

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE PATIËNT

Palladone Slow Release 4 mg, harde capsules met verlengde afgifte
Palladone Slow Release 8 mg, harde capsules met verlengde afgifte
Palladone Slow Release 16 mg, harde capsules met verlengde afgifte
Palladone Slow Release 24 mg, harde capsules met verlengde afgifte
Hydromorfonhydrochloride

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is *Palladone Slow Release* en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS PALLADONE SLOW RELEASE EN WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL INGENOMEN?

Palladone Slow Release capsules zijn harde capsules met verlengde afgifte. Deze capsules worden gebruikt ter verlichting van ernstige en voortdurende pijn. Ze bevatten het werkzame bestanddeel hydromorfonhydrochloride, een krachtige pijnstiller die behoort tot de klasse van de opioïden.

Wordt uw klacht na 2 à 3 dagen niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET INNEMEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- als u allergisch bent voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6;
- als u geneesmiddelen gebruikt ter behandeling van neerslachtigheid, bijvoorbeeld remmers van het enzym monoamine-oxydase, of wanneer u korter dan 2 weken geleden met het gebruik van dit soort geneesmiddelen gestopt bent;
- als u alcohol drinkt;
- voorafgaand aan een operatie;
- als u last heeft van een van de aandoeningen die hieronder vermeld worden:
 - ademhalingsproblemen;

- convulsieve aandoeningen;
- paralytische ileus (een aandoening van de darm);
- vertraging van het ledigen van de maag;
- verhoogde druk in de schedel;
- coma;
- buikpijn;
- ernstige verzwakking van de functie van de lever;
- verhoogde koolstofdioxidespiegels in het bloed;
- als u zwanger bent of borstvoeding geeft.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt:

- als u afhankelijk bent van sterke pijnstillers;
- als u op hoge leeftijd bent of een verzwakte conditie heeft;
- als uw schildklier onvoldoende werkt (hypothyreoïdie);
- als u lijdt aan een door drugs veroorzaakte psychose;
- als u vroeger hebt geleden aan ontwenningsverschijnselen zoals gejaagdheid, angst, zenuwachtigheid, slaapproblemen, ongewoon hyperactief zijn, beven, maag- en darmproblemen bij het stoppen met alcohol of drugs;
- als u een ernstig verminderde nier- of leverfunctie heeft;
- als u galwegaandoeningen of gal- of nierstenen heeft;
- als u darmproblemen heeft (zoals een chronisch obstructieve of inflammatoire darmziekte);
- als uw bijnierschors onvoldoende werkt (bijnierschorsinsufficiëntie);
- als u een ernstig verminderde longfunctie heeft;
- als u een hoofdletsel heeft;
- als u een licht gevoel in uw hoofd heeft of flauwvalt;
- als u prostaatvergroting heeft (prostaathypertrofie);
- als u verschijnselen van een shock vertoont;
- als u een ontstoken alvleesklier heeft;
- als u een lage bloeddruk met onvoldoende bloedtoevoer heeft (hypotensie met hypovolemie);
- als u een aandoening heeft waarbij een ernstige vernauwing van de luchtwegen aanwezig is;
- als u of iemand in uw familie ooit alcohol, voorgeschreven medicijnen of illegale drugs heeft misbruikt of daarvan afhankelijk bent/is geweest (“verslaving”);
- als u een roker bent;
- als u ooit problemen heeft gehad met uw stemming (depressie, angst of een persoonlijkheidsstoornis) of door een psychiater bent behandeld voor andere geestelijke aandoeningen.

Palladone Slow Release is niet aangewezen bij kinderen jonger dan 12 jaar.

Het grootste risico bij een overdosering van opioïden zijn ademhalingsproblemen (ademhalingsdepressie).

Slaapgerelateerde ademhalingsstoornissen

Palladone Slow Release kan slaapgerelateerde ademhalingsstoornissen veroorzaken, zoals slaapapneu (ademhalingspauzes tijdens de slaap) en slaapgerelateerde hypoxemie (laag zuurstofgehalte in het bloed). De klachten kunnen bestaan uit ademhalingspauzes tijdens de slaap, 's nachts wakker worden door kortademigheid, moeite met in slaap blijven of overmatig suf voelen overdag. Als u of iemand anders deze symptomen opmerkt, neem dan contact op met uw arts. Uw arts kan een dosisverlaging overwegen.

