

## SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA

### 1. NAZIV LIJEKA

Tadomon 25 mg tablete s produljenim oslobađanjem  
Tadomon 50 mg tablete s produljenim oslobađanjem  
Tadomon 100 mg tablete s produljenim oslobađanjem  
Tadomon 150 mg tablete s produljenim oslobađanjem  
Tadomon 200 mg tablete s produljenim oslobađanjem  
Tadomon 250 mg tablete s produljenim oslobađanjem

### 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka tableta s produljenim oslobađanjem sadrži tapentadol tartarat što odgovara 25 mg tapentadola.  
Svaka tableta s produljenim oslobađanjem sadrži tapentadol tartarat što odgovara 50 mg tapentadola.  
Svaka tableta s produljenim oslobađanjem sadrži tapentadol tartarat što odgovara 100 mg tapentadola.  
Svaka tableta s produljenim oslobađanjem sadrži tapentadol tartarat što odgovara 150 mg tapentadola.  
Svaka tableta s produljenim oslobađanjem sadrži tapentadol tartarat što odgovara 200 mg tapentadola.  
Svaka tableta s produljenim oslobađanjem sadrži tapentadol tartarat što odgovara 250 mg tapentadola.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari, vidjeti dio 6.1.

### 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Tableta s produljenim oslobađanjem

[25 mg]: svijetlobež, okrugla i bikonveksna tableta s produljenim oslobađanjem, promjera približno 8 mm.

[50 mg]: bijela do gotovo bijela, okrugla i bikonveksna tableta s produljenim oslobađanjem, promjera približno 12 mm.

[100 mg]: svijetložuta, duguljasta i bikonveksna tableta s produljenim oslobađanjem, duljine približno 16 mm i širine približno 7 mm.

[150 mg]: svijetloružičasta, duguljasta i bikonveksna tableta s produljenim oslobađanjem, duljine približno 18 mm i širine približno 7,5 mm.

[200 mg]: svijetlooker, duguljasta i bikonveksna tableta s produljenim oslobađanjem, duljine približno 18 mm i širine približno 7,5 mm.

[250 mg]: crveno smeđa, duguljasta i bikonveksna tableta s produljenim oslobađanjem, duljine približno 21 mm i širine približno 7,5 mm.

### 4. KLINIČKI PODACI

#### 4.1 Terapijske indikacije

Tadomon tablete s produljenim oslobađanjem indicirane su za ublažavanje:

- jake kronične боли код odraslih, koja se može adekvatno liječiti samo opioidnim analgeticima.
- jake kronične боли u djece starije od 6 godina i adolescenata, koja se može odgovarajuće liječiti samo s opioidnim analgetikom

## **4.2 Doziranje i način primjene**

### **Doziranje**

Režim doziranja treba biti individualiziran sukladno jačini boli koji se liječi, prethodnom iskustvu liječenja i mogućnosti nadziranja bolesnika.

Tadomon tablete s produljenim oslobađanjem trebaju se uzimati dvaput dnevno, približno svakih 12 sati.

### **Odrasli**

#### ***Početak terapije***

##### **Početak terapije kod bolesnika koji trenutačno ne uzimaju opioidne analgetike:**

Bolesnici bi trebali započeti liječenje s pojedinačnim dozama od 50 mg tapentadola u obliku tablete s produljenim oslobađanjem koja se primjenjuje dvaput dnevno.

##### **Početak terapije kod bolesnika koji trenutačno uzimaju opioidne analgetike:**

Kod prelaska s opioida na Tadomon tablete s produljenim oslobađanjem i odabira početne doze, treba uzeti u obzir prirodu prethodnog lijeka, primjenu i srednju dnevnu dozu. Za ovo će možda biti nužne veće početne doze Tadomon tableta s produljenim oslobađanjem za bolesnike koji trenutačno uzimaju opioide u usporedbi s onima koji prije početka liječenja s Tadomon tabletama s produljenim oslobađanjem nisu uzimali opioide.

#### ***Titracija i održavanje***

Nakon početka liječenja dozu treba individualno titrirati, pod pomnim nadzorom liječnika koji propisuje lijek, do razine koja pruža adekvatnu analgeziju i minimizira nuspojave.

Iskustvo iz kliničkih ispitivanja pokazalo je da režim titriranja u povećanjima od 50 mg tapentadola o obliku tablete s produljenim oslobađanjem dvaput dnevno svaka 3 dana bio prikladan za postizanje odgovarajuće kontrole boli kod većine bolesnika. Tableta s produljenim oslobađanjem od 25 mg tapentadola može se također koristiti za prilagodbu doze kako bi se zadovoljile individualne potrebe bolesnika.

Ukupne dnevne doze Tadomon tableta s produljenim oslobađanjem veće od 500 mg tapentadola još nisu ispitivane i stoga se ne preporučuju.

#### ***Prekid liječenja***

Simptomi ustezanja mogu nastupiti nakon naglog prekida liječenja tapentadolom (vidjeti dio 4.8).

Kada liječenje bolesnika tapentadolom više nije potrebno, savjetuje se postepeno smanjivati dozu kako bi se spriječili simptomi ustezanja.

#### ***Oštećenje funkcije bubrega***

Kod bolesnika s blagim ili umjerenim oštećenjem bubrega, prilagodba doze nije potrebna (vidjeti dio 5.2.)

Tadomon tablete s produljenim oslobađanjem nisu ispitivane u kontroliranim ispitivanjima djelotvornosti u bolesnika s teškim oštećenjem bubrega, stoga se ne preporučuje primjena kod ove populacije (vidjeti dijelove 4.4 i 5.2.).

#### ***Oštećenje funkcije jetre***

Kod bolesnika s blagim oštećenjem jetre, nije potrebno prilagođavati dozu (vidi dio 5.2.)

Tadomon tablete s produljenim oslobađanjem treba koristiti s oprezom u bolesnika s umjerenim oštećenjem jetre. Liječenje ovih bolesnika treba započeti najnižom dostupnom jačinom, tj. 25 mg tapentadola u obliku tablete s produljenim oslobađanjem, te se ne smije primjenjivati češće od jednom svaka 24 sata. Na početku terapije ne preporučuje se dnevna doza veća od 50 mg tapentadola u obliku tablete s produljenim oslobađanjem. Daljnje liječenje treba omogućiti održavanje analgezije uz prihvatljivu podnošljivost (vidjeti dijelove 4.4 i 5.2.).

