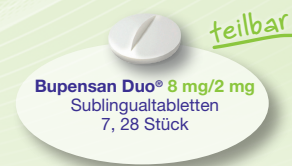
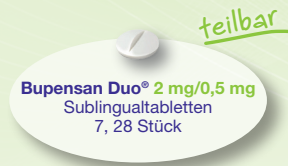


# Bupensan® Duo

Buprenorphin + Naloxon

Referenzprodukt: Suboxone®



Wirkstoffe: Buprenorphinhydrochlorid, Naloxonhydrochlorid

## Bupensan® Duo

Buprenorphin + Naloxon

### Initialtherapie

1-2 Sublingualtabletten Bupensan® Duo 2 mg/0,5 mg.  
In Abhängigkeit vom individuellen Bedarf des Patienten können am ersten Tag 1-2 weitere Sublingualtabletten Bupensan® Duo 2 mg/0,5 mg angewendet werden.

### Dosistitration

Individuelle Dosissteigerung in Schritten von 2-8 mg Buprenorphin entsprechend der klinischen Wirkung bis zur Erhaltungsdosis.

### Dosisintervall

alle 24 Stunden

### Tagesmaximaldosis

24 mg Buprenorphin

### Einleitung der Therapie

Unter der Berücksichtigung der Art der Opioidabhängigkeit (d.h. lang- oder kurzwirksames Opioid), des Zeitraumes der letzten Opioidanwendung und des Grades der Opioidabhängigkeit:

- **Bei heroïnabhängigen oder von kurz wirksamen Opioiden abhängigen Personen:**  
Bupensan® Duo frühestens 6 Stunden nach der letzten Opioidanwendung bzw. bei den ersten Anzeichen von Entzugssymptomen.
- **Bei Patienten unter Methadon:**  
Reduktion der Methadon-Dosis auf maximal 30 mg/Tag. Bupensan® Duo frühestens 24 Stunden nach der letzten Methadoneinnahme bzw. bei den ersten Anzeichen von Entzugssymptomen.

Wartezeit einhalten, da Buprenorphin als Opioid-Partialagonist bei vorheriger Anwendung von Opioid-Vollagonisten das Auftreten von Entzugssymptomen beschleunigen kann.

GEROT LANNACH

Wirkstoffe

Referenzprodukt

talkum-frei

Bupensan® Duo

Buprenorphin + Naloxon

Suboxone®

GEROT LANNACH

Markenarzneimittel aus Österreich

\*Preisvergleich (KP) Bupensan® Duo 8 mg/2mg 28 Stk. vs. Suboxone 8 mg/2mg 28 Stk., WVZ 06/2019.  
\*\*Fachinformation Bupensan® Duo: Stand 04/2018.

Bupensan® Duo 2 mg/0,5 mg bzw. 4 mg/1 mg bzw. 8 mg/2 mg-Sublingualtabletten

**Zusammensetzung:** 1 Sublingualtablette enthält 2 mg bzw. 4 mg bzw. 8 mg Buprenorphin (als Hydrochlorid) und 0,5 mg bzw. 1 mg bzw. 2 mg Naloxon (als Hydrochlorid-Dihydrat). **Sonstige Bestandteile:** 39,90 mg bzw. 79,80 mg bzw. 159,60 mg Lactose-Monohydrat, Mannitol, Maisstärke, Povidon (K = 29,7), Citronensäure-Monohydrat, Natriumcitrat (entsprechend 0,18 mg bzw. 0,36 mg bzw. 0,72 mg Natrium), Magnesiumstearat, Acesulfamkalium, Zitronengeschmack (enthält: Aromastoffe, Maltodextrin, Akazie), Limettengeschmack (enthält Aromastoffe, Maltodextrin, Akazie). **Anwendungsgebiete:** Substitutionstherapie bei Opioidabhängigkeit im Rahmen medizinischer, sozialer und psychotherapeutischer Maßnahmen. Mit dem Naloxon-Bestandteil soll ein intravenöser Missbrauch verhindert werden. Die Substitutionstherapie ist zur Behandlung von Erwachsenen und Jugendlichen über 15 Jahren bestimmt, die einer Suchtbehandlung zugestimmt haben. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels; schwere respiratorische Insuffizienz; schwere Leberinsuffizienz; akuter Alkoholismus oder Delirium tremens; gleichzeitige Anwendung von Opioid-Antagonisten (Naltrexon, Nalmefen) zur Behandlung von Alkohol- oder Opioidabhängigkeit. **Wirkstoffgruppe:** Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Mittel für das Nervensystem; Mittel zur Behandlung von Suchterkrankungen; Mittel zur Behandlung der Opiatabhängigkeit; ATC-Code: N07BC51. **Inhaber der Zulassung:** G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, 8502 Lannach. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Suchtgift, Abgabe nur auf Suchtgiftrezept, apothekenpflichtig. **Packungsgrößen:** 7 und 28 Stück.