

Fachkurzinformation Ationdo® Filmtabletten:

Ationdo® 50 mg Filmtabletten: Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 58,24 mg Tapentadolhydrochlorid entsprechend 50 mg Tapentadol.

Sonstiger Bestandteil: 24,7 mg Lactose. **Weitere sonstige Bestandteile:** Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Povidon, Magnesiumstearat. Tablettenüberzug: Polyvinylalkohol, Titandioxid (E 171), Macrogol, Talkum.

Ationdo® 75 mg Filmtabletten: Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 87,36 mg Tapentadolhydrochlorid entsprechend 75 mg Tapentadol.

Sonstiger Bestandteil: 37,1 mg Lactose. **Weitere sonstige Bestandteile:** Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose, Lactose- Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Povidon, Magnesiumstearat. Tablettenüberzug: Polyvinylalkohol, Titandioxid (E 171), Macrogol, Talkum, Eisenoxid gelb (E 172), Eisenoxid rot (E 172).

Ationdo® 100 mg Filmtabletten: Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Filmtablette enthält 116,48 mg Tapentadolhydrochlorid entsprechend 100 mg Tapentadol.

Sonstiger Bestandteil: 49,5 mg Lactose. **Weitere sonstige Bestandteile:** Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose, Lactose- Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Povidon, Magnesiumstearat. Tablettenüberzug: Polyvinylalkohol, Titandioxid (E 171), Macrogol, Talkum, Eisenoxid gelb (E 172), Eisenoxid rot (E 172), Eisenoxid schwarz (E 172).

Anwendungsgebiete: Ationdo ist indiziert für die Behandlung mäßig starker bis starker akuter Schmerzen bei Erwachsenen, die nur mit Opioidanalgetika angemessen behandelt werden können. **Gegenanzeigen:** Ationdo ist kontraindiziert bei Patienten mit einer Überempfindlichkeit gegen Tapentadol oder einen der sonstigen Bestandteile. In Situationen, in denen Arzneimittel mit μ -Opioidrezeptor-Agonismus kontraindiziert sind, wie z.B. bei Patienten mit ausgeprägter Atemdepression (in nicht überwachten Situationen oder bei fehlender Reanimationsausrüstung) und bei Patienten mit akutem oder starkem Bronchialasthma oder Hyperkapnie. Bei Patienten mit bestehendem oder Verdacht auf paralytischen Ileus. Bei Patienten mit akuter Intoxikation durch Alkohol, Schlafmittel (Hypnotika), zentral wirksame Analgetika oder psychotrope Substanzen.

Pharmakotherapeutische Gruppe: Analgetika; Opioide; andere Opioide ATC-Code: N02AX06. **Inhaber der Zulassung:** Grünenthal Österreich GmbH, 1060 Wien.

Verschreibungspflicht / Apothekenpflicht: Suchtgift, Abgabe nur auf Suchtgiftrezept, apothekenpflichtig.

Informationen zu Besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen. Stand der Information: Februar 2024