

Prospecto: información para el usuario

Tapentadol retard Zentiva 25 mg comprimidos de liberación prolongada EFG
Tapentadol retard Zentiva 50 mg comprimidos de liberación prolongada EFG
Tapentadol retard Zentiva 100 mg comprimidos de liberación prolongada EFG
Tapentadol retard Zentiva 150 mg comprimidos de liberación prolongada EFG
Tapentadol retard Zentiva 200 mg comprimidos de liberación prolongada EFG
Tapentadol retard Zentiva 250 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Tapentadol retard Zentiva y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Tapentadol retard Zentiva
3. Cómo usar Tapentadol retard Zentiva
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Tapentadol retard Zentiva
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Tapentadol retard Zentiva y para qué se utiliza

Qué es Tapentadol retard Zentiva

Tapentadol -el principio activo de Tapentadol retard Zentiva- es un analgésico potente que pertenece a la clase de los opioides. Tapentadol se utiliza para el tratamiento del dolor crónico intenso en adultos, que sólo se puede tratar adecuadamente con un analgésico opioide.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Tapentadol retard Zentiva

No use Tapentadol retard Zentiva

- si es alérgico a tapentadol o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6),
- si tiene asma o si su respiración es lenta o poco profunda hasta niveles peligrosos (depresión respiratoria; hipercapnia),
- si tiene parálisis intestinal,
- si tiene una intoxicación aguda con alcohol, pastillas para dormir, analgésicos u otros medicamentos psicotrópicos (medicamentos que influyen en el estado de ánimo y en las emociones) (ver "Otros medicamentos y Tapentadol retard Zentiva").

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar este medicamento :

- si tiene una respiración lenta o poco profunda,
- si sufre aumento de la presión cerebral o alteración de la consciencia hasta el coma,

- si ha tenido un traumatismo craneal o tumores cerebrales,
- si padece una enfermedad hepática o renal (ver “Cómo tomar Tapentadol retard Zentiva”),
- si tiene una enfermedad del páncreas o de las vías biliares, incluida la pancreatitis,
- si está tomando medicamentos denominados agonistas/antagonistas opioides mixtos (por ejemplo: pentazocina, nalbufina) o agonistas parciales de los receptores opioides μ (por ejemplo: buprenorfina),

si es propenso a padecer epilepsia o crisis convulsivas, o si está tomando otros medicamentos con riesgo conocido de aumentar las convulsiones, ya que el riesgo de estas crisis puede aumentar.

Tolerancia, dependencia y adicción

Este medicamento contiene tapentadol, que es un opioide. Puede causar dependencia y/o adicción.

Este medicamento contiene tapentadol, que es un medicamento opioide. El uso repetido de opioides puede restarle eficacia al medicamento (su organismo se acostumbra al medicamento, esto es lo que se conoce como tolerancia). El uso repetido de tapentadol también puede causar dependencia, abuso y adicción, lo que puede dar lugar a una sobredosis potencialmente mortal. El riesgo de efectos adversos puede aumentar con una dosis más alta y una duración de uso más prolongada.

La dependencia o la adicción pueden hacerle sentir que ya no tiene el control de la cantidad de medicamento que necesita tomar o con qué frecuencia debe tomarlo.

El riesgo de volverse dependiente o adicto varía según la persona. Puede presentar un mayor riesgo de volverse dependiente o adicto a tapentadol si:

- usted o algún miembro de su familia tiene antecedentes de abuso o dependencia del alcohol, medicamentos de venta con receta o sustancias ilícitas (“adicción”),
- es fumador,
- alguna vez ha tenido problemas con su estado de ánimo (depresión, ansiedad o un trastorno de la personalidad) o ha recibido tratamiento de un psiquiatra para otras enfermedades mentales.

