du har problemer med at trække vejret
- hvis du er afhængig af stoffer
- hvis du tager en type medicin kendt som MAO-hæmmere (for eksempel tranylcypromid, phenelzin, isocarboxazid, moclobamid eller linezolid), eller hvis du har taget denne type medicin inden for de seneste to uger
- hvis du lider af myasthenia gravis (en tilstand hvor musklerne bliver svage)

- hvis du tidligere har haft abstinenssymptomer som uro, angst, rysten eller sveden efter stop med at drikke alkohol.

Buprefarm må ikke anvendes til behandling af abstinenssymptomer.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du bruger Buprefarm:

- hvis du lider af krampeanfald eller kramper
- hvis du har problemer med vejrtrækning under søvn (søvnapnø)
- hvis du har alvorlig hovedpine eller føler dig syg på grund af skader i hovedet eller øget tryk i kraniet (for eksempel på grund af hjernesygdom). Dette skyldes, at plastrene kan forværre symptomerne eller skjule omfanget af en skade i hovedet
- hvis du føler dig ør og svimmel eller er ved at besvime
- hvis du har stærkt nedsat leverfunktion
- hvis du på noget tidspunkt har været afhængig af stoffer eller alkohol
- hvis du har høj temperatur, da dette kan medføre, at større mængder af det aktive stof end normalt går ind i blodet
- hvis du har depression eller andre tilstande, der behandles med antidepressive midler. Brug af disse lægemidler sammen med Buprefarm kan medføre serotonin syndrom, der er en potentielt livstruende tilstand (se "Brug af andre lægemidler sammen med Buprefarm").

Kontakt din læge, før du bruger disse plastre, hvis du lige har fået foretaget en operation.

Buprefarm kan som andre opioider påvirke den normale produktion af hormoner i kroppen, såsom kortisol eller kønshormoner, specielt hvis du har taget høje doser i en længere periode.

Søvnrelaterede vejrtrækningsforstyrrelser

Buprefarm kan forårsage søvnrelaterede vejrtrækningsforstyrrelser såsom søvnapnø (pauser i vejrtrækningen under søvn) og søvnrelateret hypoxæmi (lavt iltniveau i blodet). Symptomerne kan omfatte pauser i vejrtrækningen under søvn, natlige opvågninger på grund af åndenød, problemer med at sove igennem eller overdreven døsigthed i løbet af dagen. Kontakt din læge, hvis du eller en anden person observerer disse symptomer. Din læge kan overveje at nedsætte din dosis.

Tolerance og afhængighed

Denne medicin indeholder buprenorfin, som er et opioid. Gentagen brug af opioider kan gøre medicinen mindre effektiv (du bliver vant til det, kendt som tolerance). Gentagen brug af Buprefarm kan også føre til misbrug og afhængighed, hvilket kan resultere i livstruende overdosering. Risikoen for disse bivirkninger kan øges med højere dosis og længere behandlingsvarighed.

Afhængighed kan få dig til at føle, at du ikke længere har kontrol over, hvor meget medicin du har brug for at tage eller hvor ofte du skal tage det.

Risikoen for at blive afhængig varierer fra person til person. Du kan have en større risiko for at blive afhængig af Buprefarm hvis:

- Du eller nogen i din familie nogensinde har misbrugt eller været afhængige af alkohol, receptpligtig medicin eller illegale stoffer ("afhængighed").
- Du er ryger.
- Du har haft problemer med dit humør (depression, angst eller en personlighedsforstyrrelse) eller er blevet behandlet af en psykiater for andre psykiske lidelser.

Hvis du bemærker nogle af følgende tegn, mens du tager Buprefarm kan det være et tegn på, at du er blevet afhængig:

- Du har brug for at tage medicinen i længere tid end anbefalet af din læge.
- Du har brug for at tage mere end den anbefalede dosis.
- Du føler måske, at du har brug for at fortsætte med at tage din medicin, selvom det ikke hjælper med at lindre din smerte.

