

**GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER*****Palladone Immediate Release 2,6 mg, Hartkapseln***

Hydromorphonhydrochlorid

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dieselben Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

**Diese Packungsbeilage beinhaltet**

1. Was ist *Palladone Immediate Release* und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von *Palladone Immediate Release* beachten?
3. Wie ist *Palladone Immediate Release* einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist *Palladone Immediate Release* aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen.

**1. Was ist *Palladone Immediate Release* und wofür wird es angewendet?**

- Zur Dosiseinstellung beim Wechsel von Morphin auf Hydromorphon.
- Bei durchbrechenden Schmerzen im Rahmen einer Behandlung mit Hydromorphon-Kapseln mit verlängerter Wirkung.

*Palladone Immediate Release*-Kapseln enthalten den Wirkstoff Hydromorphonhydrochlorid, ein starkes Schmerzmittel, das zur Klasse der Opioide gehört.

Wenn Sie sich nach 2 bis 3 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

*Palladone Immediate Release* ist für Erwachsene, Jugendliche und Kinder ab 12 Jahren bestimmt.

**2. Was sollten sie vor der Einnahme von *Palladone Immediate Release* beachten?**

***Palladone Immediate Release* darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Hydromorphon oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind;
- wenn Sie Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen einnehmen, z.B. Hemmstoffe des Enzyms Monoaminoxidase (MAO-Hemmer), oder wenn Sie diese Art von Arzneimitteln erst vor weniger als zwei Wochen abgesetzt haben;
- wenn Sie Alkohol konsumieren;
- vor Operationen;
- wenn bei Ihnen eine der folgenden Erkrankungen vorliegt:
  - Einschränkung der Atemfunktion;
  - krampfartige Krankheiten;
  - paralytischer Ileus (eine Darmerkrankung);
  - erhöhter Schädelinnendruck;
  - Koma;
  - Bauchschmerzen;

- ernsthafte Schwäche der Leberfunktion;
- erhöhte Blutspiegel von Kohlendioxid;
- wenn Sie schwanger sind oder stillen.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie *Palladone Immediate Release* einnehmen,

- wenn Sie von starken Schmerzmitteln abhängig sind;
- wenn Sie im fortgeschrittenen Alter oder allgemein geschwächt sind;
- wenn Sie an einer Schilddrüsenunterfunktion (Hypothyreose) leiden;
- wenn Sie an eine durch Drogen hervorgerufene Psychose leiden;
- wenn Sie in der Vergangenheit nach Einstellen des Konsums von Alkohol oder der Anwendung von Arzneimitteln an Entzugssymptomen wie Unruhe, Angststörung, Nervosität, Schlafstörungen, ungewöhnlicher Überaktivität, Zittern, Magen- und Darmbeschwerden litten;
- wenn Sie eine stark verringerte Nieren- oder Leberfunktion haben;
- wenn Sie an Gallenwegserkrankungen leiden oder Gallen- oder Nierensteine haben;
- wenn Sie Darmprobleme haben (z. B. eine obstruktive oder entzündliche Darmkrankheit);
- wenn Sie an einer Unterfunktion der Nebennieren (Nebenniereninsuffizienz) leiden;
- wenn Sie eine stark verringerte Lungenfunktion haben;
- wenn Sie eine Kopfverletzung haben;
- wenn Sie sich benommen oder matt fühlen;
- wenn Sie eine vergrößerte Prostata (Prostatahypertrophie) haben;
- wenn Sie Symptome eines Schockzustands haben;
- wenn Sie eine entzündete Bauchspeicheldrüse haben;
- wenn Sie einen niedrigen Blutdruck mit unzureichender Blutzufuhr haben (Hypotonie mit Hypovolemie);
- wenn Sie an einer Erkrankung leiden, die mit einer schweren Verengung der Atemwege einhergeht;
- wenn Sie selbst oder ein Mitglied Ihrer Familie jemals Alkohol, verschreibungspflichtige Arzneimittel oder illegale Drogen missbraucht haben oder davon abhängig waren („Sucht“);
- wenn Sie Raucher sind;
- wenn Sie jemals psychische Probleme hatten (Depression, Angststörung oder Persönlichkeitsstörung) oder wegen anderer psychischer Erkrankungen von einem Psychiater behandelt wurden.

*Palladone Immediate Release* wird nicht für Kinder unter 12 Jahren empfohlen.