Paralytische ileus

Deze capsules mogen niet worden gebruikt wanneer het risico bestaat dat een paralytische ileus (een aandoening van de darm) optreedt.

Hyperalgesie

Een toegenomen gevoeligheid voor pijn (hyperalgesie) die niet reageert op een verdere dosisstijging van *Palladone Slow Release* kan zeer zelden voorkomen, in het bijzonder bij hoge doses. Uw arts zal beslissen of in dergelijke situatie een dosisverlaging of een verandering van pijnstiller (opioïd) nodig is.

Operaties

Palladone Slow Release capsules mogen niet worden gebruikt voorafgaand aan een operatie of gedurende de eerste 24 uur na een operatie.

Tolerantie en afhankelijkheid

Dit geneesmiddel bevat hydromorfon, wat een opioïde is. Herhaald gebruik van opioïde pijnstillers kan ertoe leiden dat het geneesmiddel minder effectief is (u raakt eraan gewend).

Herhaald gebruik van *Palladone Slow Release* kan leiden tot afhankelijkheid en misbruik. Dit kan leiden tot een levensbedreigende overdosis. Als u zich zorgen maakt dat u afhankelijk kunt worden van *Palladone Slow Release* is het belangrijk dat u uw arts raadpleegt.

Patiënten kunnen een tolerantie ontwikkelen bij langdurig gebruik van *Palladone Slow Release*. Dit betekent dat u steeds hogere doses nodig kan hebben om de gewenste pijncontrole te bereiken.

Langdurig gebruik van *Palladone Slow Release* kan leiden tot een lichamelijke afhankelijkheid. Als men plots met de behandeling stopt, kunnen ontwenningsverschijnselen optreden – zoals gejaagdheid, angst, zenuwachtigheid, slaapproblemen, ongewoon hyperactief zijn, beven, maag- en darmproblemen. Als u niet langer een behandeling met hydromorfon nodig hebt, zal uw arts de dagelijkse dosis verlagen om deze symptomen te voorkomen.

Het werkzaam bestanddeel, hydromorfon, heeft een soortgelijk misbruikprofiel als andere krachtige opioïden. Men kan er lichamenlijk afhankelijk van worden. Daarom moet men *Palladone Slow Release* met voorzichtigheid gebruiken bij patiënten met een verleden van alcohol- en geneesmiddelenmisbruik.

Het misbruiken van de capsules door ze via een injectie toe te dienen, kan leiden tot ernstige, mogelijk dodelijke bijwerkingen.

Neem geen andere capsules dan de capsules die voor u zijn voorgeschreven. Adviseer deze capsules nooit aan een andere persoon die symptomen heeft die op uw symptomen lijken.

Raadpleeg uw arts indien één van bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast *Palladone Slow Release* nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Als u *Palladone Slow Release* met andere geneesmiddelen inneemt, kunnen de bijwerkingen (zoals slaperigheid, ademhalingsproblemen, constipatie, droge mond, problemen om te urineren) van *Palladone Slow Release* of van het andere geneesmiddel verergeren.

Vertel uw arts:

- wanneer u geneesmiddelen neemt om angst te behandelen (bijvoorbeeld kalmeermiddelen);
- wanneer men u een verdovingsmiddel heeft gegeven (bijvoorbeeld een barbituraat);
- wanneer u slaapmiddelen neemt (hypnotica of sedativa);
- wanneer u geneesmiddelen neemt om psychische of mentale stoornissen te behandelen (neuroleptica of psychotrope geneesmiddelen);
- wanneer u geneesmiddelen neemt om depressie te behandelen (antidepressiva);
- wanneer u geneesmiddelen neemt tegen misselijkheid of braken (anti-emetica);
- wanneer u geneesmiddelen neemt om allergische symptomen te voorkomen of te verlichten (antihistaminica);
- wanneer u geneesmiddelen neemt om de ziekte van Parkinson te behandelen;
- wanneer u krachtige analgetica of ‘pijnstillers’ neemt, of wanneer u kort geleden een andere pijnstiller van de klasse van de opioïden hebt genomen.