- Du bruger medicinen til andre formål end ordineret, for eksempel 'for at holde dig rolig' eller 'hjælpe dig med at sove'.
- Du har lavet gentagne, mislykkede forsøg på at holde op eller kontrollere brugen af medicinen.
- Når du stopper med at tage medicinen, føler du dig utilpas, og du har det bedre, når du tager medicinen igen ('abstinenssymptomer').

Hvis du bemærker nogle af disse tegn, skal du tale med din læge for at diskutere den bedste behandlingsvej for dig, herunder hvornår det er passende at stoppe, og hvordan man stopper sikkert (se afsnit 3, Hvis du stopper med at tage Buprefarm.

Børn og unge

Må ikke anvendes af børn og unge under 18 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Buprefarm

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nylig har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler.

Nogle lægemidler kan øge bivirkningerne ved Buprefarm og kan indimellem forårsage meget alvorlige reaktioner. Tag ikke andre lægemidler, mens du tager Buprefarm, uden først at tale med din læge, især:

- Gabapentin eller pregabalin til behandling af epilepsi eller smerte på grund af nerveproblemer (neuropatisk smerte).
- Buprefarm må ikke anvendes sammen med en type medicin kendt som MAO-hæmmere (for eksempel tranylcypromid, phenelzin, isocarboxazid, moclobamid eller linezolid), eller hvis du har taget denne type medicin inden for de seneste to uger.
- Virkningen af Buprefarm kan blive nedsat, hvis du tager medicin så som phenobarbital eller phenytoin (medicin som normalt anvendes til behandling af krampeanfald eller kramper), carbamazepin (medicin som normalt anvendes til behandling af krampeanfald eller kramper og visse former for smerte) eller rifampicin (en medicin mod tuberkulose).
- Buprefarm kan få nogle mennesker til at føle sig døsig, syge eller dårlige eller få dem til at trække vejret langsommere eller svagere. Disse bivirkninger kan blive værre, hvis der samtidig tages anden medicin med de samme virkninger. Det drejer sig om visse midler til behandling af smerte, depression, angst, psykiatriske eller mentale lidelser, medicin til at hjælpe dig med at sove, medicin mod højt blodtryk så som clonidin, andre opioider (som kan findes i stærkt smertestillende medicin eller i visse hostemiksturer, f.eks. morfin, dextropropoxyphen, codein, dextromethorphan, noscapin), antihistaminer som kan gøre dig døsig eller bedøvelsesmidler som halothan.
- Samtidig brug af Buprefarm og beroligende lægemidler som benzodiazepiner eller beslægtede lægemidler kan øge risikoen for dødsghed, åndedrætsbesvær (respirationsdepression), koma og kan være livstruende. På grund af dette, bør samtidig brug kun overvejes, når andre behandlingsmuligheder ikke er mulige.
Hvis din læge ordinerer Buprefarm sammen med beroligende lægemidler, bør dosis og varighed af den samtidige behandling begrænses af din læge.
Fortæl din læge om alle de beroligende lægemidler du tager, og følg nøje din læges dosisbefaling. Det kan være nyttigt at informere venner eller familie om, at være opmærksomme på de ovennævnte tegn og symptomer. Kontakt din læge, hvis du oplever sådanne symptomer.
- Lægemidler til behandling af depression.
- Lægemidler, der anvendes til behandling af allergi, køresyge eller kvalme (antihistaminer eller antiemetika).
- Lægemidler til behandling af psykiatriske lidelser (antipsykotika eller neuroleptika).
- Muskelrelaksantia.
- Lægemidler til behandling af Parkinsons sygdom.

- Antidepressive lægemidler, f.eks. moclobemid, tranlylcypromin, citalopram, escitalopram, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralin, duloxetin, venlafaxin, amitriptylin, doxepin og trimipramin. Disse lægemidler kan interagere med Buprefarm, og du kan opleve symptomer som ufrivillige rytmiske muskelsammentrækninger, herunder i de muskler, der styrer øjnenes bevægelser, rastløs uro, hallucinationer, koma, kraftig svedtendens, skælven, forstærkede reflekser, øget muskelspænding og kropstemperatur over 38 °C. Kontakt lægen, hvis du oplever sådanne symptomer.

