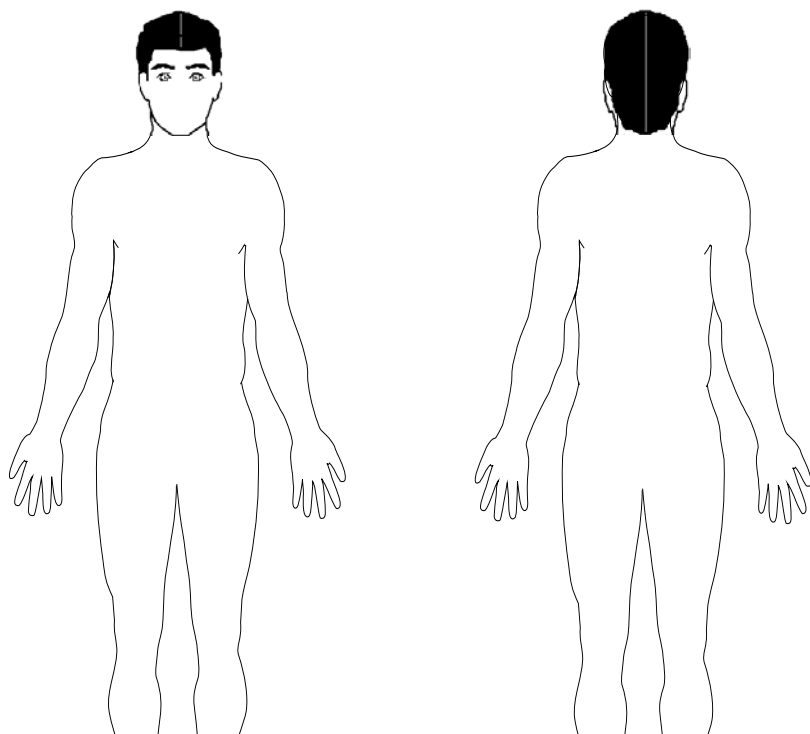


Applikationsskema

Angiv placering af depotplaster på figuren – skriv 1, 2, 3

Vær opmærksom på, at der bør gå mindst 6 uger – og gerne længere – før der igen sættes **Norspan**[®] depotplaster på samme sted.



Afmærk skiftedag

Man

Tir

Ons

Tor

Fre

Lør

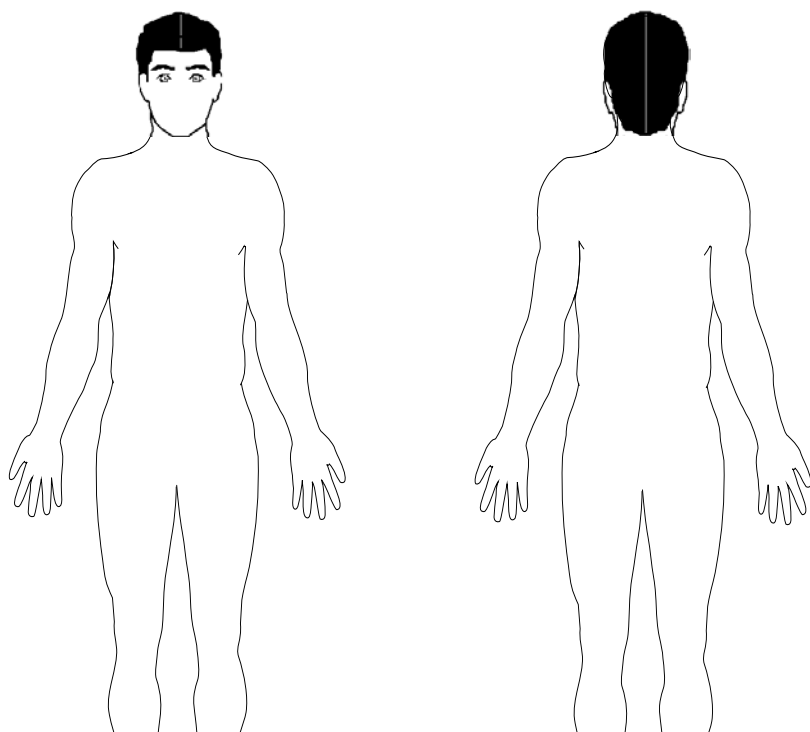
Søn

Norspan[®] buprenorfin

Applikationsskema

Angiv placering af depotplaster på figuren – skriv 1, 2, 3

Vær opmærksom på, at der bør gå mindst 6 uger – og gerne længere – før der igen sættes **Norspan**[®] depotplaster på samme sted.



