



## Oxikodon + Naloxon oralt

(ex Targiniq) depottabletter

Läkemedlet innehåller två aktiva substanser, den högre styrkan avser oxikodon.

### INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Depottabletter (ex Targiniq) innehållande oxikodon + naloxon, den högre styrkan avser oxikodon:

- 5 + 2,5 mg
- 10 + 5 mg
- 20 + 10 mg
- 40 + 20 mg

### ADMINISTRERING

Oralt: Depottabletterna måste sväljas hela och får inte delas, krossas eller tuggas.

### HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

#### Oxikodon + naloxon (registrerad produkt)

Depottablett

Förvaras vid högst 25 °C. Gäller samtliga styrkor.

### VANLIG INDIKATION OCH DOS

#### Smärta och profylax mot opioidinducerad förstoppning

Doserna nedan avser mängden oxikodon.

I första hand ska oxikodon och naloxon ordineras som separata läkemedel. Kombinationspreparat (ex Targiniq) kan användas i undantagsfall och ska ordineras i samråd med smärtläkare.

Nedanstående doser är initialdoser, justera efter respons.

Barn 8 - 11 år (över 25 kg): 5 mg x 2

Barn 12 - 18 år: 10 mg x 2

Vid genombrottsmärta kan vid behovs dos ges i form av snabbverkande kapsel/tablett eller oral lösning oxikodon i dosering 0,1 - 0,2 mg/kg. Se annan instruktion.





## Oxikodon + Naloxon oralt (ex Targiniq) depottabletter

### ÖVRIG INFORMATION

Administrering och dosering ska individualiseras, hänsyn bör tas till smärtans natur och svårighetsgrad samt patientens allmäntillstånd. Det är viktigt att optimera doseringen vid behandling av akut smärta. Tre till fem dagars behandling är ofta tillräckligt.

Vid utsättande efter minst 6 dygns opioidbehandling bör dosen successivt minskas. Initial dosminskning med 20 - 40 %, därefter gradvis dosminskning med 10 - 20 % per dygn under ca 5 dygn. Dosminskningen bör ta hänsyn till individuella faktorer, hur lång tid opioidbehandling har pågått och förutsätter att patienten ej har smärta. Som tumregel behövs längre tid för uttrappningen (upp till 2 - 3 gånger) än den tid läkemedel har använts i smärt-/sederingssyfte. Förslag till nedtrappning vid långtidsanvändning finns på Janusinfo, se Referenser.

Vid övergång från intravenös till oral administrering bör dygnsdosen höjas 1,3 - 2 gånger på grund av lägre biotillgänglighet (ca 60 - 80 % biotillgänglighet). Biotillgängligheten är högre för oralt oxikodon jämfört med oralt morfin.

Oxikodon är en opioid med effekt även på kappa-receptorn. Kappa-receptorer finns perifert i bukorganen och oxikodon kan ha en fördel vid behandling av visceral smärta jämfört med övriga opioider.

Biotillgängligheten för naloxon efter oral administrering är mindre än 3 % och ger därmed endast lokal effekt i tarmen (motverkar opioidinducerad förstoppning).

Antidot: naloxon iv.



## Oxikodon + Naloxon oralt (ex Targiniq) depottabletter



### REFERENS/LÄNK

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnfc/current/>

FASS

<http://www.fass.se/LIF/startpage?userType=0>

Internetadress ePed - Referenser, Riktlinjer för smärtbehandling vid Astrid Lindgrens Barnsjukhus

<http://eped.se/referenser/>

Internetadress SFBABI - Riktlinjer för smärtbehandling hos barn, Akut och postoperativ smärta

<https://sfai.se/riktlinje/riktlinjetrad/>

janusinfo.org Rekommendationer för utsättning av opioider

<https://www.janusinfo.se/behandling/expertgruppsutlatanden/smartaochreumatologiskasjukdomar>

Micromedex

PubMed PMID Kinnunen M et al. Updated Clinical Pharmacokinetics and Pharmacodynamics of Oxycodone. Clin Pharmacokinet. 2019 Jun;58(6):705-725.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30652261>

PubMed PMID Thigpen JC, Odle BL, Harirforoosh S. Opioids: A Review of Pharmacokinetics and Pharmacodynamics in Neonates, Infants, and Children. Eur J Drug Metab Pharmacokinet. 2019 Oct;44(5):591-609.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31006834>

Rekommendation , (Grade 2C)

<https://www.gradeworkinggroup.org/>

UpToDate

<http://www.uptodate.com>

---

### EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Ellen Norrhäll

ePedID: 4889

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 2

Lokal kontakt: [www.eped.se/kontakt](http://www.eped.se/kontakt)

Giltig fr o m: 2024-10-08

**KONTROLLERA ATT UTSKRIVEN KOPIA ÄR GILTIG. NY VERSION KAN HA SKAPATS SEDAN UTSKRIFT**