M-STADA® 10 mg Retardtabletten M-STADA® 30 mg Retardtabletten M-STADA® 60 mg Retardtabletten M-STADA® 100 mg Retardtabletten M-STADA® 200 mg Retardtabletten

Morphinhydrochlorid 3H₂O

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 die gleichen 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. Was in dieser Packungsbeilage steht Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn bei Ihnen starke
- 1. Was ist M-STADA® und wofür wird es angewendet? 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von M-STADA® beachten?
- 3. Wie ist M-STADA® einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist M-STADA® aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- 1. Was ist M-STADA® und wofür wird es

angewendet? M-STADA® ist ein sehr stark wirkendes Analgetikum

(Schmerzmittel). Es wird angewendet zur langfristigen Linderung starker und stärkster Schmerzen, die mit anderen Schmerzmitteln nicht ausreichend gelindert werden können. Es soll nicht zur Behandlung leichter Schmerzen angewendet werden. M-STADA® setzt den Wirkstoff gleichmäßig über einen

Wirkung länger an, so dass es ausreicht, die Retardtabletten alle 12 Stunden einzunehmen. 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von

langen Zeitraum frei. Dadurch hält die schmerzlindernde

M-STADA® beachten?

M-STADA® darf NICHT eingenommen werden wenn Sie allergisch gegen Morphinhydrochlorid oder

- einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, wenn Sie an einer Atemwegserkrankung leiden
- oder aus anderen Gründen Atembeschwerden • wenn die Schleimsekretion in Ihren Atemwegen gestört ist,
- wenn Sie ein Krampfleiden (Epilepsie) oder eine Kopfverletzung haben, • wenn Sie einen Darmverschluss haben,
- wenn plötzlich Beschwerden im Bauchraum auftreten oder Sie unter Verdauungsstörungen
- (verzögerte Magenentleerung) leiden, wenn Sie eine Lebererkrankung haben, wenn Sie vor kurzem Alkohol getrunken oder
- Schlafmittel eingenommen haben.
- M-STADA® darf nicht an Kinder unter 1 Jahr verabreicht

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker,

M-STADA® darf nur mit besonderer Vorsicht angewendet werden:

• wenn Sie an einer eingeschränkten Atemfunktion

bevor Sie M-STADA® einnehmen.

- wenn Sie an einer eingeschränkten Leber- und/ oder Nierenfunktion leiden, wenn Sie an Herzproblemen leiden.
- wenn Sie gleichzeitig sogenannte MAO-Hemmstoffe
- (bestimmte Arzneimittel zur Behandlung depressiver
- Erkrankungen) einnehmen oder weniger als 2 Wochen zuvor eingenommen haben, wenn bei Ihnen eine Abhängigkeit von Opiaten besteht oder früher einmal bestanden hat
- wenn Sie an erhöhtem Hirndruck oder niedrigem Blutdruck leiden,
- wenn Sie an Bewusstseinsstörungen leiden, wenn Sie an einer Erkrankung der
- leiden oder Gallenkoliken oder Koliken der Harnwege haben, wenn Sie eine Entzündung der Bauchspeicheldrüse
- (Pankreatitis) oder eine entzündliche Darmerkrankung oder Darmverengung haben, • wenn Ihre Vorsteherdrüse (Prostata) vergrößert ist,
- wenn bei Ihnen eine Funktionseinschränkung der Nebennierenrinde besteht (z.B. Morbus Addison),
- wenn Sie unter einem Phäochromozytom (Tumor der Nebenniere) leiden, wenn Sie ein älterer Patient sind.
- Wenn Sie sich einer Operation unterziehen müssen, teilen Sie Ihrem Arzt mit, dass Sie M-STADA®

Gewöhnung, Abhängigkeit und Sucht Dieses Arzneimittel enthält Morphin und ist ein Opioid-Arzneimittel. Die wiederholte Anwendung von Opioiden

kann dazu führen, dass das Arzneimittel weniger

wirksam wird (Sie gewöhnen sich daran, was als

Toleranz bezeichnet wird). Die wiederholte Anwendung von M-STADA® kann auch zu Abhängigkeit, Missbrauch und Sucht führen, was zu einer lebensbedrohlichen Überdosierung führen kann. Das Risiko für diese Nebenwirkungen kann mit einer höheren Dosis und einer längeren Anwendungsdauer steigen. Bei einer Abhängigkeit oder Sucht haben Sie möglicherweise das Gefühl, dass Sie nicht mehr kontrollieren können, wie viel Arzneimittel Sie einnehmen müssen 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 M-STADA® abhängig oder danach süchtig zu werden, wenn: · Sie oder ein Familienmitglied jemals Alkohol, verschreibungspflichtige Arzneimittel oder illegale Drogen missbraucht haben oder davon abhängig