Si nota alguno de los siguientes signos mientras toma tapentadol, podría ser una señal de que se ha vuelto dependiente o adicto:

- necesita tomar el medicamento durante más tiempo del recomendado por su médico,
- necesita tomar más dosis de la recomendada,
- es posible que sienta que necesita seguir tomando su medicamento, incluso cuando no ayude a aliviar el dolor,
- está usando el medicamento por razones distintas a las prescritas, por ejemplo, “para calmarse” o “para ayudarlo a dormir”,
- ha hecho intentos repetidos y sin éxito de dejar o controlar el uso del medicamento,
- no se encuentra bien cuando deja de tomar el medicamento y se siente mejor cuando vuelve a tomarlo (“síntomas de abstinencia”).

Si nota alguno de estos signos, hable con su médico para abordar la estrategia terapéutica más adecuada en su caso, incluido cuándo es apropiado dejar de tomarlo y cómo hacerlo de forma segura (ver sección 3 “Si interrumpe el tratamiento con Tapentadol retard Zentiva”).

Trastornos respiratorios relacionados con el sueño

Tapentadol puede causar trastornos respiratorios relacionados con el sueño como apnea del sueño (pausa de la respiración durante el sueño) e hipoxemia relacionada con el sueño (niveles bajos de oxígeno en la sangre). Los síntomas pueden incluir pausa en la respiración durante el sueño, despertares nocturnos debido a la dificultad para respirar, dificultad para mantener el sueño o somnolencia excesiva durante el día. Si usted u otra persona observa estos síntomas, consulte a su médico. Su médico puede considerar disminuir la dosis.

Otros medicamentos y Tapentadol retard Zentiva

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar

cualquier otro medicamento.

- El riesgo de efectos secundarios aumenta si está tomando medicamentos que puedan provocar crisis convulsivas (ataques), como es el caso de ciertos antidepresivos o antipsicóticos. El riesgo de sufrir un ataque puede aumentar si toma tapentadol de forma simultánea a estos medicamentos. Su médico le dirá si tapentadol es adecuado para usted.
- El uso concomitante de tapentadol y medicamentos sedantes, como benzodiacepinas u otros medicamentos relacionados (ciertos somníferos o tranquilizantes (por ejemplo, barbitúricos) o analgésicos como los opioides, la morfina y la codeína (también como medicamentos para la tos), antipsicóticos, antihistamínicos H1, alcohol) aumenta el riesgo de adormecimiento, dificultad para respirar (depresión respiratoria), coma y puede poner en peligro la vida del paciente. Debido a esto, el uso concomitante con estos medicamentos solo se debe considerar cuando no sean posibles otras opciones de tratamiento.

No obstante, si su médico le prescribe tapentadol junto con medicamentos sedantes, deberá limitar la dosis y la duración del tratamiento concomitante.

El uso concomitante de opioides y fármacos utilizados para el tratamiento de la epilepsia, el dolor nervioso o la ansiedad (gabapentina y pregabalina) aumenta el riesgo de sobredosis por opioides, de depresión respiratoria y puede ser potencialmente mortal.

Informe a su médico si está tomando gabapentina o pregabalina o cualquier otro medicamento sedante, y siga al pie de la letra la recomendación de dosis de su médico. Podría ser útil informar a los amigos o familiares para que sean conscientes de los signos y síntomas mencionados anteriormente. Contacte con su médico cuando experimente estos síntomas.