Afmærk skiftedag

Man

Tir

Ons

Tor

Fre

Lør

Søn

Norspan[®] buprenorfin

Dato	Placering: (angiv placering på figuren på bagsiden – skriv 1, 2, 3 ...)	Norspan® styrke	Anden smertestillende medicin:

Norspan® buprenorfin depotplaster. Norspan® depotplaster – et stærkt opioid

Norspan® depotplaster 5 mikrog/t, 10 mikrog/t, 20 mikrog/t. Indikationer: Behandling af non-maligne, moderate smerter, hvor et opioid er nødvendigt for at opnå tilstrækkelig smertedækning. Norspan® er ikke egnet til behandling af akutte smerter. • **Dosering:** Norspan® appliceres hvert 7. døgn. • **Patienter på 18 år og derover:** Initialt anvendes den laveste dosis, 5 mikrog/t. • **Titrering:** I start- og titreringsfasen med Norspan® bør patienten efter behov anvende den sædvanlige, anbefalede dosis af korttidsvirkende, supplerende, smertestillende midler, indtil der er opnået smertestillende effekt med Norspan®. Dosis bør ikke øges før efter 3 dage, når den maksimale effekt af en given dosis er opnået. Det anbefales, at der højst anvendes to plastre på samme tid. • **Patienter under 18 år:** Da Norspan® ikke er undersøgt på patienter under 18 år, anbefales Norspan® ikke. • **Ældre:** Dosis tilpasning er ikke nødvendig. • **Nedsat nyrefunktion:** Speciel dosistilpasning er ikke nødvendig. • **Nedsat leverfunktion:** Buprenorfin metaboliseres i leveren. Intensiteten og varigheden af Norspan® kan påvirkes, derfor bør patienter omhyggeligt kontrolleres under behandlingen. Ved alvorligt nedsat leverfunktion bør anden behandling overvejes. • **Patienter med feber:** Feber kan give en stigning i absorptionen, som kan øge plasmakonzentration af buprenorfin og derved øge risiko for opioid-reaktioner. • **Ekstern varme på applikationsstedet:** Skal undgås. • **Kontraindikationer:** Overfølsomhed for buprenorfin eller nogle af hjælpestofferne. Må ikke anvendes til behandling af narkotikaafhængighed, til patienter med eller mulighed for alvorligt nedsat respiratorisk funktion, til patienter i behandling med MAO-hæmmere, eller som har fået MAO-hæmmere inden for de seneste 2 uger, til patienter, der lider af myasthenia gravis eller delirium tremens. Graviditet. • **Særlige advarsler og forsigtighedsregler:** Forsigtighed ved behandling af patienter med konvulsive lidelser, skader i hovedet, shock, reduceret bevidsthedsniveau af uvis årsag, intrakranielle læsioner eller øget intrakranielt tryk og ved alvorligt nedsat leverfunktion. Norspan® anbefales ikke som smertebehandling i den første postoperative periode, i situationer ved et smalt terapeutisk indeks eller ved et hurtigt skiftende behov for smertebehandling. Kontrollerede studier i mennesker og dyr indikerer, at buprenorfin giver en lavere risiko for afhængighed end rene μ -agonist-analgetika. Vedvarende anvendelse af buprenorfin kan medføre udvikling af fysisk afhængighed. • **Interaktioner:** Må ikke anvendes samtidig med MAO-hæmmere eller til patienter, som har fået MAO-hæmmere inden for de seneste to uger. Doserer med forsigtighed til patienter, som samtidig tager benzodiazepiner eller andre CNS depressive midler, andre opioidderivater, visse antidepressive midler, sedative H1-receptor-antagonister, alkohol, anxiolytika, neuroleptika, clonidin og beslægtede stoffer. • **Graviditet:** Må ikke anvendes. • **Amning:** Anvendelse bør undgås. • **Trafikfarlighed:** Mærkning. Bilkørsel eller betjening af maskiner frarådes, hvis lægemidlet har påvirket reaktionsevnen. • **Bivirkninger:** Meget almindelige ($\geq 10\%$): Hovedpine, svimmelhed, somnolens, forstoppelse, mundtørhed, kvalme, opkastning, pruritus, erytem, pruritus på applikationsstedet, reaktion på applikationsstedet. Almindelige ($\geq 1 < 10\%$): Anoreksi, konfusion, depression, insomnia, nervøsitet, paræstesier, vasodilation, dyspnø, mavesmerter, diarré, dyspepsi, udslæt, svedtendens, eksantem, træthed, asteni, smerter, perifere ødemer, erytem på applikationsstedet, udslæt på applikationsstedet brystsmerte. Ikke almindelige ($\geq 0,1 < 1\%$), sjældne ($\geq 0,01 < 0,1\%$) og meget sjældne ($< 0,01\%$): Se fuldt produktresumé. • **Overdosering:** Symptomer som ved andre centralt virkende analgetika. • **Behandling:** Alle plastre fjernes og sædvanlige retningslinjer følges. Naloxon kan modvirke effekten af buprenorfin. • **Tilskud:** 5 mikrogram/time og 10 mikrogram/time: Generelt klausuleret tilskud til "Patienter med opioidkrævende kroniske smerter, hvor behandling med orale smertestillende lægemidler med generelt tilskud ikke er mulig". 20 mikrogram/time: Der skal søges individuelt tilskud hos Sundhedsstyrelsen. • **Udlevering:** A. Pakninger og priser 3. februar 2014: Norspan® depotplaster 5 mikrog/t: 4 stk. kr. 239,15 (016979), Norspan® depotplaster 10 mikrog/t: 4 stk. kr. 416,95 (017266), Norspan® depotplaster 20 mikrog/t: 4 stk. kr. 740,25 (017326). Se www.medicinpriser.dk for dagsaktuelle priser. • **Indehaver af markedsføringstilladelse:** Norpharma A/S, Slotsmarken 15, 2970 Hørsholm, tlf. 4517 4800, www.norpharma.dk. • **De med • mærkede afsnit er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé. Det fulde produktresumé kan rekvireres vederlagsfrit hos Norpharma A/S.**

