

Naltrexone POA Pharma (naltrexonhydroklorid) 50 mg filmdragerade tabletter. Rx, F, N07BB04, (Medel vid alkoholberoende), SPC 2023-05-31.. **Indikationer:** Som stödbehandling vid alkoholavvänjning av alkoholberoende patienter. **Kontraindikationer:** Överkänslighet mot naltrexonhydroklorid eller mot något hjälppämne, kraftigt nedsatt njurfunktion, kraftigt nedsatt leverfunktion, akut hepatit, opioidberoende patienter under pågående opioidmissbruk eftersom akuta abstinenssyndrom kan uppkomma, positivt resultat från opioidscreening eller ett misslyckat provokationstest med naloxon, tillsammans med opioidinnehållande läkemedel, i kombination med metadon. **Varningar och försiktighet:** Skall läkare med erfarenhet av behandling av alkoholberoende patienter initiera och övervaka behandlingen. Intag av stora opioiddoser under behandling med naltrexon kan leda till opioidförgiftning som kan vara livshotande på grund av försämrad andning och cirkulation. Användning av naltrexon till opioidberoende patienter kan snabbt leda till abstinenssymtom. Det är inte ovanligt att alkoholberoende individer uppvisar tecken på försämrad leverfunktion. Leverfunktionen bör kontrolleras både före och under behandlingen. Naltrexon metaboliseras i stor utsträckning i levern och utsöndras huvudsakligen i urinen. Försiktighet skall därför iakttas vid administrering av läkemedlet till patienter med nedsatt lever- eller njurfunktion. Försiktighet bör iakttas vid behandling av patienter med leverenzymvärden i serum som är mer än tre gånger högre än den övre gränsen för normalt och patienter med försämrad njurfunktion. Behandling med naltrexon skall påbörjas först när opioider inte har använts under en tillräcklig lång period (ca. 5 till 7 dagar för heroin och minst 10 dagar för metadon). Patienten skall varnas för att använda läkemedel som innehåller opioider (t.ex. hostmediciner som innehåller opioider samt opioidinnehållande medel mot förkylning eller diarré) vid samtidig behandling med naltrexon. Vid behandling med naltrexon skall smärta behandlas endast med smärtstillande läkemedel utan opioida egenskaper. Om patienten behöver behandlas akut med opioider, kan en högre dos än vanligt krävas för att uppnå önskad effekt. I dessa fall blir andningsdepressionen och cirkulationseffekterna kraftigare och förlängda. Symtom som beror på frisättning av histamin (riklig svettning, klåda och andra hud- och slemhinnereaktioner) kan också uppträda lättare. Patienter skall upplysas om faran som uppstår vid försök att upphäva blockaden genom att tillföra höga doser av opioider, vilket efter naltrexoneffektens avklingande kan resultera i en akut opioidintoxikation som kan vara livshotande. Patienter kan ha en ökad känslighet för opioidinnehållande läkemedel efter behandling med naltrexon. Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.**För fullständig information om indikation, kontraindikationer, varningar och försiktighet, biverkningar, pris och dosering, se Fass.se.** Misstänkt biverkningar bör rapporteras till www.lakemedelsverket.se och info@poaab.com.