Neem *Palladone Slow Release* niet als u een specifiek soort geneesmiddel neemt, dat men monoamine-oxidaseremmer noemt, of als u dit soort geneesmiddel in de afgelopen twee weken hebt genomen.

Gelijktijdig gebruik van *Palladone Slow Release* en benzodiazepinen (die kunnen helpen om angst en insulpen te verminderen, de spieren te ontspannen en slaap te bevorderen) verhoogt het risico op sufheid, moeite met ademen (onderdrukte ademhaling), coma en kan levensbedreigend zijn. Daarom moet gelijktijdig gebruik alleen in overweging worden genomen als andere behandelopties niet mogelijk zijn. Het gelijktijdige gebruik van opioïden en geneesmiddelen die worden gebruikt voor de behandeling van epilepsie, zenuwpijn of angst (gabapentine en pregabaline) verhoogt het risico op een overdosis van opioïden, onderdrukte ademhaling en kan levensbedreigend zijn.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

U kunt zich slaperiger voelen als u alcohol drinkt terwijl u *Palladone Slow Release* gebruikt. Ook neemt het risico toe dat u ernstige bijwerkingen krijgt zoals een oppervlakkige ademhaling met risico op ademstilstand en verlies van bewustzijn. U mag geen alcohol drinken als u *Palladone Slow Release* gebruikt.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Zwangerschap

U mag *Palladone Slow Release* niet gebruiken tijdens de zwangerschap en de bevalling tenzij uw arts u dit uitdrukkelijk heeft gezegd. Als u *Palladone Slow Release* gebruikt tijdens de bevalling, kan er een verminderde samentrekking zijn van de baarmoeder. Bovendien kan het pasgeboren kind traag en oppervlakkig ademen (ademhalingsdepressie).

Als de moeder tijdens de zwangerschap langdurig hydromorfon heeft gebruikt, kan de pasgeboren baby last hebben van ontwenningsschijnselen (zoals huilen met een schel geluid, trillen, stuipen, slechte voeding en diarree).

Borstvoeding

Palladone Slow Release mag niet tijdens de borstvoeding worden gebruikt omdat het werkzame bestanddeel kan overgaan in de moedermelk.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens bekend over effecten van *Palladone Slow Release* op de vruchtbaarheid bij de mens. In dierstudies zijn geen effecten op de vruchtbaarheid gevonden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Palladone Slow Release kan u slaperig maken en bijgevolg uw rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken, verslechteren. Dit geldt in het bijzonder:

- in het begin van de behandeling;
- als uw dosis verhoogd werd;
- als u van een ander opioïd naar *Palladone Slow Release* bent overgeschakeld;
- als u geneesmiddelen gebruikt die de werking van uw hersenen beïnvloeden.

U moet uw arts raadplegen voordat u een voertuig bestuurt of machines gebruikt.

3. HOE NEEMT U DIT MIDDEL IN?

Neem dit geneesmiddel altijd precies in zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dosering

Volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar

Neem *Palladone Slow Release* capsules met tussenpozen van 12 uur in. Bijvoorbeeld, wanneer u een capsule inneemt om 8 uur 's ochtends, dan moet u de volgende capsule om 8 uur 's avonds innemen.

De dosering is afhankelijk van de ernst van de pijn en de tot dan toe gebruikte pijnstillende middelen.

Ouderen

De informatie die hierboven wordt gegeven voor volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar, geldt ook voor ouderen (65-plussers). Ouderen hebben mogelijk een lagere dosering nodig.

Kinderen jonger dan 12 jaar

Palladone Slow Release capsules worden afgeraden voor kinderen jonger dan 12 jaar.

Duur van de behandeling

Uw arts zal u vertellen hoe lang u *Palladone Slow Release* moet gebruiken.

Wijze van gebruik

Slik de capsules in hun geheel door met water. De capsules mogen ook worden geopend, waarna de inhoud over koud, zacht voedsel wordt gestrooid.