- Si está tomando un tipo de medicamento que afecta los niveles de serotonina (p.ej. ciertos medicamentos para tratar la depresión), hable con su médico antes de tomar tapentadol ya que ha habido casos de "síndrome serotoninérgico". El síndrome serotoninérgico es un trastorno raro, pero potencialmente mortal. Los síntomas pueden ser contracciones involuntarias rítmicas de los músculos, incluyendo los músculos que controlan el movimiento del ojo, agitación, sudoración excesiva, temblores, reflejos exagerados, aumento de la tensión muscular y temperatura corporal por encima de 38 °C. Su médico le puede dar información adicional.
- No se ha estudiado la administración conjunta de tapentadol con otros tipos de medicamentos denominados agonistas/antagonistas mixtos de los receptores de los opioides μ (por ejemplo: pentazocina, nalbufina) ni con agonistas parciales de los opioides μ (por ejemplo, buprenorfina). Es posible que tapentadol no tenga la misma eficacia si se administra junto con uno de estos medicamentos. Informe a su médico si está siendo tratado actualmente con uno de estos medicamentos.
- La administración de tapentadol junto con inhibidores o inductores potentes (por ejemplo, rifampicina, fenobarbital, hierba de San Juan) de determinadas enzimas que son necesarias para eliminar el tapentadol de su cuerpo, puede influir en la eficacia de tapentadol o puede causar efectos adversos, especialmente cuando se inicia o se suspende este otro tipo de medicación. Mantenga a su médico informado sobre todos los medicamentos que esté tomando.
- Tapentadol no debe tomarse junto con inhibidores de la MAO (medicamentos para el tratamiento de la depresión). Informe a su médico si está tomando inhibidores de la MAO o si los ha tomado en los últimos 14 días.

Si utiliza tapentadol junto con los siguientes medicamentos que tienen efectos anticolinérgicos, el riesgo de efectos secundarios puede aumentar:

- medicamentos para tratar la depresión,
- medicamentos utilizados para tratar alergias, mareos o náuseas (antihistamínicos o antieméticos),
- medicamentos para tratar trastornos psiquiátricos (antipsicóticos o neurolepticos),
- relajantes musculares,

- medicamentos para tratar la enfermedad de Parkinson.

Toma de Tapentadol retard Zentiva con alimentos, bebidas y alcohol

No consuma alcohol mientras esté tomando tapentadol, porque en este caso algunos de sus efectos adversos, como la somnolencia, pueden aumentar. La toma de alimentos no influye en el efecto de este medicamento.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No tome este medicamento:

- si está embarazada, a menos que su médico se lo haya indicado, si se usa durante periodos prolongados durante el embarazo, tapentadol puede provocar síntomas de abstinencia en el recién nacido, que puede poner en peligro la vida del recién nacido si no es detectado y tratado por un médico,
- durante la lactancia, porque puede excretarse por la leche materna.

No se recomienda el uso de tapentadol:

- durante el parto, porque puede producir respiración lenta o poco profunda hasta niveles peligrosos (depresión respiratoria) en el recién nacido.

Conducción y uso de máquinas

Tapentadol puede causar somnolencia, mareos, visión borrosa y puede alterar sus reacciones. Esto puede ocurrir especialmente cuando empiece a tomar tapentadol, cuando su médico cambie su dosis o cuando beba alcohol o tome tranquilizantes. Pregunte a su médico si puede conducir o utilizar máquinas.

3. Cómo tomar Tapentadol retard Zentiva

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Antes de iniciar el tratamiento y de forma periódica durante el mismo, su médico hablará con usted sobre lo que puede esperar del uso de tapentadol, cuándo y durante cuánto tiempo debe tomarlo, cuándo ponerse en contacto con su médico y cuándo debe dejar de tomarlo (ver también “Si interrumpe el tratamiento con Tapentadol retard Zentiva”).

Su médico ajustará la dosis en función de la intensidad de su dolor y de su nivel de sensibilidad personal al dolor. Generalmente debe tomarse la dosis mínima eficaz para aliviar el dolor.

Adultos

La dosis inicial habitual es de 50 mg dos veces al día, aproximadamente cada 12 horas.

No se recomiendan dosis diarias totales de tapentadol superiores a 500 mg de tapentadol.

Puede que su médico le prescriba una dosis o una pauta posológica diferente y más adecuada si es necesario. Si cree que el efecto de estos comprimidos es demasiado fuerte o demasiado débil, consulte a su médico o farmacéutico.