Tadomon tablete s produljenim oslobađanjem nisu ispitivane u bolesnika s teškim oštećenjem jetre, stoga se primjena kod ove populacije ne preporučuje (vidjeti dijelove 4.4 i 5.2.).

*Stariji bolesnici (osobe u dobi od 65 godina i starije)*

Općenito, nije nužna prilagodba doze kod starijih bolesnika. Međutim, budući da je veća vjerojatnost da će stariji bolesnici imati smanjenu funkciju bubrega i jetre, potrebno je paziti na odabir doze kako je preporučeno (vidjeti dijelove 4.2 i 5.2).

### ***Pedijatrijska populacija***

Preporučena doza za djecu ovisi o dobi i tjelesnoj težini.

#### ***Početak terapije***

##### ***Početak terapije u bolesnika koji još ne uzimaju opioidne analgetike***

Za djecu i adolescente u dobi od 6 godina do manje od 18 godina, preporučena početna doza je 1,5 mg po kg tjelesne težine, koja se daje svakih 12 sati. Neovisno o tome, ne smije se prekoračiti početna doza od 50 mg. Od dostupnih jačina tableta, dozu od 25 mg ili 50 mg treba smatrati početnom dozom.

##### ***Početak terapije u bolesnika koji već uzimaju opioidne analgetike***

Kada se prelazi s opioida na Tadomon tablete s produljenim oslobođanjem i odabire početna doza, potrebno je uzeti u obzir svojstva prethodnog lijeka, način primjene i srednju dnevnu dozu. To bi moglo iziskivati više početne doze Tadomona za bolesnike koji već uzimaju opioide u usporedbi s bolesnicima koji prije započinjanja terapije s lijekom Tadomon tablete s produljenim oslobođanjem nisu uzimali opioide.

#### ***Titracija i održavanje***

Nakon započinjanja terapije, pod pažljivim praćenjem liječnika koji propisuje lijek, dozu treba individualno titrirati do koncentracije koja osigurava adekvatnu analgeziju a nuspojave svodi na najmanju moguću mjeru, s povećanjem doze od po 25 mg za bolesnike s tjelesnom težinom manjom od 40 kg ili povećanjem doze od 25 mg do 50 mg za bolesnike s tjelesnom težinom >40 kg, najmanje 2 dana od posljednjeg povećanja doze.

Najveća preporučena doza je 3,5 mg po kg tjelesne težine koja se daje svakih 12 sati. Prema procjeni liječnika koji propisuje lijek, treba razmotriti dostupne jačine tableta kako bi se postigla optimalna doza unutar opće preporučenog raspona doze (1,5 mg/kg do 3,5 mg/kg). Ne smije se prekoračiti ukupna doza od 500 mg na dan, tj. 250 mg svakih 12 sati. Za pojedine bolesnike je pokazana korist od doza nižih od 1,0 mg/kg.

#### ***Prekid liječenja***

Nakon naglog prestanka liječenja tapentadolom mogu nastupiti simptomi ustezanja (vidjeti dio 4.4 i dio 4.8). Kada bolesnik više ne treba terapiju tapentadolom, savjetuje se dozu postupno snižavati kako bi se spriječila pojava simptoma ustezanja.

#### ***Oštećenje funkcije bubrega***

Tadomon nije ispitana u djece i adolescenata s oštećenjem funkcije bubrega, stoga se ne preporučuje primjena u toj populaciji (vidjeti dijelove 4.4 i 5.2).

#### ***Oštećenje funkcije jetre***

Tadomon nije ispitau u djece i adolescenata s oštećenjem funkcije jetre, stoga se ne preporučuje primjena u toj populaciji (vidjeti dijelove 4.4 i 5.2).

Sigurnost i djelotvornost lijeka Tadomon u djece mlađe od 6 godina nisu još ustanovljene. Stoga se Tadomon ne preporučuje za uporabu u toj populaciji.

#### **Način primjene**

Tadomon se primjenjuje kroz usta.

Tadomon tableta s produljenim oslobođanjem mora se uzimati cijela, ne smije se dijeliti niti žvakati, kako bi se osiguralo da je održan mehanizam produljenog oslobođanja. Tadomon se treba uzimati s dovoljno tekućine. Tadomon se može uzimati s hranom ili bez nje.

Ovojnica (matriks) tablete tapentadola možda se neće u potpunosti probaviti i stoga se može eliminirati i vidjeti u stolici bolesnika. Međutim, ovaj nalaz nema klinički značaj, jer će se djelatna tvar tablete već apsorbirati.

#### **4.3 Kontraindikacije**

Tadomon tablete s produljenim oslobađanjem su kontraindicirane

- kod bolesnika s preosjetljivošću na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1
- u situacijama u kojima su djelatne tvari s djelovanjem agonista mi-opioidnih receptora kontraindicirane, tj. bolesnici sa značajnom respiratornom depresijom (u nenadziranim uvjetima ili odsutnosti opreme za reanimaciju) i bolesnici s akutnom ili teškom bronhijalnom astmom ili hiperkapnijom
- kod svakog bolesnika koji ima ili se sumnja da ima paralitički ileus
- kod bolesnika s akutnom intoksikacijom alkoholom, hypnoticima, analgeticima centralnog djelovanja ili psihotropnim djelatnim tvarima (vidjeti dio 4.5)

#### **4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi**

##### *Tolerancija i poremećaj povezan s primjenom opioida (zlouporaba i ovisnost)*

Ponavljanja primjena opioida može dovesti do razvoja tolerancije, fizičke i psihičke ovisnosti te poremećaja povezanog s primjenom opioida (engl. Opioid Use Disorder, OUD). Zlouporaba ili namjerna pogrešna uporaba opioida može za posljedicu imati predoziranje i/ili smrt. Rizik od razvoja OUD-a povećan je u bolesnika s osobnom ili obiteljskom anamnezom (roditelji ili braća i sestre) poremećaja povezanih s uzimanjem psihoaktivnih tvari (uključujući poremećaj povezan s uzimanjem alkohola), u trenutnih pušača duhana ili u bolesnika s osobnom anamnezom drugih poremećaja mentalnog zdravlja (npr. velika depresija, anksioznost i poremećaji osobnosti).