Niet op de capsules kauwen of de inhoud ervan vermalen of oplossen. Het innemen van vermalen of opgeloste capsules kan ervoor zorgen dat er een te grote hoeveelheid hydromorfon direct in het lichaam vrij komt. Dit kan dezelfde gevolgen hebben als het te veel innemen van *Palladone Slow Release* (zie “Als u te veel van *Palladone Slow Release* heeft ingenomen”).

De inhoud van de capsule mag nooit geïnjecteerd worden.

Volg deze instructies op tenzij uw arts u een ander advies heeft gegeven.

Als u de indruk heeft dat de werking van *Palladone Slow Release* te sterk of te zwak is, licht dan uw arts of apotheker in.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Wanneer u te veel van *Palladone Slow Release* heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Wanneer u te veel *Palladone Slow Release* capsules heeft ingenomen, kunnen de volgende verschijnselen optreden:

- verkleinde pupillen;
- sufheid;
- ernstig vertraagde en verminderde ademhaling (ademhalingsdepressie);
- een hersenaandoening (bekend als toxische leukoencefalopathie);
- verlaagde bloeddruk;
- inhalatie pneumonie.

Ademhalingsproblemen (ademhalingsdepressie) zijn het belangrijkste risico van een overdosis met een opioïd.

In ernstigere gevallen kunnen circulatiestoornissen, een verlaagde hartslag, verminderd bewustzijn en coma optreden met mogelijk fatale afloop.

Spoedopname in het ziekenhuis kan nodig zijn. Zorg ervoor dat u deze bijsluiter en eventueel overgebleven capsules meeneemt om ze aan uw arts te tonen.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Wanneer u bent vergeten *Palladone Slow Release* in te nemen, neem het dan in zodra u zich dit herinnert. Ga daarna verder met het gebruik met tussenpozen van 12 uur tussen de inname van de capsules. Neem in geval van twijfel contact op met uw arts of apotheker om over de tijdstippen van inname te overleggen.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Stop niet plotseling met dit geneesmiddel; u kunt dan last krijgen van ontwenningverschijnselen (abstinentiesyndroom), zoals gejaagdheid, angst, zenuwachtigheid, slaapproblemen, ongewoon hyperactief zijn, beven, maag- en darmproblemen. Overleg altijd met uw arts om de dosering langzaam af te bouwen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Alle geneesmiddelen kunnen allergische reacties (overgevoelighedsreacties) veroorzaken, hoewel ernstige allergische reacties (anafylactische reacties) zeldzaam zijn. Een ernstige

allergische reactie is te herkennen aan het opeens krijgen van een piepende ademhaling, opgezwollen oogleden, gezicht, lippen, mond of keel, uitslag of jeuk, vooral als deze verspreid over uw lichaam optreedt. Raadpleeg onmiddellijk uw arts als deze symptomen bij u optreden.

De meeste mensen zullen aan constipatie lijden tijdens het gebruik van **Palladone Slow Release**. Meer vezels (fruit, groenten, volkorenbrood, pasta, bruine rijst) eten en meer drinken, kan het probleem verminderen, maar indien nodig kan uw arts een laxeermiddel voorschrijven.

Tijdens het gebruik van **Palladone Slow Release** kan u misselijk zijn of braken. Dit zou na enkele dagen moeten verdwijnen, maar uw arts kan u een geneesmiddel tegen misselijkheid en braken voorschrijven als dit een probleem blijft.

Men gebruikt de volgende frequentiegroepen om de bijwerkingen te evalueren:

Zeer vaak:	treft meer dan 1 gebruiker op 10
Vaak:	treft 1 tot 10 gebruikers op 100
Soms:	treft 1 tot 10 gebruikers op 1.000
Zelden:	treft 1 tot 10 gebruikers op 10.000
Zeer zelden:	treft minder dan 1 gebruiker op 10.000
Onbekend:	kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

Zeer vaak:

- duizeligheid
- constipatie
- slaperigheid
- misselijkheid

Vaak:

- verminderde eetlust
- slapeloosheid
- jeuk
- angst
- hoofdpijn
- transpiratie
- verwardheid
- buikpijn
- aandrang om te urineren
- braken
- droge mond
- algehele lichamszwakte