- waren ("Sucht") Sie Raucher sind. • Sie jemals psychische Probleme (Depression, Angststörung oder eine Persönlichkeitsstörung) hatten oder wegen einer anderen psychischen Erkrankungen von einem Psychiater behandelt
- Wenn Sie während der Anwendung von M-STADA® eines der folgenden Anzeichen bemerken, könnte

oder "um zu schlafen"

dies ein Hinweis darauf sein, dass Sie abhängig oder süchtig geworden sind: Sie müssen das Arzneimittel länger anwenden, als von Ihrem Arzt empfohlen. • Sie müssen mehr als die empfohlene Dosis • Sie wenden dieses Arzneimittel aus anderen Gründen

an, als den Gründen, wegen denen es Ihnen

verschrieben wurde, z.B., "um ruhig zu bleiben"

unternommen, das Arzneimittels abzusetzen oder

die Anwendung des Arzneimittels zu kontrollieren. Wenn Sie das Ärzneimittels nicht anwenden, fühlen Sie sich unwohl und Sie fühlen sich besser, wenn Sie das Arzneimittel wieder einnehmen

• Sie haben mehrere erfolglose Versuche

("Entzugserscheinungen"). Wenn Sie eines oder mehrere dieser Anzeichen bei sich bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, um den für Sie besten Behandlungsweg zu besprechen, einschließlich der Frage, wann es am besten ist, das

Arzneimittel abzusetzen und wie es sicher abgesetzt

werden kann (siehe Abschnitt 3. Wenn Sie die

Einnahme von M-STADA® abbrechen). Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn während der Einnahme von M-STADA® folgende Symptome bei Ihnen auftreten:

erhöhte Schmerzempfindlichkeit trotz der Tatsache, dass Sie höhere Dosen einnehmen (Hyperalgesie).

Ihr Arzt wird entscheiden, ob Ihre Dosis geändert oder das starke Analgetikum ("Schmerzmittel") umgestellt werden muss (siehe Abschnitt 2). Schwäche, Erschöpfung, Appetitlosigkeit, Übelkeit, Erbrechen oder niedriger Blutdruck. Dies kann ein

Regelblutung. Dies kann auf eine verminderte Produktion von Sexualhormonen zurückzuführen sein.

Bei der Behandlung mit Morphin wurde über akute

Symptom einer zu geringen Produktion des Hormons Kortisol in den Nebennieren sein, und möglicherweise müssen Sie ein Hormonergänzungsmittel einnehmen. · Vermindertes sexuelles Verlangen, Erektionsstörungen, Ausbleiben der monatlichen

generalisierte exanthematische Pustulose (AGEP) berichtet. Symptome treten üblicherweise innerhalb der ersten 10 Behandlungstage auf. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn bei Ihnen nach der Einnahme von M-STADA® oder anderen Onjoiden ein schwerer Hautausschlag aufgetreten ist, die Haut sich abgelöst hat, sich Blasen

gebildet und/oder sich wunde Stellen im Mund entwickelt haben. Beenden Sie die Anwendung von M-STADA® und gehen Sie sofort zu einem Arzt, wenn Sie eines der folgenden Symptome bemerken: Blasenbildung, großflächig schuppige Haut oder eitergefüllte Stellen zusammen mit Fieber.

gehören. Wenn Sie selbst oder eine andere Person diese Symptome beobachten, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Ihr Arzt wird eine Verringerung der Dosis in

Betracht ziehen.