Das Hauptrisiko bei der Anwendung von Opioiden in hoher Dosierung sind Atemschwierigkeiten (respiratorische Depression).

#### Schlafbezogene Atemstörungen

*Palladone Immediate Release* kann schlafbezogene Atemstörungen wie Schlafapnoe (Atemaussetzer während des Schlafs) und schlafbezogene Hypoxämie (niedriger Sauerstoffgehalt des Blutes) verursachen. Zu den Symptomen können Atemaussetzer während des Schlafs, nächtliches Erwachen wegen Kurzatmigkeit, Durchschlafstörungen oder übermäßige Schläfrigkeit während des Tages gehören. Wenn Sie selbst oder eine andere Person diese Symptome beobachten, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Ihr Arzt kann eine Verringerung der Dosis in Betracht ziehen.

#### Paralytischer Ileus

Diese Kapseln dürfen nicht eingenommen werden, wenn das Risiko besteht, dass ein paralytischer Ileus (eine Darmerkrankung) auftritt.

#### Hyperalgesie

Selten und insbesondere bei hohen Dosen kann es zu einem Anstieg der Schmerzempfindlichkeit (Hyperalgesie) kommen, bei der eine weitere Erhöhung der *Palladone Immediate Release* Dosis nicht anschlägt. In einer solchen Situation entscheidet Ihr Arzt, ob eine Dosisenkung oder eine Umstellung auf ein anderes Analgetikum (Opioid) erforderlich ist.

Operationen

*Palladone Immediate Release*-Kapseln dürfen nicht unmittelbar vor einer Operation oder in den ersten 24 Stunden nach einer Operation angewendet werden.

Toleranz und Abhängigkeit

**Dieses Arzneimittel enthält das Opioid Hydromorphon. Es kann abhängig und/oder süchtig machen.**

Dieses Arzneimittel enthält Hydromorphon und ist ein Opioid-Arzneimittel. Die wiederholte Anwendung von opioidhaltigen Schmerzmitteln kann dazu führen, dass das Arzneimittel weniger wirksam wird. (Sie gewöhnen sich daran, was als Toleranz bezeichnet wird.) Die wiederholte Anwendung von *Palladone Immediate Release* kann auch zu Abhängigkeit, Missbrauch und Sucht führen, was eine lebensbedrohliche Überdosierung zur Folge haben kann. Das Risiko für diese Nebenwirkungen kann mit einer höheren Dosis und einer längeren Anwendungsdauer steigen.

Abhängigkeit oder Sucht können dazu führen, dass Sie das Gefühl haben, nicht mehr kontrollieren zu können, wie viel von dem Arzneimittel Sie einnehmen oder wie oft Sie es einnehmen.

Das Risiko, abhängig oder süchtig zu werden, ist von Person zu Person unterschiedlich. Sie haben eventuell ein größeres Risiko, von *Palladone Immediate Release* abhängig oder danach süchtig zu werden, wenn:

- Sie oder ein Familienmitglied schon einmal Alkohol, verschreibungspflichtige Arzneimittel oder illegale Drogen missbraucht haben oder davon abhängig waren („Sucht“).
- Sie Raucher sind.
- Sie schon einmal psychische Probleme hatten (Depression, Angststörung oder eine Persönlichkeitsstörung) oder wegen einer anderen psychischen Erkrankung von einem Psychiater behandelt wurden.

Wenn Sie während der Einnahme von *Palladone Immediate Release* eines der folgenden Anzeichen bemerken, könnte dies ein Hinweis darauf sein, dass Sie abhängig oder süchtig geworden sind:

- Sie nehmen das Arzneimittel länger ein, als von Ihrem Arzt empfohlen.
- Sie nehmen mehr als die empfohlene Dosis ein.
- Sie haben möglicherweise das Gefühl, dass Sie Ihr Arzneimittel weiter einnehmen müssen, auch wenn es Ihre Schmerzen nicht lindert.
- Sie wenden das Arzneimittel aus anderen Gründen an, als den Gründen, wegen denen es Ihnen verschrieben wurde, zum Beispiel um „ruhig zu bleiben“ oder „um zu schlafen“.
- Sie haben mehrere erfolglose Versuche unternommen, die Anwendung des Arzneimittels zu beenden oder zu kontrollieren.
- Wenn Sie das Arzneimittel nicht einnehmen, fühlen Sie sich unwohl, und es geht Ihnen besser, wenn Sie das Arzneimittel wieder einnehmen („Entzugserscheinungen“).