Soms

- agitatie
- ademnood
- ontwenning-
verschijnselen zoals:
- depressie
- verstoring van het
spijsverteringssysteem
- agitatie
- euforie
- diarree
- angst
- hallucinaties
- smaakstoornis
- nervositeit
- nachtmerries
- verhoogde leverenzymen
- slapeloosheid
- tremoren
- uitbraak van huiduitslag
- hyperkinesie
- myoclonus
- urineretentie
- schudbewegingen
- paresthesie
- verminderd libido
- gastro-intestinale
klachten
- visusproblemen
- erectiestoornis
- vermoeidheid
- hypotensie
- onwelzijn

Zelden:

- sedatie
- hartkloppingen
- verhoogde
pancreasenzymen
- hartritmestoornis
- ademhalingsdepressie
- roodheid in het gezicht
- versneld hartritme
- bronchospasme

Onbekend:

- anafylactische reacties
- overgevoelighedsreacties (met inbegrip van zwelling van de neuskeelholte)
- geneesmiddelfafhankelijkheid
- sombere stemming
- stuipen
- bewegingsstoornis
- hoge pijngevoeligheid (zie rubriek 4.4)
- pupilvernauwing
- roodheid
- verstopping van de darm
- netelroos
- geneesmiddelen-tolerantie
- neonatale medicatieontwenningsverschijnselen
- slaapapneu (ademhalingspauzes tijdens de slaap)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via:

België

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie

Galileelaan 5/03 1210 BRUSSEL	Postbus 97 1000 BRUSSEL Madou
----------------------------------	-------------------------------------

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel

- de werkzame stof in dit middel is: hydromorfonhydrochloride.
- de andere stoffen (hulpstoffen) in dit middel zijn: microkristallijne cellulose, hydroxypropylmethylcellulose, ethylcellulose, colloïdaal siliciumdioxide, dibutylsebacaat.
- het omhulsel van de capsule bestaat uit: gelatine, natriumlaurylsulfaat, indigokarmijn (E132) (4, 24 mg), titaandioxide (E171), erythrosine (E127) (4, 8 mg), ijzeroxide (E172) (16 mg).
- de inkt van de opdruk bestaat uit: schellak, zwart ijzeroxide (E172) en propyleenglycol.

Hoe ziet *Palladone Slow Release* eruit en hoeveel zit er in een verpakking

Palladone Slow Release capsules zijn harde capsules met verlengde afgifte.

Palladone Slow Release 4 mg gelatinecapsules met verlengde afgifte, hard, zijn doorzichtig/lichtblauwe capsules met pellets (0,85 mm-1,40 mm) en dragen de opdruk 'HCR 4' in zwart.

Palladone Slow Release 8 mg gelatinecapsules met verlengde afgifte, hard, zijn doorzichtig/roze capsules met pellets (0,85 mm-1,40 mm) en dragen de opdruk 'HCR 8' in zwart.

Palladone Slow Release 16 mg gelatine capsules met verlengde afgifte, hard, zijn doorzichtig/bruine capsules met pellets (0,85 mm-1,40 mm) en dragen de opdruk 'HCR 16' in zwart.

Palladone Slow Release 24 mg gelatine capsules met verlengde afgifte, hard, zijn doorzichtig/donkerblauwe capsules met pellets (0,85 mm-1,40 mm) en dragen de opdruk 'HCR 24' in zwart.

Palladone Slow Release capsules zijn verkrijgbaar in blisterverpakkingen van 14, 28, 30, 56 of 60 capsules.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder

Mundipharma BV
De Kleetlaan 4
1831 Diegem

Fabrikant

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

Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen

België

Palladone Slow Release 4 mg: BE217131

Palladone Slow Release 8 mg: BE217156

Palladone Slow Release 16 mg: BE217174

Palladone Slow Release 24 mg: BE217192

Versie juli 2024

Luxemburg

Palladone Slow Release 4 mg: 2001070020

Palladone Slow Release 8 mg: 2001070021

Palladone Slow Release 16 mg: 2001070022

Palladone Slow Release 24 mg: 2001070023

Geneesmiddel op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 09/2024.