DK/NOR-13009

©: Norspan er et registreret varemærke. Norspan® depotplaster – et stærkt opioid.

Dato	Placering: (angiv placering på figuren på bagsiden – skriv 1, 2, 3 ...)	Norspan® styrke	Anden smertestillende medicin:

Norspan® buprenorfin depotplaster. Norspan® depotplaster – et stærkt opioid

Norspan® depotplaster 5 mikrog/t, 10 mikrog/t, 20 mikrog/t. Indikationer: Behandling af non-maligne, moderate smerter, hvor et opioid er nødvendigt for at opnå tilstrækkelig smertedækning. Norspan® er ikke egnet til behandling af akutte smerter. • **Dosering:** Norspan® appliceres hvert 7. døgn. • **Patienter på 18 år og derover:** Initialt anvendes den laveste dosis, 5 mikrog/t. • **Titrering:** I start- og titreringsfasen med Norspan® bør patienten efter behov anvende den sædvanlige, anbefalede dosis af korttidsvirkende, supplerende, smertestillende midler, indtil der er opnået smertestillende effekt med Norspan®. Dosis bør ikke øges før efter 3 dage, når den maksimale effekt af en given dosis er opnået. Det anbefales, at der højst anvendes to plastre på samme tid. • **Patienter under 18 år:** Da Norspan® ikke er undersøgt på patienter under 18 år, anbefales Norspan® ikke. • **Ældre:** Dosis tilpasning er ikke nødvendig. • **Nedsat nyrefunktion:** Speciel dosistilpasning er ikke nødvendig. • **Nedsat leverfunktion:** Buprenorfin metaboliseres i leveren. Intensiteten og varigheden af Norspan® kan påvirkes, derfor bør patienter omhyggeligt kontrolleres under behandlingen. Ved alvorligt nedsat leverfunktion bør anden behandling overvejes. • **Patienter med feber:** Feber kan give en stigning i absorptionen, som kan øge plasmakonzentration af buprenorfin og derved øge risiko for opioid-reaktioner. • **Ekstern varme på applikationsstedet:** Skal undgås. • **Kontraindikationer:** Overfølsomhed for buprenorfin eller nogle af hjælpestofferne. Må ikke anvendes til behandling af narkotikaafhængighed, til patienter med eller mulighed for alvorligt nedsat respiratorisk funktion, til patienter i behandling med MAO-hæmmere, eller som har fået MAO-hæmmere inden for de seneste 2 uger, til patienter, der lider af myasthenia gravis eller delirium tremens. Graviditet. • **Særlige advarsler og forsigtighedsregler:** Forsigtighed ved behandling af patienter med konvulsive lidelser, skader i hovedet, shock, reduceret bevidsthedsniveau af uvis årsag, intrakranielle læsioner eller øget intrakranielt tryk og ved alvorligt nedsat leverfunktion. Norspan® anbefales ikke som smertebehandling i den første postoperative periode, i situationer ved et smalt terapeutisk indeks eller ved et hurtigt skiftende behov for