Brug af Buprefarm sammen med alkohol

Alkohol kan forværre eventuelle bivirkninger og du kan føle dig utilpas, hvis du drikker alkohol, mens du bruger Buprefarm. Indtagelse af alkohol samtidig med brug af Buprefarm kan også nedsætte din reaktionstid.

Graviditet og amning

Du må ikke bruge Buprefarm, hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, medmindre lægen har fortalt dig andet efter nøje overvejelse af fordelene og risikoen for både moderen og barnet.

Spørg lægen eller apotekspersonalet til råds, før du bruger dette lægemiddel.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekant. Det betyder, at Buprefarm virker sløvende, og at det kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Buprefarm kan påvirke din reaktionsevne i en sådan grad, at du ikke reagerer hensigtsmæssigt eller hurtigt nok i tilfælde af uforudsete eller pludselige hændelser. Dette gælder især:

- i begyndelsen af behandlingen
- hvis du også tager medicin mod angst eller til at hjælpe dig med at sove
- hvis din dosis øges.

Kør ikke bil, motorcykel eller cykel og betjen ikke værktøj eller maskiner, hvis du er påvirket (f.eks. føler dig svimmel, døsig eller har sløret syn) og heller ikke i op til 24 timer efter at plastrer er fjernet.

3. Sådan skal du bruge Buprefarm

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Før behandlingen påbegyndes og regelmæssigt under behandlingen vil din læge diskutere med dig, hvad du kan forvente af brugen af Buprefarm, hvornår og hvor længe du har brug for det, hvornår du skal kontakte din læge, og hvornår du skal stoppe med at bruge det (se også, Hvis du stopper med at tage Buprefarm).

Buprefarm findes i forskellige styrker. Lægen bestemmer hvilken dosis, der passer bedst til dig.

I løbet af behandlingen kan lægen ændre det plaster du bruger til et mindre eller et større (svarende til en mindre eller større dosis), hvis det er nødvendigt, eller bede dig om at bruge en kombination af op til to plaster. Du må ikke klippe i plasteret, dele det eller anvende en højere dosis end anbefalet. Du bør ikke anvende mere end to plaster på samme tid, op til en maksimal dosis på 40 mikrogram/time.

Hvis du føler, at effekten af Buprefarm er for svag eller for stærk, skal du tale med din læge eller apotekspersonalet.

Voksne og ældre patienter

Medmindre lægen har sagt andet, skal du påsætte ét Buprefarm depotplaster (som beskrevet i detaljer nedenfor) og skifte det hver 7. døgn, helst på samme tid af døgnet. Lægen kan ønske at justere dosis efter 3-7 døgn, indtil den rette dosis er fundet. Hvis lægen anbefaler dig at tage anden smertestillende medicin foruden plastret, skal du nøje følge lægens anvisning, ellers vil du ikke få fuld nytte af behandlingen med Buprefarm. Plastret bør bæres i 3 hele døgn, før dosis øges, da den maksimale effekt af en given dosis først opnås efter den tid.

Patienter med nyresygdom/dialysepatienter

Det er ikke nødvendigt at ændre dosis til patienter med nyresygdom.

Patienter med leversygdom

Virkingen af Buprefarm og den tid det virker kan påvirkes hos patienter med leversygdom, og din læge vil derfor undersøge dig nærmere.