Wenn Sie eines oder mehrere dieser Anzeichen bei sich bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, um den besten Behandlungsweg für Sie zu besprechen, einschließlich der Frage, wann es am besten ist, die Anwendung zu beenden und wie Sie die Anwendung sicher beenden können (siehe Abschnitt 3 unter „Wenn Sie die Einnahme von *Palladone Immediate Release* abbrechen“).

Wenn Sie befürchten, dass Sie von *Palladone Immediate Release* abhängig werden könnten, wenden Sie sich unbedingt an Ihren Arzt.

Bei langfristiger Anwendung von *Palladone Immediate Release* können Patienten eine Toleranz entwickeln. Das bedeutet, dass Sie eine höhere Dosis benötigen, um die erwünschte Schmerzkontrolle zu erreichen.

Die Langzeitanwendung von ***Palladone Immediate Release*** kann zu körperlicher Abhängigkeit führen. Wird die Behandlung abrupt beendet, können sich Entzugssymptome wie Agitiertheit, Angststörung, Nervosität, Schlafstörungen, ungewöhnlicher Überaktivität, Zittern und Magendarmprobleme einstellen. Wenn Sie keine Hydromorphonbehandlung mehr benötigen, schleicht Ihr Arzt die tägliche Dosis allmählich aus, um diese Symptome zu verhindern.

Der Wirkstoff Hydromorphonhydrochlorid hat ein ähnliches Missbrauchsprofil wie andere starke Opioide. Es besteht die Möglichkeit der Entwicklung einer psychologischen Abhängigkeit. ***Palladone Immediate Release*** muss daher bei Patienten mit Alkohol- und Arzneimittel-/Drogenmissbrauch in der Krankengeschichte mit besonderer Vorsicht eingesetzt werden.

Der Missbrauch des Kapselinhalts durch Verabreichung als Injektion kann zu schweren, möglicherweise tödlichen Nebenwirkungen führen.

Nehmen Sie keine anderen als die speziell für Sie verordneten Kapseln ein. Bieten Sie die Kapseln niemals anderen Personen an, auch wenn diese Personen an Symptomen leiden, die Ihren Symptomen gleichen.

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn eine der obigen Warnungen auf Sie zutrifft oder in der Vergangenheit auf Sie zugetroffen hat.

### **Einnahme von *Palladone Immediate Release* zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen / anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen / angewendet haben, oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen / anzuwenden.

Bei Anwendung mit bestimmten anderen Arzneimitteln kann sich das Nebenwirkungsprofil von ***Palladone Immediate Release*** (z. B. Benommenheit, Atemprobleme, Verstopfung, Mundtrockenheit, Schwierigkeiten beim Harnlassen) oder des anderen Arzneimittels ändern.

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie:

- Arzneimittel zur Behandlung einer Angststörung anwenden (z. B. Beruhigungsmittel);
- ein Anästhetikum (z. B. ein Barbiturat) erhalten haben;
- Schlafmittel anwenden (z. B. Hypnotika oder Sedativa);
- Arzneimittel zur Behandlung psychiatrischer oder mentaler Störungen anwenden (z. B. Neuroleptika oder psychotrope Substanzen);
- Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen anwenden (Antidepressiva);
- Arzneimittel gegen Übelkeit oder Brechreiz anwenden (Antiemetika);
- Arzneimittel zur Vorbeugung gegen oder Linderung der Symptome einer Allergie anwenden (Antihistaminika);
- Arzneimittel zur Behandlung der Parkinson-Krankheit anwenden;
- andere starke Analgetika bzw. Schmerzmittel anwenden oder vor kurzem ein anderes Schmerzmittel aus der Opioidklasse angewendet haben.

Sie dürfen ***Palladone Immediate Release*** nicht anwenden, wenn Sie eine bestimmte Art von Arzneimitteln einnehmen, die als Monoaminoxidasehemmer bezeichnet wird, oder in den letzten beiden Wochen ein Arzneimittel dieser Art angewendet haben.

Die gleichzeitige Anwendung von ***Palladone Immediate Release*** und Benzodiazepinen (die bei der Verringerung von Angstzuständen und Krampfanfällen helfen können, die Muskeln entspannen und Schlaf fördern) erhöht das Risiko für Benommenheit, Atembeschwerden (Atemdepression) und Koma und kann lebensbedrohlich sein. Aus diesem Grund sollte die gleichzeitige Verwendung nur in Betracht gezogen werden, wenn keine anderen Behandlungsoptionen möglich sind. Die gleichzeitige Anwendung von Opioiden und Arzneimitteln gegen Epilepsie, Nervenschmerzen oder Angststörungen (Gabapentin und Pregabalin) erhöht das Risiko für eine Opioid-Überdosierung und Atemdepression und kann lebensbedrohlich sein.