smertebehandling. Kontrollerede studier i mennesker og dyr indikerer, at buprenorfin giver en lavere risiko for afhængighed end rene μ -agonist-analgetika. Vedvarende anvendelse af buprenorfin kan medføre udvikling af fysisk afhængighed. • **Interaktioner:** Må ikke anvendes samtidig med MAO-hæmmere eller til patienter, som har fået MAO-hæmmere inden for de seneste to uger. Doserer med forsigtighed til patienter, som samtidig tager benzodiazepiner eller andre CNS depressive midler, andre opioidderivater, visse antidepressive midler, sedative H1-receptor-antagonister, alkohol, anxiolytika, neuroleptika, clonidin og beslægtede stoffer. • **Graviditet:** Må ikke anvendes. • **Amning:** Anvendelse bør undgås. • **Trafikfarlighed:** Mærkning. Bilkørsel eller betjening af maskiner frarådes, hvis lægemidlet har påvirket reaktionsevnen. • **Bivirkninger:** Meget almindelige ($\geq 10\%$): Hovedpine, svimmelhed, somnolens, forstoppelse, mundtørhed, kvalme, opkastning, pruritus, erytem, pruritus på applikationsstedet, reaktion på applikationsstedet. Almindelige ($\geq 1 < 10\%$): Anoreksi, konfusion, depression, insomnia, nervøsitet, paræstesier, vasodilation, dyspnø, mavesmerter, diarré, dyspepsi, udslæt, svedtendens, eksantem, træthed, asteni, smerter, perifere ødemer, erytem på applikationsstedet, udslæt på applikationsstedet brystsmerte. Ikke almindelige ($\geq 0,1 < 1\%$), sjældne ($\geq 0,01 < 0,1\%$) og meget sjældne ($< 0,01\%$): Se fuldt produktresumé. • **Overdosering:** Symptomer som ved andre centralt virkende analgetika. • **Behandling:** Alle plastre fjernes og sædvanlige retningslinjer følges. Naloxon kan modvirke effekten af buprenorfin. • **Tilskud:** 5 mikrogram/time og 10 mikrogram/time: Generelt klausuleret tilskud til "Patienter med opioidkrævende kroniske smerter, hvor behandling med orale smertestillende lægemidler med generelt tilskud ikke er mulig". 20 mikrogram/time: Der skal søges individuelt tilskud hos Sundhedsstyrelsen. • **Udlevering:** A. Pakninger og priser 3. februar 2014: Norspan® depotplaster 5 mikrog/t: 4 stk. kr. 239,15 (016979), Norspan® depotplaster 10 mikrog/t: 4 stk. kr. 416,95 (017266), Norspan® depotplaster 20 mikrog/t: 4 stk. kr. 740,25 (017326). Se www.medicinpriser.dk for dagsaktuelle priser. • **Indehaver af markedsføringstilladelse:** Norpharma A/S, Slotsmarken 15, 2970 Hørsholm, tlf. 4517 4800, www.norpharma.dk. • **De med • mærkede afsnit er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé. Det fulde produktresumé kan rekvireres vederlagsfrit hos Norpharma A/S.**

DK/NOR-13009

©: Norspan er et registreret varemærke. Norspan® depotplaster – et stærkt opioid.