Bolesnike je potrebno pratiti radi mogućih znakova ponašanja povezanog s traženjem lijeka (npr. preuranjeni zahtjevi za novim izdavanjem lijeka). To uključuje provjeru istodobno primjenjivanih opioida i psihoaktivnih lijekova (kao što su benzodiazepini). Za bolesnike sa znakovima i simptomima OUD-a, potrebno je razmotriti savjetovanje sa specijalistom za ovisnosti.

Liječnici trebaju biti na oprezu radi simptoma ustezanja nakon ponovljene primjene tapentadol-a i izbjegavati nagli prekid terapije (vidjeti dio 4.2 i dio 4.8).

##### *Rizik od istodobne primjene sedativnih lijekova kao što su benzodiazepini ili srodne tvari*

Istodobna primjena Tadomona i sedativnih lijekova kao što su benzodiazepini ili srodne tvari može dovesti do sedacije, respiratorne depresije, kome i smrti. Zbog ovih rizika, istodobno propisivanje s ovim sedativnim lijekovima trebalo bi biti rezervirano za bolesnike za koje alternativne mogućnosti liječenja nisu moguće. Ako se donese odluka da se Tadomon propisuje istodobno sa sedativnim lijekovima, treba razmotriti smanjenje doze jednog ili oba lijeka i trajanje istodobnog liječenja treba biti što kraće.

Bolesnike treba pomno pratiti zbog znakova i simptoma respiratorne depresije i sedacije. U tom smislu, snažno se preporuča obavijestiti bolesnike i njihove skrbnike da budu upoznati s ovim simptomima (vidjeti dio 4.5).

##### *Respiratorna depresija*

Pri visokim dozama ili kod pacijenata osjetljivih na agoniste mi-opioidnih receptora, Tadomon može izazvati respiratornu depresiju povezanu s dozom. Stoga, Tadomon treba primjenjivati oprezno kod bolesnika s oštećenim respiratornim funkcijama. Treba razmotriti alternativne analgetike agoniste ne-mi-opioidnih receptora i Tadomon treba koristiti samo pod pažljivim liječničkim nadzorom uz najmanju učinkovitu dozu kod takvih bolesnika. Ako se pojavi respiratorna depresija, treba je tretirati kao bilo koju respiratornu depresiju uzrokovanu agonistima mi-opioidnih receptora (vidjeti dio 4.9).

##### *Ozljeda glave i povišeni intrakranijalni tlak*

Tadomon se ne smije koristiti kod bolesnika koji bi mogli biti posebno osjetljivi na intrakranijalne učinke zadržavanja ugljikovog dioksida, kao što su oni s dokazima povišenog intrakranijalnog tlaka, poremećene svijesti ili u komi. Analgetici s djelovanjem agonista mi-opioidnih receptora mogu prikriti

klinički tijek bolesnika s ozljedom glave. Tadomon treba oprezno primjenjivati kod bolesnika s ozljedom glave i tumorima mozga.

#### *Epileptički napadaji*

Tadomon nije sustavno procijenjen kod bolesnika s poremećajem obilježenim epileptičkim napadajima, te su takvi bolesnici isključeni iz kliničkih ispitivanja. Međutim, kao i drugi analgetici s djelovanjem mi-opioidnih agonista, Tadomon se treba propisivati oprezno kod bolesnika s anamnezom napadaja ili bilo kojeg stanja u kojem bi bolesnik bio izložen riziku od napadaja. Osim toga, tapentadol može povećati rizik od napadaja kod bolesnika koji uzimaju druge lijekove koji snižavaju prag napadaja (vidjeti dio 4.5).

#### *Oštećenje funkcije bubrega*

Tadomon nije ispitivan u kontroliranim ispitivanjima djelotvornosti kod bolesnika s teškim oštećenjem funkcije bubrega, stoga se ne preporučuje primjena kod ove populacije (vidjeti dio 4.2 i 5.2).

#### *Oštećenje funkcije jetre*

Ispitanici s blagim i umjerenim oštećenjem jetre pokazali su povećanje sistemske izloženosti za 2 i 4,5 puta, u usporedbi s ispitanicima s normalnom funkcijom jetre. Tadomon se treba primjenjivati oprezno kod bolesnika s umjerenim oštećenjem funkcije jetre (vidjeti 4.2 i 5.2), osobito na početku liječenja. Tadomon nije ispitivan kod bolesnika s teškim oštećenjem funkcije jetre, te se stoga ne preporučuje primjena kod ove populacije (vidjeti dijelove 4.2 i 5.2).

#### *Primjena kod bolesti gušterića/žučnog trakta*

Djelatne tvari s djelovanjem agonista mi-opioidnih receptora mogu uzrokovati spazam Oddijevog sfinktera. Tadomon se treba primjenjivati oprezno kod bolesnika s bolešću žučnih puteva, uključujući akutni pankreatitis.

#### *Poremećaji disanja povezani sa spavanjem*

Opijadi mogu prouzročiti poremećaje disanja povezane sa spavanjem, uključujući središnju apneju u snu (engl. *central sleep apnea*, CSA) i hipoksemiju povezanu sa spavanjem. Uporaba opioida povećava rizik od CSA na način ovisan o dozi. Kod bolesnika koji imaju CSA, razmislite o smanjenju ukupne doze opioida.

#### *Mješoviti opioidni agonisti/antagonisti*

Treba biti oprezan kada se Tadomon kombinira s miješanim mi-opioidnim agonistima/antagonistima (poput pentazocina, nalbufrina) ili djelomičnim mi-opioidnim agonistima (kao što je buprenorfín). Kod bolesnika koji primaju buprenorfín za liječenje ovisnosti o opioidima, treba razmotriti alternativne mogućnosti liječenja (kao što je privremeni prekid uzimanja buprenorfina) ako je primjena punih mi-agonista (kao što je tapentadol) neophodna u situacijama akutne boli. Pri kombiniranoj uporabi s buprenorfinom, prijavljene su veće potrebe za dozom za pune agoniste mi-receptora i u takvim je okolnostima potrebno pažljivo praćenje nuspojava kao što je respiratorna depresija.

#### *Pedijatrijska populacija*

Ista upozorenja i mjere opreza pri uporabi Tadomona vrijede za djecu, uz dodatne napomene kako slijedi:

Tadomon nije ispitivan u djece mlađe od 6 godina (vidjeti dijelove 4.1 i 4.2) stoga se primjena u ovoj populaciji ne preporučuje.

Tadomon nije sustavno procijenjen u djece i adolescenata s pretilošću, stoga pedijatrijske bolesnike s pretilošću treba opsežno nadzirati i ne smije se prekoračiti najveća preporučena doza.