Patienter under 18 år

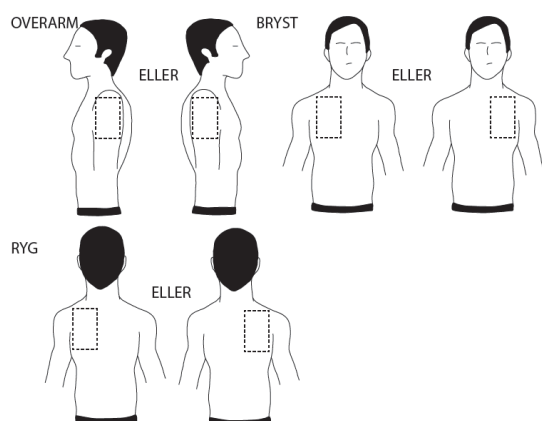
Buprefarm bør ikke anvendes til patienter under 18 år.

Anvendelsesmåde

Buprefarm depotplaster er til anvendelse på huden. Buprefarm virker gennem huden. Efter påsætning passerer buprenorpin gennem huden ind i blodet.

Før påsætning af Buprefarm depotplaster

- Vælg et område af ikke-irriteret, intakt hud udvendigt på overarmen, på den øverste del af brystet, på den øverste del af ryggen eller på siden af brystet (se billedet nedenfor). Bed om hjælp, hvis du ikke selv kan påsætte plastret.



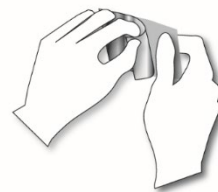
- Buprefarm plaster skal sættes på steder med lidt eller ingen hår. Hvis ingen sådanne steder findes, bør hårene klippes af med en saks, ikke barberes.
- Undgå hud som er rød, irriteret eller har andre skavanker som for eksempel store ar.
- Det hudområde du vælger skal være tørt og rent. Om nødvendigt kan det vaskes med koldt eller lunkent vand. Der må ikke anvendes sæbe, sprit, olie, lotion eller slibemidler. Efter et varmt bad, vent indtil huden er fuldstændig tør og kølig. Smør ikke lotion, creme eller salve på det valgte hudområde. Det kan forhindre, at plastret sidder ordentligt fast.

Påsætning af plaster

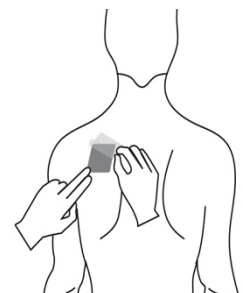
Trin 1: Hvert plaster er forseglet i en pose. Umiddelbart før brug åbnes posen ved at klippe posen op langs den forseglede kant med saks. Plastret tages ud. Brug ikke plastret, hvis posens forsegling er brudt.



Trin 2: Den klæbende side af plastret er beklædt med en gennemsigtig beskyttelsesfolie. Træk forsigtigt **den ene halvdel** af folien af. Undgå at røre ved den klæbende del af plastret.



Trin 3: Klæb plastret på det hudområde, som du har valgt og fjern resten af folien.



Trin 4: Pres plastret fast på huden med håndfladen og tæl langsomt til 30. Sørg for, at hele plastret er i kontakt med huden, specielt i hjørnerne.



Når du har plastret på

Du skal bære plastret uafbrudt i 7 døgn. Forudsat at plastret er påsat korrekt, er der kun en lille risiko for, at det falder af. Hvis hjørnerne begynder at løsne sig, kan de tapes fast med en egnet hudtape. Du kan bade og svømme, mens du har plastret på.

Plastret må ikke udsættes for ekstrem varme (f.eks. fra varmepuder, varmetæpper, varmelamper, sauna, karbad, opvarmede vandsenge, varmedunke osv.), da det kan medføre, at en større mængde aktivt stof end normalt afgives til blodet. Ekstern varme kan også forhindre plastret i at klæbe ordentligt. Hvis du har høj temperatur, kan det ændre virkningen af Buprefarm (se ”Advarsler og forsigtighedsregler” ovenfor).

I det usædvanlige tilfælde at dit plaster falder af, før det skal skiftes, skal du ikke bruge det samme plaster igen, men påsæt straks et nyt plaster (se ”Skift af plaster” nedenfor).