Schlafbezogene Atemstörungen M-STADA® kann schlafbezogene Atemstörungen wie Schlafapnoe (Atemaussetzer während des Schlafs) und schlafbezogene Hypoxämie (niedriger Sauerstoffgehalt empfohlen. des Blutes) verursachen. Zu den Symptomen können Atemaussetzer während des Schlafs, nächtliches Erwachen wegen Kurzatmigkeit, Durchschlafstörungen oder übermäßige Schläfrigkeit während des Tages

Rücken ausstrahlen, Übelkeit, Erbrechen oder Fieber auftreten, da dies Symptome sein könnten, die mit einer Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis) und des Gallengangsystems in Verbindung stehen. Bei Verdacht auf **Darmverschluss** (paralytischer Ileus)

Schmerzen im Oberbauch, die möglicherweise in den

bzw. bei dessen Auftreten muss M-STADA® sofort abgesetzt werden. Die Einnahme von Alkohol während der Behandlung

oder das Risiko schwerwiegender Nebenwirkungen erhöhen, wie flache Atmung mit dem Risiko eines

mit M-STADA® kann zu verstärkter Schläfrigkeit führen

Atemstillstands und Bewusstseinsverlust. Es wird empfohlen, während der Einnahme von M-STADA® keinen Alkohol zu trinken. Wenn eine Morphinbehandlung plötzlich beendet wird, können Entzugserscheinungen auftreten (siehe unter Abschnitt 3: Wenn Sie die Einnahme von

M-STADA® abbrechen). Ihr Arzt wird Ihnen eine niedrigere Dosis verordnen:

• wenn Sie älter als 65 Jahre sind, wenn Ihre Schilddrüse nicht richtig arbeitet

- (Schilddrüsenunterfunktion) oder wenn Sie unter stark eingeschränkter Nieren- oder
- Leberfunktion leiden. Wenn Sie ein Mann im zeugungsfähigen Alter bzw.

eine Frau im gebärfähigen Alter sind, dürfen Sie

M-STADA® nur dann einnehmen, wenn eine wirksame

Verhütung sichergestellt ist (siehe unter Abschnitt 2: Schwangerschaft und Stillzeit). Die Anwendung von M-STADA® kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Die gesundheitlichen Folgen der Anwendung von

M-STADA® als Dopingmittel können nicht abgesehen werden, schwerwiegende Gesundheitsgefährdungen sind nicht auszuschließen. Die Retardtabletten dürfen nicht aufgelöst und injiziert werden. Ihre Bestandteile können sonst zu

(Granulomen) in der Lunge führen. Eine missbräuchliche Anwendung kann auch zu anderen Nebenwirkungen mit möglicherweise tödlichem Ausgang führen.

örtlichen Gewebeschäden und Gewebeveränderungen

Einnahme von M-STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen,

andere Arzneimittel anzuwenden. Dies ist besonders wichtig, wenn Sie Rifampicin, z. B. zur Behandlung von Tuberkulose, einnehmen.

Bei gleichzeitiger Anwendung von M-STADA® und anderen Arzneimitteln kann die Wirksamkeit gegenseitig verstärkt oder abgeschwächt werden.

Vermeiden Sie die gleichzeitige Behandlung von M-STADA® zusammen mit MAOIs, wie z.B. Selegilin und Rasagilin (zur Behandlung der Parkinson-Krankheit)

und Moclobemid (zur Behandlung von depressiven Erkrankungen). Wenn Sie mit MAOIs behandelt wurden, müssen zwei Wochen vergehen, bis die Behandlung mit M-STADA® beginnen kann. Bei einer großen Anzahl von Arzneimitteln kann es zu Wechselwirkungen mit Morphin kommen, wodurch deren Wirkungen erheblich verändert werden können.

Zu diesen Arzneimitteln gehören: Narkosemittel (bei zahnärztlichen Eingriffen und in der Allgemeinchirurgie), Schlaf- und Beruhigungsmittel, bestimmte Arzneimittel zur Behandlung seelischer

- Erkrankungen (z.B. gegen depressive Erkrankungen oder Psychosen), muskelentspannende Arzneimittel,
- blutdrucksendende Arzneimittel, bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von Übelkeit und Erbrechen,
- bestimmte Allergiemittel andere starke Schmerzmittel (Opioide), Gabapentin oder Pregabalin zur Behandlung von
- Epilepsie und Schmerzen aufgrund von Nervenproblemen (neuropathische Schmerzen),

sedierenden Arzneimitteln wie Benzodiazepinen oder

Beruhigungsmittel oder bestimmte Arzneimittel zur Behandlung seelischer Erkrankungen) erhöht das Risiko