Tadomon nije ispitivan u djece i adolescenata s oštećenjem funkcije bubrega ili jetre, stoga se primjena u ovoj populaciji ne preporučuje (vidjeti dijelove 4.2 i 5.2).

#### **4.5 Interakcija s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija**

*Lijekovi sa središnjim djelovanjem/depresori središnjeg živčanog sustava (SŽS), uključujući alkohol i narkotike s depresornim učinkom na SŽS*

Istodobna primjena Tadomona sa sedativnim lijekovima kao što su benzodiazepini ili drugi depresori respiratornog ili središnjeg živčanog sustava (SŽS) (drugi opioidi, antitusici ili lijekovi za nadomjesno liječenje, barbiturati, antipsihotici, H<sub>1</sub>-antihistaminici, alkohol) povećava rizik od sedacije, respiratorne depresije, kome i smrti zbog aditivnog učinka depresora na SŽS. Stoga, kada se razmišlja o kombiniranoj terapiji lijeka Tadomon s respiratornim depresorom ili depresorom SŽS, treba razmotriti smanjenje doze jednog ili oba lijeka i ograničiti trajanje istodobne primjene (vidjeti dio 4.4). Istodobna primjena opioida i gabapentinoida (gabapentina i pregabalina) povećava rizik od predoziranja opioidima, respiratorne depresije i smrti.

#### *Miješani opioidni agonisti/antagonisti*

Treba biti oprezan kada se Tadomon kombinira s miješanim mi-opioidnim agonistima/antagonistima (poput pentazocina, nalbufina) ili djelomičnim mi-opioidnim agonistima (kao što je buprenorfín) (vidjeti i dio 4.4).

Tadomon može izazvati konvulzije i povećati mogućnost da selektivni inhibitori ponovne pohrane serotonina (SSRI), inhibitori ponovne pohrane serotonina-noradrenalina (SNRI), triciklički antidepresivi, antipsihotici i drugi lijekovi koji snižavaju prag napadaja mogu prouzročiti konvulzije.

Prijavljeni su serotonininski sindrom u vremenskoj vezi s terapijskom primjenom tapentadola kombiniranog sa serotoninergičkim lijekovima kao što su selektivni inhibitori ponovne pohrane serotonina (SSRI), inhibitori ponovne pohrane serotonina-noradrenalina (SNRI) i triciklički antidepresivi.

Serotonininski sindrom je vjerljiv kada se primijeti jedno od sljedećeg:

- spontani klonus
- inducibilni ili očni klonus s uznenirenošću ili dijaforezom
- tremor i hiperrefleksija
- hipertonija i tjelesna temperatura > 38°C i inducibilni očni klonus.

Prekid primjene serotoninergičkih lijekova obično dovodi do brzog poboljšanja stanja. Liječenje ovisi o prirodi i ozbiljnosti simptoma.

Glavni put eliminacije tapentadola je konjugacija s glukuronskom kiselinom koja je posredovana preko uridin difosfat transferaze (UGT), uglavnom izoforma UGT1A6, UGT1A9 i UGT2B7. Dakle, istodobna primjena s jakim inhibitorima ovih izoenzima (npr. ketokonazol, flukonazol, meklofenamatna kiselina) može dovesti do povećane sistemske izloženosti tapentadolu (vidjeti dio 5.2).

Kod bolesnika na liječenju tapentadolom, potrebno je biti na oprezu ako istodobna primjena lijekova koji induciraju jake enzime (npr. rifampicin, fenobarbital, gospina trava (*hypericum perforatum*)) počne ili prestane, jer to može dovesti do smanjene djelotvornosti ili rizika od nuspojava.

Liječenje Tadomonom treba izbjegavati kod bolesnika koji primaju inhibitore monoamin oksidaze (MAO) ili koji su ih uzimali u posljednjih 14 dana zbog mogućih aditivnih učinaka na sinaptičke koncentracije noradrenalina koji mogu dovesti do štetnih kardiovaskularnih događaja, kao što je hipertenzivna kriza (vidjeti dio 4.4).

## **4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje**

### *Trudnoća*

Podaci o primjeni tapentadola u trudnica su ograničeni.

Ispitivanja na životnjama nisu pokazala teratogene učinke. Međutim, uočeni su odgođeni razvoj i embriotoksičnost pri dozama koje su rezultirale preteranom farmakologijom (učinci na SŽS povezani s mi-opioidima kod doziranja iznad terapijskog raspona). Učinci na postnatalni razvoj već su uočeni

kod majčinskog NOAEL-a (eng. *no observed adverse effect level (NOAEL)*) - razina izloženosti pri kojoj nisu opaženi štetni učinci) (vidjeti dio 5.3). Tadomon se smije koristiti tijekom trudnoće samo ako potencijalna korist opravdava potencijalni rizik po fetus. Dugotrajnoj uporabi opioida u majke tijekom trudnoće također je izložen i fetus. U novorođenčeta se posljedično može razviti neonatalni sindrom ustezanja (engl. *neonatal withdrawal syndrome*, NOWS). NOWS može biti po život opasno stanje ako se ne prepozna i ne liječi. Za novorođenče treba odmah imati spreman antidot.

#### *Trudovi i porod*

Učinak tapentadola na trudove i porod kod ljudi nije poznat. Tadomon se ne preporuča za primjenu kod žena tijekom i neposredno prije trudova i poroda. Zbog aktivnosti tapentadola, agonista mi-opioidnih receptora, treba pratiti novorođenčad čije su majke uzimale tapentadol zbog respiratorne depresije.

#### *Dojenje*

Nema podataka o izlučivanju tapentadola u majčino mlijeko. Iz ispitivanja provedenog na mладuncima štakora koju su dojile ženke koje su primale tapentadol, zaključeno je da se tapentadol izlučuje u mlijeko (vidjeti dio 5.3). Stoga se ne može isključiti rizik po dojenče. Tadomon se ne smije koristiti tijekom dojenja.