Skift af plaster

- Tag det gamle plaster af.
- Fold det på midten med klæbesiden indad.
- Åben og tag et nyt plaster ud. Brug den tomme pose til at bortskaffe det brugte plaster på forsvarlig vis.
- Påsæt et nyt plaster på et andet passende hudområde (som beskrevet ovenfor). Du bør ikke påsætte et nyt plaster på det samme sted i 3-4 uger.
- Husk at skifte plastret på samme tid af døgn. Det er vigtigt, at du noterer tidspunktet.

Behandlingens varighed

Lægen vil fortælle dig, hvor længe du forventes at være i behandling med Buprefarm. Stop ikke med behandlingen uden at rådføre dig hos lægen, fordi din smerte kan komme tilbage, og du kan føle dig utilpas (se også ”Hvis du holder op med at bruge Buprefarm” nedenfor).

Hvis du har brugt for mange Buprefarm

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har brugt mere Buprefarm, end der står i denne information eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag emballagen med.

Fjern alle plastre, så snart du opdager, at du har påsat flere plastre, end du skulle, og kontakt din læge eller hospital. Personer, der har taget en overdosis, kan føle sig søvnige og syge. De kan også have åndedrætsbesvær eller miste bevidstheden og kan have behov for akutbehandling på hospitalet. Når du kontakter lægen, skal du medbringe denne indlægsseddel og de resterende plastre, så du kan vise dem til lægen.

Hvis du har glemt at bruge Buprefarm

Påsat et nyt plaster, så snart du kommer i tanke om det. Notér datoen, da din sædvanlige dag for skift af plaster nu kan være forskellig. Hvis du skifter dit plaster meget for sent, kan din smerte komme tilbage. I det tilfælde skal du kontakte din læge.

Påsat ikke ekstra plastre som erstatning for det glemte plaster.

Hvis du holder op med at bruge Buprefarm

Hvis du stopper med brugen af Buprefarm depotplastre for tidligt, eller hvis du afbryder behandlingen, kan din smerte komme tilbage. Rådfør dig med lægen, hvis du ønsker at stoppe behandlingen. Lægen vil fortælle dig, hvad der kan gøres, og om du bør behandles med anden medicin.

Nogle personer kan få bivirkninger, når de stopper med at bruge stærkt smertestillende medicin efter lang tids brug. Risikoen for at få bivirkninger efter ophør med behandling med Buprefarm depotplastre er meget lille. Fortæl din læge, hvis du føler dig urolig, angst, nervøs, hvis du ryster, hvis du er overaktiv, har svært ved at sove eller har problemer med fordøjelsen.

Den smertestillende effekt af Buprefarm varer i nogen tid efter fjernelse af plastret. Du bør ikke starte med et andet opioid analgetika (stærkt smertestillende medicin) inden for 24 timer efter fjernelse af plastret.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger som kan sættes i forbindelse med Buprefarm svarer til dem, der ses ved andre stærkt smertestillende midler og inkluderer besvær med at trække vejret og lavt blodtryk.

Denne medicin kan give allergiske reaktioner, men alvorlige allergiske reaktioner er sjældne. Fjern plastret og kontakt straks lægen, hvis du får pludselig pibende eller hvæsende vejrtrækning, besvær med at trække vejret, opsvulmede øjenlåg, ansigt eller læber, udslæt eller kløe, specielt hvis det dækker hele kroppen.

Der er risiko for, at du kan blive afhængig af Buprefarm.

Følgende bivirkninger er rapporteret hos patienter behandlet med buprenorfin:

Meget almindelige bivirkninger: kan forekomme hos flere end én ud af 10 patienter

- Hovedpine, svimmelhed, sløvhed
- Forstoppelse, kvalme eller opkastning
- Kløende hud
- Udslæt, rødme, kløe, reaktioner på påsætningsstedet i form af betændelse eller hævelse.

Almindelige bivirkninger: kan forekomme hos op til én ud af 10 patienter

- Tab af appetit
- Omtumlethed, depression, ængstelse, besvær med at sove, nervøsitet, rysten

- Åndenød
- Mavesmerter eller mavebesvær, diarré, besvær med fordøjelsen, mundtørhed
- Svedtendens, hududslæt
- Træthed, følelse af unormal svaghed, muskel svaghed, opsvulmede hænder, ankler eller fødder.