### **Bei Einnahme von *Palladone Immediate Release* zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol**

Sie dürfen keinen Alkohol trinken, wenn Sie *Palladone Immediate Release*-Kapseln einnehmen, da Alkohol die (Neben)wirkungen von Hydromorphon verstärken kann.

### **Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

#### Schwangerschaft

Sofern Sie von Ihrem Arzt keine anders lautenden ausdrücklichen Anweisungen erhalten haben, dürfen Sie *Palladone Immediate Release* während der Schwangerschaft und während der Wehen nicht anwenden. Wenn Sie *Palladone Immediate Release* während der Wehen anwenden, könnte dies die Kontraktionsfähigkeit der Gebärmutter einschränken. Außerdem kann es beim Neugeborenen zu langsamer und flacher Atmung (respiratorische Depression) kommen.

Nimmt die Mutter während der Schwangerschaft über einen längeren Zeitraum Hydromorphon ein, können beim neugeborenen Kind Entzugserscheinungen auftreten. Hierzu zählen u.a. hochfrequentes Schreien, Unruhe, Krampfanfälle, ungenügende Nahrungsaufnahme und Durchfall.

#### Stillzeit

*Palladone Immediate Release* darf nicht während der Stillzeit angewendet werden, weil der Wirkstoff in die Muttermilch übergehen kann.

#### Fortpflanzungsfähigkeit

Es liegen keine Daten über die Auswirkungen von *Palladone Immediate Release* auf die Zeugungs- und Gebärfähigkeit beim Menschen vor. In Tierstudien wurden keine Auswirkungen auf die Zeugungs- und Gebärfähigkeit gefunden.

### **Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen**

*Palladone Immediate Release* kann Sie benommen machen und deshalb Ihre Verkehrstüchtigkeit und Ihre Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigen. Dies gilt vor allem:

- zu Beginn der Behandlung;
- wenn Ihre Dosis erhöht wird;
- wenn Sie von einem anderen Opioid auf *Palladone Immediate Release* umgestellt wurden;
- wenn Sie Arzneimittel anwenden, die Ihre Hirnfunktion beeinflussen.

Sie sollten mit Ihrem Arzt sprechen, bevor Sie sich ans Steuer eines Fahrzeugs setzen oder Maschinen bedienen.

### ***Palladone Immediate Release* enthält Laktose**

Diese Kapseln enthalten Laktose (Milchzucker). Bitte nehmen Sie *Palladone Immediate Release* erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.

### **3. Wie ist *Palladone Immediate Release* einzunehmen?**

Nehmen Sie *Palladone Immediate Release* immer genau nach Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

### **Dosierung**

#### Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren

Zwischen der Einnahme von Kapseln muss ein Zeitraum von 4 Stunden eingehalten werden. Die Dosierung wird vom behandelnden Arzt festgelegt und ist abhängig von der Stärke der Schmerzen und

der Krankheitsgeschichte des Patienten in Bezug auf die Notwendigkeit einer Behandlung mit Analgetika.

#### Ältere Menschen

Bei älteren Menschen muss die Hydromorphon-Dosis mit *Palladone Immediate Release* allmählich eingeleitet werden, um eine angemessene schmerzstillende Wirkung zu erzielen. Hierbei ist jedoch zu berücksichtigen, dass ältere Menschen möglicherweise eine niedrigere Dosierung benötigen als Erwachsene mittleren Alters, um eine angemessene schmerzstillende Wirkung zu erzielen.

#### Kinder unter 12 Jahren

*Palladone Immediate Release*-Kapseln sollten bei Kindern unter 12 Jahren nicht angewendet werden.

#### Bei eingeschränkter Funktion der Nieren, der Nebennieren oder der Leber

Möglicherweise muss bei diesen Patienten die Dosierung verringert werden.

#### **Anwendung**

Schlucken Sie die Kapseln immer im Ganzen und ohne sie zu kauen mit Wasser. Die Kapseln können auch geöffnet werden, damit der Inhalt dann auf kalte, weiche Nahrung gestreut werden kann.