#### *Plodnost*

Nema dostupnih podataka o učinku Tadomona na plodnost ljudi. U ispitivanju plodnosti i ranog embrionalnog razvoja, nisu uočeni učinci na reproduktivne parametre kod mužjaka ili ženki štakora (vidjeti dio 5.3)

### **4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima**

Tadomon može imati veliki utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima zbog činjenice da može štetno djelovati na funkcije središnjeg živčanog sustava (vidjeti dio 4.8). To se može očekivati posebno na početku liječenja, pri svakoj promjeni doze, kao i u vezi s primjenom alkohola ili lijekova za smirenje (vidjeti dio 4.4). Bolesnike treba upozoriti je li dopuštena vožnja ili rukovanje strojevima.

### **4.8 Nuspojave**

Nuspojave na lijek koje su imali bolesnici u placebom kontroliranim ispitivanjima provedenim s tapentadolom bile su pretežno blage i umjerene jačine. Najčešće nuspojave lijeka bile su u gastrointestinalnom i središnjem živčanom sustavu (mučnina, omaglica, zatvor, glavobolja i somnolencija).

U tablici u nastavku navedene su nuspojave lijeka koje su identificirane u kliničkim ispitivanjima provedenih s lijekovima tapentadola s produljenim oslobođanjem. Navedene su prema klasi organskog sustava i učestalosti. Učestalosti su definirane kao vrlo česte ( $\geq 1/10$ ); česte ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); manje česte ( $\geq 1/1000, < 1/100$ ); rijetke ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$ ); vrlo rijetke ( $< 1/10\ 000$ ), nepoznate (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

NUSPOJAVE					
Organski sustav	Učestalost				
	Vrlo često	Često	Manje često	Rijetko	Nepoznato
Poremećaji imunološkog sustava			Preosjetljivost na lijek*		
Poremećaji metabolizma i prehrane		Smanjen apetit	Gubitak težine		

<b>Psihijatrijski poremećaji</b>		Anksioznost, depresivno raspoloženje, poremećaj spavanja, nervosa, nemir	Dezorientiranost, konfuzno stanje, uzinemirenost, poremećaji percepcije, neuobičajeni snovi, euforično raspoloženje	Ovisnost o drogama, abnormalno razmišljanje	Delirij**
<b>Poremećaji živčanog sustava</b>	Omaglica, somnolencija, glavobolja	Poremećaj pažnje, tremor, nevoljne kontrakcije mišića	Smanjena razina svijesti, oštećenje pamćenja, oštećena mentalna funkcija, sinkopa, sedacija, poremećaj ravnoteže, dizartrija, hipoestezija, parestezija	Konvulzije, presinkopa, nenormalna koordinacija	
<b>Poremećaji oka</b>			Vizualni poremećaj		
<b>Srčani poremećaji</b>			Povećana srčana frekvencija, Smanjena srčana frekvencija, palpitacije		
<b>Krvožilni poremećaji</b>		Navale crvenila	Snižen krvni tlak		
<b>Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja</b>		Dispneja		Respiratorna depresija	
<b>Poremećaji probavnog sustava</b>	Mučnina, konstipacija	Povraćanje, dijareja, dispepsija	Nelagoda u trbuhu	Oslabljeno pražnjenje želuca	
<b>Poremećaji kože i potkožnog tkiva</b>		Pruritus, hiperhidroza, osip	Urtikarija		
<b>Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava</b>			Odgoda pri mokrenju, polakizurija		
<b>Poremećaji reproduktivnog sustava i dojki</b>			Seksualna disfunkcija		
<b>Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene</b>		Astenija, umor, osjećaj	Sindrom ustezanja lijeka, nenormalan osjećaj,	Osjećaj pijanosti, osjećaj	

		promjene tjelesne temperature, suhoća sluznice, edem	razdražljivost	opuštenosti	
--	--	--	----------------	-------------	--

\* Nakon stavljanja lijeka u promet prijavljeni su rijetki događaji angioedema, anafilaksije i anafilaktičkog šoka.

\*\* Slučajevi delirija nakon stavljanja lijeka u promet uočeni su kod bolesnika s dodatnim čimbenicima rizika kao što su rak i starija dob.

Klinička ispitivanja provedena s tabletama tapendola s produljenim oslobođanjem s izloženošću bolesnika do 1 godine pokazala su malo dokaza o simptomima ustezanja nakon naglog prekida i, kada su se pojavili bili su općenito klasificirani kao blagi. Ipak, liječnici bi trebali paziti na simptome ustezanja (vidjeti dio 4.2) i ako se pojave sukladno tome liječiti pacijente.

Poznato je da je rizik od suicidalnih misli i izvršenja suicida veći kod pacijenata koji pate od kronične boli. Osim toga, lijekovi s izraženim utjecajem na monoaminergički sustav povezani su s povećanim rizikom od suicidalnosti kod bolesnika koji pate od depresije, osobito na početku liječenja. Za tapentadol podaci iz kliničkih ispitivanja i izvješća nakon stavljanja lijeka u promet ne pružaju dokaze o povećanom riziku.

#### Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja nakon odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: navedenog u Dodatu V.\*

#### ***Pedijatrijska populacija***

Očekuje se da će učestalost, vrsta i težina nuspojava u djece i adolescenata liječenih lijekom Tadomon biti iste kao u odraslih liječenih ovim lijekom. U dovršenom pedijatrijskom ispitivanju nisu utvrđena nova sigurnosna pitanja ni za jednu od ispitivanih dobnih skupina. Dostupni su ograničeni podaci iz kliničkih ispitivanja o simptomima ustezanja u djece koja su koristila formulaciju tapentadola s produljenim oslobođanjem.

#### **4.9 Predoziranje**

##### *Simptomi*

Iskustvo ljudi s predoziranjem tapentadolom vrlo je ograničeno. Neklinički podaci upućuju na to da se nakon intoksikacije tapentadolom mogu očekivati simptomi slični onima kod drugih analgetika centralnog djelovanja s agonističkim djelovanjem na mi-opioidne receptore. U načelu, ti simptomi uključuju, obzirom na kliničko okruženje, posebno miozu, povraćanje, kardiovaskularni kolaps, poremećaje svijesti do kome, konvulzije i respiratornu depresiju do respiratornog zastoja.