Ikke almindelige bivirkninger: kan forekomme hos op til én ud af 100 patienter

- Rastløshed, uro, ekstrem lykkefølelse, hallucinationer, mareridt, nedsat seksualdrift, aggression
- Smagsforstyrrelser, talebesvær, nedsat følsomhed for smerte eller berøring, prikken eller følelsesløshed
- Nedsat hukommelse, migræne, besvimelse, problemer med koncentration og koordination
- Tørre øjne, sløret syn
- Ringen eller susen for ørerne, følelse af svimmelhed eller rundtossethed
- Højt eller lavt blodtryk, smerter i brystet, hurtig eller uregelmæssig hjerterebank
- Hoste, hikke, hiven efter vejret
- Luft i tarmene
- Vægttab
- Tør hud
- Muskelsammentrækninger, muskelsmerter
- Besvær med at lade vandet
- Manglende evne til at tømme blæren helt
- Ufrivillig vandladning
- Feber
- Øgning af tilfældige skader (for eksempel fald)
- Abstinenssymptomer som for eksempel uro, angstelse, svedtendens eller rystelser ved ophør med behandling med Buprefarm.
- Kontakteksem (udslæt med inflammation (betændelseslignende tilstand), der kan omfatte en brændende fornemmelse).

Fortæl lægen, at du bruger Buprefarm, hvis du skal have taget blodprøver. Dette er vigtigt, da Buprefarm kan ændre den måde, din lever arbejder på, og derved påvirke resultaterne af nogle blodprøver.

Sjældne bivirkninger: kan forekomme hos op til én ud af 1.000 patienter

- Angina (smerter i brystet i forbindelse med hjertesygdom)
- Mentale lidelser
- Besvær med balancen
- Opsvulmede øjenlåg eller ansigt, formindskede pupiller
- Åndedrætsbesvær, forværring af astma, hyperventilation
- En følelse af svaghed, specielt når man rejser sig
- Besvær med at synke
- Lokale, allergiske reaktioner med tydelige tegn på opsvulmen (i sådanne tilfælde bør behandlingen stoppes)
- Hævelse og irritation i næsen
- Nedsat erektion, svækket seksualfunktion
- Influenzalignende symptomer
- Rødmen og varmfornemmelse i ansigtet
- Væsketab.

Meget sjældne bivirkninger: kan forekomme hos op til én ud af 10.000 patienter

- Muskeltrækninger
- Humørsvingninger
- Ørepine
- Blister.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndsværende data)

- Problemer med vejrtrækning under søvn (søvnapnø), se afsnit 2 Advarsler og forsigtighedsregler
- Kramper eller krampeanfald
- Betændelse i tarmvæggen. Symptomer kan være feber, opkast og mavesmerter eller ubehag
- Koliklignende mavesmerter eller ubehag
- Følelse af at være fremmed over for sig selv
- Abstinenssymptomer hos nyfødte hvis mødre har brugt Buprefarm under graviditeten (symptomer kan være skinger gråd, irritabilitet og uro, rystelser (tremor), problemer med at spise, svedtendens og problemer med at tage på i vægt).
- Misfarvning af huden.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar Buprefarm utilgængeligt for børn.

Brug ikke Buprefarm efter den udløbsdato, der er angivet på kartonen og på posen (efter EXP). Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevar denne medicin på et sikkert sted, hvor andre ikke kan få adgang til den. Den kan forårsage alvorlig skade og være dødelig for personer, der ved et uheld eller forsætligt tager denne medicin, når den ikke er ordineret til dem.

5, 10, 15 mikrogram/t: Må ikke opbevares ved temperaturer over 25 °C.

20, 25, 30, 40 mikrogram/t: Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke plastret, hvis posens forsegling er brudt.