verwandten Arzneimitteln (z.B. Schlafmittel,

Die gleichzeitige Anwendung von M-STADA® und

für Schläfrigkeit, Atembeschwerden (Atemdepression) und Koma und kann lebensbedrohlich sein. Aus diesem Grund müssen Sie mit Ihrem Arzt sprechen, bevor Sie M-STADA® zusammen mit Beruhigungsmitteln einnehmen. Die gleichzeitige Anwendung sollte nur in Betracht gezogen werden, wenn es keine anderen Behandlungsmöglichkeiten gibt. Wenn Ihr Arzt Ihnen jedoch M-STADA® zusammen mit sedierenden Arzneimitteln verschreibt, sollten die Dosis und die Dauer der begleitenden Behandlung von Ihrem Arzt begrenzt werden. Bitte informieren Sie Ihren Arzt über alle sedierenden

genau an die Dosierungsempfehlung Ihres Arztes. Es könnte hilfreich sein, Freunde oder Verwandte darüber zu informieren, bei Ihnen auf die oben genannten Anzeichen und Symptome zu achten. Kontaktieren Sie Ihren Arzt, wenn solche Symptome

Arzneimittel, die Sie einnehmen, und halten Sie sich

Die Wirkung einiger Arzneimittel zur Behandlung von Blutgerinnseln (z.B. Clopidogrel, Prasugrel, Ticagrelor) können bei gleichzeitiger Einnahme mit Opium verzögert und vermindert sein. Die folgenden Arzneimittel können die Wirkung von M-STADA® beeinflussen: • bestimmte Arzneimittel gegen Sodbrennen

(Antazida). Nach Einnahme eines solchen

Arzneimittel zur Behandlung depressiver

• Rifampicin (zur Behandlung der Tuberkulose),

Arzneimittels sollte daher eine Wartezeit von

bei Ihnen auftreten.

Erkrankungen),

M-STADA® eingenommen wird. Cimetidin (Arzneimittel zur Hemmung der Magensäuresekretion), Monoaminoxidase(MAO)-Hemmstoffe (bestimmte

mindestens 2 Stunden eingehalten werden, bevor

Clomipramin und Amitriptylin (bestimmte Arzneimittel zur Behandlung depressiver Erkrankungen), • Anticholinergika (bestimmte Arzneimittel zur Behandlung unterschiedlicher Krankheiten, unter anderem chronisch obstruktiver Lungenerkrankung

M-STADA® darf nicht mit anderen morphinähnlichen Schmerzmitteln (z.B. Buprenorphin, Nalbuphin, Pentazocin) kombiniert werden.

[COPD], Blasenerkrankungen, Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts und Parkinson-Erkrankung).

Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol M-STADA® kann zu den Mahlzeiten oder unabhängig davon eingenommen werden. Trinken Sie während der Behandlung mit M-STADA®

Einnahme von M-STADA® zusammen mit

keinen Alkohol, da dies zu einer Wirkungsverstärkung führen kann. Die Einnahme höherer Dosen von M-STADA® zusammen mit Alkohol kann zu Nebenwirkungen mit tödlichem Ausgang führen. 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 Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Nehmen Sie M-STADA® nicht während der Schwangerschaft ein.

Wird M-STADA® über einen längeren Zeitraum während

der Schwangerschaft angewendet, besteht das Risiko,

dass beim Neugeborenen Entzugssymptome (Abstinenzsymptome) auftreten, die durch einen Arzt behandelt werden sollten.

Wegen der Gefahr einer Atemdepression beim Neugeborenen wird die Anwendung als Schmerzmittel während der Geburt nicht

Die Anwendung von M-STADA® während der Stillzeit wird nicht empfohlen, da der Wirkstoff Morphin in die Muttermilch übergeht.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dieses Arzneimittel kann Ihr Reaktionsvermögen und Ihre Verkehrstüchtigkeit beeinträchtigen. Besprechen Sie daher mit Ihrem Arzt, ob Sie in der Lage sind, aktiv am Straßenverkehr teilzunehmen oder Maschinen zu bedienen.