##### *Zbrinjavanje*

Zbrinjavanje predoziranja treba biti usmjereno na liječenje simptoma mi-opioidnog agonizma. Primarnu pozornost treba posvetiti ponovnom uspostavljanju prohodnosti dišnih putova i uspostavljanju potpomognute ili kontrolirane ventilacije kada se sumnja na predoziranje tapentadolom. Čisti antagonisti opioidnih receptora kao što je nalokson specifični su antidoti za respiratornu depresiju koja je posljedica predoziranja opioidima. Respiratorna depresija nakon predoziranja može trajati dulje od trajanja djelovanja antagonista opioidnih receptora. Primjena antagonista opioidnih receptora nije zamjena za kontinuirano praćenje dišnih puteva, disanja i cirkulacije nakon predoziranja opioidima. Ako je odgovor na antagoniste opioidnih receptora suboptimalan ili je samo kratak po prirodi, treba primijeniti dodatnu dozu antagonista (npr. naloksona) prema uputama proizvođača lijeka.

Može se razmotriti gastrointestinalna dekontaminacija kako bi se eliminirala neapsorbirana djelatna tvar. Dekontaminacija probavnog sustava aktivnim ugljenom ili ispiranjem želuca može se razmotriti

unutar 2 sata nakon uzimanja. Prije pokušaja dekontaminacije gastrointestinalnog trakta, treba paziti da se osiguraju dišni putevi.

## 5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

### 5.1 Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: analgetici; opioidi; drugi opioidi

ATC kod: N02AX06

Tapentadol je jak analgetik s osobinama  $\mu$ -agonističkog opioida i dodatnim svojstvima inhibicije ponovne pohrane noradrenalina. Tapentadol ispoljava svoje analgetske učinke izravno bez farmakološki aktivnog metabolita.

Tapentadol je pokazao djelotvornost na nekliničkim modelima nociceptivne, neuropatske, visceralne i upalne boli. Djelotvornost je potvrđena u kliničkim ispitivanjima tapentadol tableta s produljenim oslobođanjem kod nociceptivnih i neuropatskih kroničnih bolnih stanja.

Ispitivanja kod boli uslijed osteoartritisa i kronične križobolje pokazala su sličnu analgetsku učinkovitost tapentadola u odnosu na jaki opioid koji se koristio kao komparator. U ispitivanju kod bolne dijabetičke periferne neuropatije tapentadol se pokazao djelotvornijim od placeba.

Učinci na kardiovaskularni sustav: u temeljitu ispitivanju QT-a na ljudima nije prikazan učinak višestrukih terapijskih i supraterapijskih doza tapentadola na QT interval. Slično tomu, tapentadol nije imao relevantan učinak na druge EKG parametre (srčana frekvencija, PR interval, trajanje QRS-a, morfologiju T-vala ili U-vala).

#### *Pedijatrijska populacija*

Proširenje indikacije na djecu stariju od 6 godina temelji se na ekstrapolaciji usklađenosti izloženosti podržanoj simulacijama popPK modeliranja. S preporučenim dozama u djece dosegnuta je slična izloženost tapentadolu kao i u odraslih.

Randomizirano, aktivno kontrolirano, otvoreno ispitivanje neinferiornosti (KF5503/66) provedeno je u 69 djece u dobi od 6 do manje od 18 godina s jakom boli, za koju se očekivalo da će zahtijevati liječenje opioidima u trajanju od najmanje 14 dana. 45 od ove djece randomizirano je za liječenje tapentadolom produljenog oslobođanja. Tijekom 14-dnevног razdoblja liječenja, djeca su liječena dozama prilagođenima težini, između 25 mg i 250 mg tapentadola produljenog oslobođanja dvaput na dan ili ekvivalentnim dozama usporednog lijeka.

Sigurnosni profil tapentadola produljenog oslobođanja u ove djece bio je usporediv s usporednim lijekom i sličan sigurnosnom profilu opaženom u odraslih liječenih tapentadolom produljenog oslobođanja. Sigurnosni profil tapentadola s produljenim oslobođanjem održan je u 9 djece tijekom produženog perioda otvorenog kliničkog ispitivanja, u trajanju do jedne godine.

#### *Podaci nakon stavljanja lijeka u promet*

Provedene su dvije studije nakon stavljanja lijeka u promet koje su se bavile praktičnom primjenom tapentadola.

Djelotvornost tapentadol tableta s produljenim oslobođanjem potvrđena je u multicentričnom, randomiziranom, dvostruko slijepom ispitivanju paralelnih skupina s pacijentima koji pate od križobolje s neuropatskom komponentom (KF5503/58). Smanjenje prosječnog intenziteta boli bilo je slično u skupini liječenoj tapentadolom i usporednoj liječenoj skupini, tj. koja je primala kombinaciju tapentadol tableta s produljenim oslobođanjem i pregabalin tableta s trenutnim oslobođanjem.

U otvorenom, multicentričnom, randomiziranom ispitivanju s pacijentima koji imaju tešku kroničnu križobolju s neuropatskom komponentom (KF5503/60), tapentadol tablete s produljenim oslobođanjem bile su povezane sa značajnim smanjenjem prosječnog intenziteta boli.

### 5.2 Farmakokinetička svojstva

#### *Apsorpcija*

Prosječna absolutna bioraspoloživost nakon primjene jedne doze (natašte) tapentadola iznosi približno 32% zbog ekstenzivnog metabolizma prvog prolaska. Maksimalne serumske koncentracije tapentadola opažene su između 3 i 6 sata nakon primjene tableta s produljenim oslobađanjem.

Nakon primjene tableta s produljenim oslobađanjem u rasponu terapijskih doza uočeno je povećanje AUC proporcionalno dozi (najvažniji parametar izloženosti za formulacije s produljenim oslobađanjem).

Ispitivanje višestrukih doza s doziranjem dvaput dnevno primjenom tapentadola od 86 mg i 172 mg primijenjenih u obliku tableta s produljenim oslobađanjem pokazalo je omjer akumulacije od oko 1,5 za ishodišnu djelatnu tvar koji je prvenstveno određen intervalom doziranja i prividnim poluvijekom tapentadola.

#### *Učinak hrane*

AUC i Cmax povećali su se za 8% odnosno 18%, kada su tablete s produljenim oslobađanjem primijenjene nakon doručka s visokim udjelom masti i kalorija. Procijenjeno je da je ovo bez kliničke važnosti jer spada u normalnu međusubjektну varijabilnost PK parametara tapentadola. Tadomon tablete s produljenim oslobađanjem mogu se davati sa ili bez hrane.

#### *Distribucija*

Tapentadol je široko rasprostranjen po cijelom tijelu. Nakon intravenske primjene, volumen distribucije ( $V_d$ ) za tapentadol je  $540 \pm 98$  l. Vezanje na proteine u serumu je nisko i iznosi oko 20%.