**Der Kapselinhalt darf niemals injiziert werden.**

#### **Wenn Sie eine größere Menge von *Palladone Immediate Release* eingenommen haben, als Sie sollten**

Wenn Sie eine größere Menge von *Palladone Immediate Release* eingenommen haben als Sie sollten, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

Wenn Sie zu viel *Palladone Immediate Release*-Kapseln eingenommen haben, können die folgenden Symptome auftreten:

- verengte Pupillen;
- Schläfrigkeit;
- schwerwiegende Abflachung und Verlangsamung der Atemfunktion (Atemdepression);
- eine Gehirnstörung (bekannt als toxische Leukoenzephalopathie);
- niedriger Blutdruck;
- Inhalationspneumonie.

Das Hauptrisiko bei einer Überdosierung von Opioiden sind Atemschwierigkeiten (Atemdepression).

In schweren Fällen kann es zu lebensgefährlichen Situationen mit Kreislaufstörungen, einer Verlangsamung des Herzschlags, Bewusstseinsverringering und Bewusstlosigkeit kommen.

Die notfallmäßige Einweisung in ein Krankenhaus kann erforderlich sein. Achten Sie darauf, diese Packungsbeilage und eventuell übriggebliebene Kapseln mitzunehmen, um sie Ihrem Arzt zu zeigen.

#### **Wenn Sie die Einnahme von *Palladone Immediate Release* vergessen haben**

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von *Palladone Immediate Release* vergessen haben, nehmen Sie diese ein, sobald Sie sich daran erinnern. Fahren Sie dann mit der Einnahme mit einem zeitlichen Abstand von 4-6 Stunden fort. Kontaktieren Sie im Zweifelsfall Ihren Arzt oder Apotheker, um das Zeitintervall für die Einnahme neu festzulegen.

#### **Wenn Sie die Einnahme von *Palladone Immediate Release* abbrechen**

Sie sollten die Einnahme des Arzneimittels nicht plötzlich beenden. Es könnten sonst Entzugssymptome (Abstinenzsyndrom) wie Unruhe, Angststörung, Nervosität, Schlafstörungen, ungewöhnliche Überaktivität, Zittern, Magen- und Darmbeschwerden auftreten. Bitte beraten Sie sich mit Ihrem Arzt, wie die Dosierung langsam abgebaut werden kann.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

#### 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann *Palladone Immediate Release* Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Alle Arzneimittel können allergische Reaktionen verursachen (Überempfindlichkeitsreaktionen), schwerwiegende allergische Reaktionen (anaphylaktische Reaktionen) sind jedoch selten. Eine schwere allergische Reaktion kann erkannt werden durch plötzliches Keuchen, Schwellung der Augenlider, des Gesichts, der Lippen, des Mundes oder des Rachens, sowie Hautausschlag oder Juckreiz, besonders solchen am ganzen Körper. Wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt, wenn diese Symptome auftreten.

Bei den meisten Patienten ist die Anwendung von *Palladone Immediate Release* von Verstopfung begleitet. Sie können diesem Problem entgegenwirken, indem Sie mehr Ballaststoffe (Obst, Gemüse, Vollkornbrot und -nudeln, Vollkornreis) und Flüssigkeit zu sich nehmen, bei Bedarf kann Ihnen Ihr Arzt jedoch auch ein Abführmittel (Laxativum) verschreiben.

Möglicherweise ist Ihnen während der Anwendung von *Palladone Immediate Release* übel oder Sie haben Brechreiz. Diese Nebenwirkungen sollten allerdings nach einigen Tagen abklingen. Ist dies nicht der Fall, kann Ihnen Ihr Arzt auch ein Arzneimittel gegen Brechreiz verschreiben.

Zur Beurteilung von Nebenwirkungen werden die folgenden Häufigkeitsdaten herangezogen:

Sehr häufig:	betrifft mehr als 1 von 10 Anwendern
Häufig:	betrifft 1 bis 10 von 100 Anwendern
Gelegentlich:	betrifft 1 bis 10 von 1.000 Anwendern
Selten:	betrifft 1 bis 10 von 10.000 Anwendern
Sehr selten:	betrifft weniger als 1 von 10.000 Anwendern
Unbekannt:	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

##### Sehr häufig:

- Schwindel
- Schläfrigkeit
- Verstopfung
- Übelkeit

##### Häufig:

- Appetitverlust
- Angststörung
- Verwirrtheit
- Erbrechen
- Schlaflosigkeit
- Kopfschmerzen
- Bauchschmerzen
- Mundtrockenheit
- Juckreiz
- Schwitzen
- verstärkte Harndrang
- Schwäche