M-STADA® enthält Lactose

Bitte nehmen Sie M-STADA® erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern

zusätzlich für M-STADA® 60/-100 mg Retardtabletten

Gelborange-S-Aluminiumsalz kann allergische Reaktionen hervorrufen.

zusätzlich für M-STADA® 200 mg Retardtabletten Gelborange-S-Aluminiumsalz und Ponceau 4R können allergische Reaktionen hervorrufen.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach

Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen

Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich

3. Wie ist M-STADA® einzunehmen?

nicht sicher sind. Nehmen Sie die Tabletten im Ganzen und unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit (z.B. 1 Glas

- Wasser) ein. Beim Zerteilen, Zerstoßen oder Auflösen der
- Tabletten wird das Retardsystem beschädigt. Dies kann zu schweren Nebenwirkungen bis hin zu einer tödlichen Dosis Morphin führen. Ihr Arzt wird vor Beginn der Behandlung und regelmäßig

während der Behandlung mit Ihnen besprechen, was Sie von der Anwendung von M-STADA® erwarten können, wann und wie lange Sie es anwenden müssen, wann Sie Ihren Arzt kontaktieren sollten und wann Sie das Arzneimittel absetzen müssen (siehe auch Wenn Sie die Einnahme von M-STADA® abbrechen, in diesem Abschnitt). Dosierung

Die Dosierung von M-STADA® hängt von der

mit Ihrem Arzt.

Schmerzintensität, Ihrem Alter und Ihrer medizinischen Vorgeschichte ab. Ihr Arzt wird die Dosierung entsprechend Ihrer Bedürfnisse anpassen Die richtige Dosis wird Ihre Schmerzen für 12 Stunden lindern, mit geringen oder ohne Nebenwirkungen.

Die Behandlungsdauer wird von Ihrem Arzt festgelegt.

Zur optimalen Dosierung ist M-STADA® in verschiedenen Stärken mit 10 mg, 30 mg, 60 mg, 100 mg oder 200 mg

Morphinhydrochlorid 3H₂O erhältlich. Ändern Sie nicht eigenmächtig die verschriebene Dosis. Wenn Sie das Gefühl haben, dass die Wirkung von

M-STADA® zu stark oder zu schwach ist, sprechen Sie

Die Anwendung von M-STADA® bei Kindern unter 12 Jahren wird nicht empfohlen, da keine ausreichenden

Erfahrungen vorliegen. M-STADA® darf nicht an Kinder unter 1 Jahr verabreicht

Erwachsene und Jugendliche ab 12 Jahren Die übliche Anfangsdosis beträgt 2-mal täglich (morgens und abends) jeweils 10-30 mg

Morphinhydrochlorid 3H₂O). Bitte halten Sie den Einnahmeplan streng ein (Einnahme im Abstand von 12 Stunden).

Falls die Schmerzintensität zunimmt oder sich eine Toleranz gegen die Morphindosis entwickelt (d.h. die Wirkung lässt nach), wird Ihr Arzt die Dosis erhöhen.

M-STADA® 60/-100/-200 mg Retardtabletten sind nicht für die Anfangsphase der Behandlung geeignet. Ältere Patienten und Patienten mit eingeschränkter

Ihr Arzt wird Ihnen eine niedrigere Anfangsdosis verordnen. Wenn Sie eine größere Menge von M-STADA®

Nieren- oder Leberfunktion

oder sogar zum Tod führen.

aben, als Sie sollten Die Hauptgefahr bei einer Überdosierung von M-STADA® ist eine Atemdepression (Dämpfung der Atemtätigkeit). Bei Personen, die eine Überdosis eingenommen haben,

kann eine Lungenentzündung durch das Einatmen von Erbrochenem oder Fremdkörpern auftreten; Symptome können Atemnot, Husten und Fieber sein.

Wenden Sie sich sofort an einen Arzt, wenn Sie zu viele Tabletten eingenommen haben. Bei einer Überdosierung können folgende Symptome auftreten: Pupillenverengung, flache Atmung und möglicherweise Atemstillstand, Blutdruckabfall, Kreislaufstörungen, Schock und Bewusstlosigkeit. Bei Personen, die eine Überdosis eingenommen haben, können außerdem

Atembeschwerden auftreten, die zu Bewusstlosigkeit

Wenden Sie sich sofort an einen Arzt, wenn Sie vermuten, dass ein Kind versehentlich M-STADA® geschluckt haben könnte - warten Sie nicht ab, bis Sie erste Symptome bemerken. Wenn Sie die Einnahme von M-STADA® vergessen

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Nehmen Sie Ihre übliche Dosis ein, sobald Sie bemerken, dass Sie die

Einnahme vergessen haben. Nehmen Sie dann die nächste Dosis nach 12 Stunden ein. Wenn Sie die Einnahme von M-STADA® abbrechen