#### *Biotransformacija*

Kod ljudi metabolizam je tapentadola opsežan. Metabolizira se oko 97% ishodišnog spoja. Glavni put metabolizma tapentadola je konjugacija s glukuronskom kiselinom da bi se stvorili glukuronidi. Nakon oralne primjene približno 70% doze izlučuje se urinom u obliku konjugiranih oblika (55% glukuronida i 15% sulfata tapentadola). Uridin difosfat glukuronil transferaza (UGT) primarni je enzim uključen u glukuronidaciju (uglavnom izoforme UGT1A6, UGT1A9 i UGT2B7). Ukupno 3% djelatne tvari izlučuje se urinom kao nepromijenjena djelatna tvar. Tapentadol se dodatno metabolizira u N-desmetil tapentadol (13%) pomoću CYP2C9 i CYP2C19 i u hidroksi tapentadol (2%) putem CYP2D6, koji se dalje metaboliziraju konjugacijom. Stoga je metabolizam djelatne tvari posredovan sustavom citokroma P450 manje važan od konjugacije faze 2.

Nijedan od metabolita ne doprinosi analgetskom djelovanju.

#### *Eliminacija*

Tapentadol i njegovi metaboliti izlučuju se gotovo isključivo (99%) putem bubrega. Krajnji poluvijek u prosjeku iznosi 5-6 sati nakon oralne primjene. Ukupni klirens je  $1530 \pm 177$  ml/min.

#### *Posebne populacije*

##### *Stariji bolesnici*

Prosječna izloženost (AUC) tapentadolu bila je slična u ispitivanju kod starijih ispitanika (65-78 godina) u usporedbi s mladim odraslim osobama (19-43 godine starosti), sa 16% nižim srednjim C<sub>max</sub> uočenim kod skupine starijih ispitanika u usporedbi s mladim odraslim ispitanicima.

#### *Oštećenje funkcije bubrega*

AUC i Cmax tapentadola bili su usporedivi u ispitanika s različitim stupnjevima bubrežne funkcije (od normalne do teško oštećene). Nasuprot tome, uočeno je povećanje izloženosti (AUC) tapentadol-O-glukuronidu s povećanjem stupnja oštećenja bubrega. AUC tapentadol-O-glukuronida kod ispitanika s blagim oštećenjem bubrega je 1,5 puta veći, umjerenim oštećenjem bubrega 2,5 puta veći i teškim oštećenjem bubrega 5,5 puta veći u usporedbi s normalnom funkcijom bubrega.

#### *Oštećenje funkcije jetre*

Primjena tapentadola rezultirala je većom izloženošću i serumskim razinama tapentadola kod ispitanika s oštećenom funkcijom jetre u usporedbi s ispitanicima s normalnom funkcijom jetre. Omjer farmakokinetičkih parametara tapentadola za skupine s blagim i umjerenim oštećenjem jetre u usporedbi sa skupinom s normalnom funkcijom jetre bio je 1,7 odnosno 4,2 za AUC; 1,4 i 2,5 za C<sub>max</sub>.

te 1.2 i 1.4 za  $t_{1/2}$ . Stopa formiranja tapentadol-O-glukuronida bila je niža kod ispitanika s povećanim oštećenjem funkcije jetre.

#### *Farmakokinetičke interakcije*

Tapentadol se uglavnom metabolizira fazom 2, glukuronidacijom, a samo mala količina se metabolizira oksidativnim putevima faze 1.

Budući da je glukuronidacija sustav visokog kapaciteta/niskog afiniteta, koji nije lako zasićen čak ni u bolesti, i kako su terapijske koncentracije djelatnih tvari općenito znatno ispod koncentracija potrebnih za potencijalnu inhibiciju glukuronidacije, malo je vjerojatno da će se dogoditi neke klinički značajne interakcije uzrokovane metabolizmom faze 2. U nizu ispitivanja interakcija lijek-lijek primjenom paracetamola, naproksena, acetilsalicilatne kiseline i probenecida, istražen je mogući utjecaj ovih djelatnih tvari na glukuronidaciju tapentadola. Kada su za ispitivanja interakcija korištene djelatne tvari naproksen (500 mg dva puta dnevno tijekom 2 dana) i probenecid (500 mg dvaput dnevno tijekom 2 dana) došlo je do porasta AUC tapentadola za 17%, odnosno 57%. Sveukupno, u ovim ispitivanjima nisu primjećeni klinički značajni učinci na serumske koncentracije tapentadola.

Nadalje, provedena su ispitivanja interakcije tapentadola s metokloprandom i omeprazolom kako bi se ispitalo mogući utjecaj ovih djelatnih tvari na apsorpciju tapentadola. Ova ispitivanja također nisu pokazala nikakve klinički značajne učinke na koncentracije tapentadola u serumu.

*In vitro* ispitivanja nisu otkrile nikakav potencijal tapentadola da inhibira niti inducira enzime citokroma P450. Stoga je malo vjerojatno da će doći do klinički značajnih interakcija posredovanih sustavom citokroma P450.

Vezanje tapentadola na proteine plazme je nisko (približno 20%). Stoga je mala vjerojatnost da će doći do farmakokinetičkih interakcija lijek-lijek istiskivanjem s mjesta vezanja na proteinima.

#### *Pedijatrijska populacija*

##### *Apsorpcija*

Primjenom doziranja prilagođenog težini, opažene srednje koncentracije tapentadola u serumu u pedijatrijskoj populaciji bile su u rasponu koncentracija opaženih u odraslih ispitanika.

##### *Učinak hrane*

Nije provedeno namjensko ispitivanje učinka hrane u djece i adolescenata. U ispitivanju faze II/III koje je provedeno na djeci i adolescentima tapentadol davan je neovisno o unosu hrane.

Na temelju podataka o učinkovitosti dobivenih tijekom ispitivanja kod djece i adolescenata, čini se da učinak hrane nije od kliničke važnosti. Tapentadol može se uzimati s ili bez hrane.

#### *Distribucija*

Na temelju farmakokinetičke populacijske analize, srednji ( $\pm$  SD) prividni volumen distribucije (V/F) tapentadola nakon primjene tapentadol tableta s produljenim oslobađanjem kroz usta u pedijatriji bio je 528 l ( $\pm$  227 l) za djecu u dobi od 6 godina do manje od 12 godina. godina i 795 l ( $\pm$  220 l) za djecu od 12 godina do manje od 18 godina.