##### Gelegentlich:

- Unruhe
- Depressionen
- Euphorie
- Halluzinationen
- Alpträume
- Zittern
- unkontrollierte Muskelzuckungen
- Kribbeln oder Taubheitsgefühl
- Verschwommenes Sehen
- Kurzatmigkeit
- Verdauungsstörung
- Durchfall
- Geschmacksstörung
- Anstieg der Leberenzyme
- Hautausschlag
- Harnverhalten
- verminderte Libido
- Erektionsstörungen
- Ermüdung
- Unwohlsein
- Entzugssymptome wie:
- Unruhe
- Angststörung
- Nervosität
- Schlaflosigkeit
- Hyperkinese
- Zittern
- Magen- und Darmbeschwerden

- Blutdruckabfall

**Selten:**

- |                       |                  |                      |
|-----------------------|------------------|----------------------|
| - Sedierung           | - Herzklopfen    | - Anstieg der        |
| - Herzrhythmusstörung | - Atemdepression | Bauchspeicheldrüsen- |
| - Herzrasen           | - Bronchospasmus | enzyme               |
|                       |                  | - Gesichtsrötungen   |

**Unbekannt:**

- |   |   |  |
|---|---|--|
| - anaphylaktische Reaktionen  | - Dysphorie   | - Verengung der Pupillen   |
| - allergische Reaktionen (darin<br>inbegriffen die Schwellung<br>des Mundrachens) | - Krämpfe   | - Hitzegefühl  |
| - Arzneimittelabhängigkeit  | - Muskelbewegungsstöru<br>ngen                                    | - Lähmung der<br>Darmtätigkeit   |
|   | - gesteigerte<br>Schmerzempfindlichkei<br>t (siehe Abschnitt 4.4) | - Nesselsucht  |
|   |   | - Arzneimitteltoleranz   |
|   |   | - Entzugserscheinungen<br>bei Neugeborenen, deren<br>Mütter in der<br>Schwangerschaft<br>Hydromorphon<br>verwendet haben |
|   |   | - Schlafapnoe<br>(Atemaussetzer während<br>des Schlafs)  |

**Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

**Belgien**

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

[www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Abteilung Vigilanz

Website: [www.notifierunefetindesirable.be](http://www.notifierunefetindesirable.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

**Luxemburg**

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website internet: [www.guichet.lu/pharmacovigilanz](http://www.guichet.lu/pharmacovigilanz)

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

**5. Wie ist *Palladone Immediate Release* aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25°C lagern.

In der Originalverpackung aufbewahren.

Sie dürfen *Palladone Immediate Release* nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft, die Umwelt zu schützen.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### Was *Palladone Immediate Release* enthält

- Der Wirkstoff ist: Hydromorphonhydrochlorid.
- Die sonstigen Bestandteile (Hilfsstoffe) sind: mikrokristalline Cellulose, anhydrierte Lactose, Erythrosin (E127), gelbes Eisenoxid (E172), Titandioxid (E171), Natriumlaurylsulfat, Gelatine (siehe Abschnitt 2 "*Palladone Immediate Release* enthält Laktose").
- Die Tinte des Aufdrucks besteht aus: Schellack (E904), schwarzem Eisenoxid (E172) und Propylenglycol (E1502).

### Wie *Palladone Immediate Release* aussieht und Inhalt der Packung

*Palladone Immediate Release* 2,6 mg Gelatinekapseln sind durchsichtig/rote Kapseln mit Kügelchen (0,85 mm-1,40 mm) und dem Aufdruck "HNR 2,6" in Schwarz.

*Palladone Immediate Release*-Kapseln sind als Blisterpackungen mit 14, 28, 30, 56 oder 60 Kapseln mit Kügelchen verfügbar.

### Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

#### Pharmazeutischer Unternehmer

Mundipharma BV  
De Kleetlaan 4  
1831 Diegem

#### Hersteller

Mundipharma DC B.V.  
Leusderend 16  
3832 RC Leusden  
Niederlande

### Zulassungsnummern

#### Belgien

*Palladone Immediate Release* 2,6 mg: BE256961

#### Luxemburg

*Palladone Immediate Release* 2,6 mg: 2011041069

Verschreibungspflichtig.

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im 11/2025.**