Beenden Sie die Behandlung mit M-STADA® nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt. Wenn Sie die Behandlung mit M-STADA® beenden möchten, fragen Sie Ihren Arzt wie Sie die Dosis langsam verringern können, damit Sie Entzugserscheinungen vermeiden können. Entzugserscheinungen können Körperschmerzen, Zittern, Durchfall, Bauchschmerzen, Übelkeit, grippeähnliche Symptome, schneller Herzschlag und große Pupillen sein. Psychische Symptome sind ein

ausgeprägtes Gefühl der Unzufriedenheit, Angst und

Reizbarkeit. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem

Behandlung, wenn Sie eines der folgenden Symptome bei sich bemerken: · schwere Hautreaktionen mit Blasenbildung, großflächig schuppiger Haut, eitergefüllten Stellen

zusammen mit Fieber. Dies könnte eine Erkrankung sein, die als akute generalisierte exanthematische

Brechen Sie die Anwendung von M-STADA® ab und begeben Sie sich unverzüglich in ärztliche

· schwere allergische Reaktion, die Atemnot oder Schwindel verursacht. Es können die folgenden Nebenwirkungen auftreten:

Pustulose (AGEP) bezeichnet wird.

Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen): · Übelkeit, · Verstopfung.

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen): · Verwirrtheit, · Schlafstörungen,

· Schwindelgefühl, · Benommenheit, · Schläfrigkeit, Schwächezustände, Ermüdung, Unwohlsein,

auftreten müssen.

- unwillkürliches Muskelzucken, · Kopfschmerzen, · Gesichtsrötung,
- · Bauchschmerzen, · Appetitlosigkeit, · Mundtrockenheit,
- Erbrechen. Informieren Sie bitte Ihren Arzt, falls bei Ihnen Übelkeit,
- Erbrechen und/oder Verstopfung auftreten. Er wird Ihnen ein geeignetes Arzneimittel dagegen verschreiben.
- Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): · Überempfindlichkeit,
- Erregtheit, gehobene Stimmung
- Krampfanfälle, • Missempfindungen, · Synkope,
- · erhöhte Muskelspannung, · Herzklopfen (Palpitationen),
- · Stimmungsschwankungen.

- Eine Überdosierung kann zu Atemdepression führen.
- Krämpfe in den Atemwegen/Atemnot, Atemstörungen, • Störungen bei der Blasenentleerung, Krämpfe der
- Harnwege, · Gallenkoliken, Halluzinationen,
- Schwindel. · Sehstörungen,

· Anstieg oder Abfall des Blutdrucks,

• Flüssigkeitsansammlung in der Lunge,

· Verschwommen- oder Doppeltsehen, unwillkürliche Augenbewegungen, • beschleunigte oder verlangsamte Herztätigkeit,

· Darmverschluss,

- · Geschmacksstörungen, · Verdauungsstörungen,
 - Koliken,
 - Nesselausschlag (Urtikaria), Juckreiz, • Flüssigkeitsansammlung in den Geweben (Ödeme),
 - allgemeine Schwäche bis zu Ohnmachtsanfällen.

betreffen):

- · Schlaflosigkeit,
- Erhöhung der (Labor)werte der Bauchspeicheldrüse,
- Symptome im Zusammenhang mit einer Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis) und des
- Gallengangsystems, wie starke Schmerzen im Oberbauch, die möglicherweise in den Rücken ausstrahlen, Übelkeit, Erbrechen oder Fieber, Nierenkoliken.
- Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten

Syndrom der inadäquaten ADH-Sekretion (SIADH; Symptome: Übelkeit, Unwohlsein, Kopfschmerzen,

- Erschöpfung und in schwerwiegenden Fällen bis hin zu Krampfanfällen und Koma), Zittern, · Hautausschlag,
- Schüttelfrost.
- Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): anaphylaktische/anaphylaktoide Reaktionen,
- · Denkstörungen,
- Missstimmung, Impotenz, vermindertes sexuelles Verlangen,
- Ausbleiben der Regelblutung, Toleranzentwicklung,
- Entzugssymptome oder Abhängigkeit (Symptome siehe unter Abschnitt 3: Wenn Sie die Anwendung
- von M-STADA® abbrechen), gesteigerte Schmerzempfindlichkeit (Hyperalgesie; siehe Abschnitt 2. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen),
- Schwitzen, Verengung der Pupillen, · Arzneimittelentzugssyndrom bei Neugeborenen,

Website: www.bfarm.de

anzeigen.