#### *Biotransformacija*

U ljudi u dobi od 5 mjeseci ili više metabolizam tapentadola je opsežan.

#### *Eliminacija*

Na temelju farmakokinetičke populacijske analize, srednji ( $\pm$  SD) prividni oralni klirens (CL/F) tapentadola nakon primjene tapentadol tableta s produljenim oslobađanjem kroz usta u pedijatriji bio je 135 l/h ( $\pm$  51 l/h) za djecu u dobi od 6 godina do manje od 12 godina i 180 l/h ( $\pm$  45 l/h) za djecu od 12 godina do manje od 18 godina.

#### *Posebne populacije*

##### *Oštećenje funkcije bubrega i jetre*

Tapentadol nije ispitana u djece i adolescenata s oštećenjem funkcije bubrega i jetre.

#### *Farmakokinetičke interakcije*

Nisu provedena namjenska ispitivanja interakcija među lijekovima u djece i adolescenta.

### **5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene**

Tapentadol nije bio genotoksičan u bakterijama u Amesovom testu. U *in vitro* testu kromosomske aberacije uočeni su dvosmisleni nalazi, ali kada je test ponovljen, rezultati su bili jasno negativni. Tapentadol nije bio genotoksičan *in vivo*, koristeći dvije mјere ishoda kromosomske aberacije i neplanirane sinteze DNA, kada je ispitivan do najveće podnošljive doze. Dugotrajne studije na životnjama nisu identificirale potencijalni karcinogeni rizik relevantan za ljude.

Tapentadol nije utjecao na plodnost mužjaka ili ženki u štakora, ali je kod visokih doza smanjeno *in utero* preživljavanje. Nije poznato je li to posredovano preko mužjaka ili ženke. Tapentadol nije pokazao teratogene učinke kod štakora i kunića nakon intravenske i supkutane izloženosti; međutim, uočeni su odgođeni razvoj i embriotoksičnost nakon primjene doza što je rezultiralo pretjeranom farmakologijom (učinci na SŽS povezani uz mi-opiodne receptore kod doziranja iznad terapijskog raspona). Nakon intravenskog doziranja štakora uočeno je smanjenje *in utero* preživljavanja. Kod štakora tapentadol je prouzročio povećanu smrtnost mladunaca F1 koji su bili izravno izloženi putem mlijeka između 1. i 4. dana nakon okota već u dozama koje nisu izazivale toksičnost kod majke. Nije bilo učinaka na neurobihevioralne parametre.

Izlucivanje u majčino mlijeko ispitano je kod mladunaca štakora koje su dojile ženke koje su primale doze tapentadola. Mladunci su ovisno o dozi bili izloženi tapentadolu i tapentadol O-glukuronidu. Zaključeno je da se tapentadol izlučuje u mlijeko.

Juvenilni štakori liječeni su od postnatalnog dana 6. do 90., što je pokrilo razdoblje razvoja koje odgovara dojenčadi, djetinjstvu i adolescenciji u ljudi. Tijekom prva 3 dana liječenja primijećena je brojčano veća incidencija smrtnosti pri dozama od  $\geq 25$  mg/kg/dan s izloženošću tapentadolu u plazmi na najnižoj razini opaženih štetnih događaja (LOAEL) usporedivoj s predviđenom kliničkom izloženošću u plazmi u djece. Tapentadol je dobro podnosila mladunčad starija od 10 dana. Nije bilo kliničkih znakova povezanih s liječenjem, učinaka na tjelesnu težinu, konzumaciju hrane, ranijeg odbića ili reproduktivnog razvoja, rast dugih kostiju, motoričku aktivnost, ponašanje ili učenje i pamćenje. Težina organa i makroskopska ili mikroskopska procjena nisu pokazale promjene povezane s liječenjem. Tapentadol nije utjecao na spolni razvoj, parametre parenja ili trudnoće u liječenih životinja.

## **6. FARMACEUTSKI PODACI**

### **6.1 Popis pomoćnih tvari**

#### Jezgra tableta, sve jačine:

povidon  
celuloza, mikrokristalična  
hipromeloza  
silicijev dioksid, koloidni, bezvodni  
magnezijev stearat.

#### Ovojnica tablete, 25 mg i 250 mg:

hipromeloza (E464)  
polidekstroza (E1200)  
titanijev dioksid (E171)  
maltodekstrin  
trigliceridi, srednje duljine lanca  
željezov oksid, žuti (E172)  
željezov oksid, crni (E172)  
željezov oksid, crveni (E172).

Ovojnica tablete, 50 mg:  
hipromeloza (E464)  
polidekstroza (E1200)  
titanijev dioksid (E171)  
maltodekstrin  
trigliceridi, srednje duljine lanca.

Ovojnica tablete, 100 mg:  
hipromeloza (E464)  
polidekstroza (E1200)  
titanijev dioksid (E171)  
maltodekstrin  
trigliceridi, srednje duljine lanca  
željezov oksid, žuti (E172).

Ovojnica tablete, 150 mg i 200 mg:  
hipromeloza (E464)  
polidekstroza (E1200)  
titanijev dioksid (E171)  
maltodekstrin  
trigliceridi, srednje duljine lanca  
željezov oksid, žuti (E172)  
željezov oksid, crveni (E172).

## **6.2 Inkompatibilnosti**

Nije primjenjivo

## **6.3 Rok valjanosti**

3 godine

## **6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka**

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

## **6.5 Vrsta i sadržaj spremnika**

PVC/PVdC/PVC//Alu blister koji sadrži 7, 28, 30, 60 i 100 tableta s produljenim oslobađanjem.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

## **6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje**

Nema posebnih zahtjeva.

## **7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

G.L. Pharma GmbH,  
Schlossplatz 1, Lannach,  
8502 Steiermark,  
Austrija

## **8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Tadomon 25 mg tablete s produljenim oslobađanjem: HR-H-427382092  
Tadomon 50 mg tablete s produljenim oslobađanjem: HR-H-266494903  
Tadomon 100 mg tablete s produljenim oslobađanjem: HR-H-723143267  
Tadomon 150 mg tablete s produljenim oslobađanjem: HR-H-369735143  
Tadomon 200 mg tablete s produljenim oslobađanjem: HR-H-697158617  
Tadomon 250 mg tablete s produljenim oslobađanjem: HR-H-239998607

**9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA**

07. srpnja 2022./-

**10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

5. lipnja 2025.