Brugte plastre skal foldes på midten med den klæbende side indad og kasseres på forsvarlig vis.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**Buprefarm indeholder:**

- Det aktive indholdsstof er buprenorfin.
Buprefarm 5 mikrogram/t depotplaster indeholder 5 mg buprenorfin i en plasterstørrelse på 6,25 cm² og afgiver 5 mikrogram buprenorfin pr. time (over et tidsrum på 7 dage).

Buprefarm 10 mikrogram/t depotplaster indeholder 10 mg buprenorphin i en plasterstørrelse på 12,5 cm² og afgiver 10 mikrogram buprenorphin pr. time (over et tidsrum på 7 dage).

Buprefarm 15 mikrogram/t depotplaster indeholder 15 mg buprenorphin i en plasterstørrelse på 18,75 cm² og afgiver 15 mikrogram buprenorphin pr. time (over et tidsrum på 7 dage).

Buprefarm 20 mikrogram/t depotplaster indeholder 20 mg buprenorphin i en plasterstørrelse på 25 cm² og afgiver 20 mikrogram buprenorphin pr. time (over et tidsrum på 7 dage).

Buprefarm 25 mikrogram/t depotplaster indeholder 25 mg buprenorphin i en plasterstørrelse på 31,25 cm² og afgiver 25 mikrogram buprenorphin pr. time (over et tidsrum på 7 dage).

Buprefarm 30 mikrogram/t depotplaster indeholder 30 mg buprenorphin i en plasterstørrelse på 37,5 cm² og afgiver 30 mikrogram buprenorphin pr. time (over et tidsrum på 7 dage).

Buprefarm 40 mikrogram/t depotplaster indeholder 40 mg buprenorphin i en plasterstørrelse på 50 cm² og afgiver 40 mikrogram buprenorphin pr. time (over et tidsrum på 7 dage).

- Øvrige indholdsstoffer:

Klæbende matrix (med buprenorphin):

Povidon, levulinsyre, oleyloleat, Poly[acrylsyre-co-butylacrylat-co-(2-ethylhexyl)acrylat-co-vinylacetat]

Klæbende matrix (uden buprenorphin):

Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-glycidylmethacrylat-co-(2-hydroxyethyl)acrylat-co-vinylacetat].

Adskillende folie mellem de klæbende matricer med og uden buprenorphin:

Polyethylenterephthalat film.

Bagbeklædningslag:

Polyester.

Dækpapir:

Polyethylenterephthalat film (silikoniseret).

Blå printblæk.

Udseende og pakningsstørrelser

Depotplaster. Findes i syv styrker.

5 mikrogram/t: Hvert depotplaster er beige farvet med afrundede hjørner, mærket "Buprenorphin" og "5 µg/h".

10 mikrogram/t: Hvert depotplaster er beige farvet plaster med afrundede hjørner, mærket "Buprenorphin" og "10 µg/h".

15 mikrogram/t: Hvert depotplaster er beige farvet plaster med afrundede hjørner, mærket "Buprenorphin" og "15 µg/h".

20 mikrogram/t: Hvert depotplaster er beige farvet plaster med afrundede hjørner, mærket "Buprenorphin" og "20 µg/h".

25 mikrogram/t: Hvert depotplaster er beige farvet plaster med afrundede hjørner, mærket "Buprenorphin" og "25 µg/h".

30 mikrogram/t: Hvert depotplaster er beige farvet plaster med afrundede hjørner, mærket "Buprenorphin" og "30 µg/h".

40 mikrogram/t: Hvert depotplaster er beige farvet plaster med afrundede hjørner, mærket "Buprenorphin" og "40 µg/h".

Et depotplaster er forseglet i en børnesikret pose. Plastre findes i kartoner indeholdende 1, 2, 3, 4, 5, 8, 10 eller 12 depotplastre.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Orifarm Generics A/S

Energivej 15
5260 Odense S
info@orifarm.com

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:
Danmark, Sverige, Norge, Finland: Buprefarm

Denne indlægsseddel blev senest ændret 02/2025