- Schlafapnoe (Atemaussetzer während 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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. 5. Wie ist M-STADA® aufzubewahren?

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf

den letzten Tag des angegebenen Monats. Nicht über 25 °C lagern. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu

entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung. 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Weitere Informationen finden Sie unter

Was M-STADA® Retardtabletten enthält Der Wirkstoff ist: Morphinhydrochlorid 3H_oO. M-STADA® 10 mg Retardtabletten

3H₂O entsprechend 7,59 mg Morphin. M-STADA® 30 mg Retardtabletten

3H₂O entsprechend 22,78 mg Morphin. M-STADA® 60 mg Retardtabletten 1 Retardtablette enthält 60 mg Morphinhydrochlorid 3H₂O entsprechend 45,55 mg Morphin.

1 Retardtablette enthält 30 mg Morphinhydrochlorid

1 Retardtablette enthält 10 mg Morphinhydrochlorid

M-STADA® 100 mg Retardtabletten 1 Retardtablette enthält 100 mg Morphinhydrochlorid 3H₂O entsprechend 75,92 mg Morphin.

1 Retardtablette enthält 200 mg Morphinhydrochlorid 3H₂O entsprechend 151,84 mg Morphin. Die sonstigen Bestandteile sind Ammoniummethacrylat-Copolymer (Typ B),

Hypromellose (E 464), Lactose-Monohydrat, Macrogol

6000, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E 470b), Methacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) (Ph.Eur.), Polyacrylat-Dispersion 30%, Talkum (E 553b).

zusätzlich für M-STADA® 10 mg Retardtabletten Hochdisperses Siliciumdioxid (E 551), Titandioxid (E 171).

der Packung

M-STADA® 200 mg Retardtabletten

zusätzlich für M-STADA® 30 mg Retardtabletten Chinolingelb-Aluminiumsalz (E 104), Indigocarmin-Aluminiumsalz (E 132), Titandioxid (E 171). zusätzlich für M-STADA® 60 mg/-100 mg Retardtabletten Chinolingelb-Aluminiumsalz (E 104), Gelborange-S-Aluminiumsalz (E 110), Titandioxid (E 171).

Gelborange-S-Aluminiumsalz (E 110), Ponceau-4R-Aluminiumsalz (E 124). Wie M-STADA® Retardtabletten aussehen und Inhalt

zusätzlich für M-STADA® 200 mg Retardtabletten

und bikonvex. *M-STADA® 60 mg Retardtabletten* M-STADA® 60 mg Retardtabletten sind gelb, rund und

M-STADA® 30 mg Retardtabletten M-STADA® 30 mg Retardtabletten sind blaugrün, rund

M-STADA® 10 mg Retardtabletten M-STADA® 10 mg Retardtabletten sind weiß, rund und

 $\it M\textsc{-STADA}^{\otimes}$ 100 mg Retardtabletten M-STADA $^{\otimes}$ 100 mg Retardtabletten sind gelb-orange, rund und bikonvex. $\textit{M-STADA}^{\text{@}}$ 200 mg Retardtabletten M-STADA® 200 mg Retardtabletten sind rot, rund und

und 100 Retardtabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

M-STADA® Retardtabletten sind in Packungen mit 20, 50

Telefax: 06101 603-3888 Internet: www.stadapharm.de Mitvertrieb

D-89150 Laichingen info@aliud.de Hersteller STADA Arzneimittel AG Stadastraße 2-18 61118 Bad Vilbel

Gottlieb-Daimler-Straße 19

ALIUD PHARMA GmbH

Zulassungsinhaber STADAPHARM GmbH

Stadastraße 2-18

61118 Bad Vilbel Telefon: 06101 603-0

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Dänemark: Depolan depottabletter 10/-30/-60/-100/-200 mg

M-STADA® 10/-30/-60/-100/-200 mg Deutschland: Retardtabletten Finnland: Depolan depottablette 10/-30/-60/-100/-200 mg

Niederlande: Morfine HCl retard

Österreich: Vendal retard 10/-30/-60/-100/-200 mg Filmtabletten Schweden: Depolan depottabletter

10/-30/-60/-100/-200 mg

CF 10/-30/-60/-100/-200 ma

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2024.

STADA

9357491

2406

betreffen):

Patienten,

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten · Asthmaanfälle bei entsprechend veranlagten

erhöhte Leberwerte,