Pacientes de edad avanzada

En los pacientes de edad avanzada (de más de 65 años de edad) habitualmente no es necesario ajustar la dosis. No obstante, la eliminación de tapentadol puede retrasarse y ser más lenta en determinados pacientes de este grupo de edad. Si esto le sucede a usted, puede que su médico le prescriba una pauta posológica diferente.

Enfermedades hepáticas y renales (insuficiencia hepática y renal)

Los pacientes con problemas hepáticos graves no deben tomar estos comprimidos. Si tiene problemas hepáticos moderados, su médico le prescribirá una pauta posológica diferente. En caso de problemas hepáticos leves no es necesario ajustar la dosis.

Los pacientes con problemas renales graves no deben tomar estos comprimidos. En caso de problemas renales leves o moderados no es necesario ajustar la dosis.

Uso en niños y adolescentes

Tapentadol no está indicado en niños y adolescentes de menos de 18 años de edad.

Cómo y cuándo tomar Tapentadol retard Zentiva

Tapentadol debe tomarse por vía oral.

Tome siempre los comprimidos enteros con una cantidad de líquido suficiente. No los mastique ni los triture, esto podría conducir a una sobredosis ya que el medicamento se liberará en su cuerpo demasiado deprisa. Puede tomar los comprimidos en ayunas (con el estómago vacío) o con las comidas.

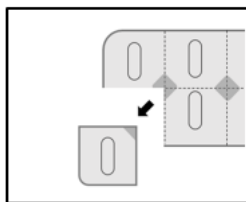
El comprimido se puede partir en dosis iguales.

El recubrimiento del comprimido puede que no se digiera completamente y por lo tanto aparezca, aparentemente inalterado, en las heces. Esto no debe preocuparle ya que el medicamento (principio activo) del comprimido ya habrá sido absorbido por el cuerpo y lo que usted ve es únicamente el recubrimiento vacío.

Instrucciones de apertura del blíster

Este medicamento está envasado en un blíster de dosis unitaria perforado a prueba de niños. No puede presionar las tabletas a través del blíster. Tenga en cuenta las siguientes instrucciones de apertura del blíster:

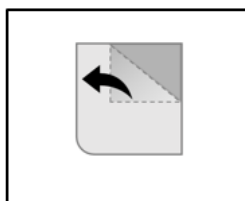
1. Rasgue una dosis única a lo largo de la línea de perforación del blíster.



2. De este modo, se puede acceder a un área no sellada que se encuentra en la posición en la que se han cruzado las líneas de perforación.



3. Tire de la sección sin sellar para quitar el sello de la cubierta.



Durante cuánto tiempo hay que tomar Tapentadol retard Zentiva

No tome los comprimidos durante más tiempo del indicado por su médico.

Si toma más Tapentadol retard Zentiva del que debe

Después de tomar dosis muy altas, puede presentar alguno de los siguientes efectos:

- pupilas muy reducidas,
- vómitos,
- disminución de la presión arterial,
- latidos cardíacos acelerados,
- desmayo, alteración de la consciencia o coma (pérdida profunda de la consciencia),
- crisis epilépticas,
- respiración peligrosamente lenta o superficial o parada respiratoria que puede provocar la muerte.

Si esto sucede, llame a un médico inmediatamente.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20 indicando el medicamento y la cantidad utilizada. Se recomienda llevar el envase y el prospecto del medicamento al profesional sanitario.

Si olvidó tomar Tapentadol retard Zentiva

Si olvida tomar un comprimido, es probable que vuelva a sentir dolor. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas, simplemente continúe tomando los comprimidos como antes.

Si interrumpe el tratamiento con Tapentadol retard Zentiva

Si interrumpe o deja de tomar el tratamiento demasiado pronto, es probable que vuelva a sentir dolor. Si desea interrumpir el tratamiento, consulte a su médico antes de hacerlo.

Generalmente los pacientes no presentan ningún efecto adverso después de interrumpir el tratamiento, pero en raras ocasiones personas que han tomado los comprimidos durante bastante tiempo se sienten mal si dejan de tomarlos de repente.

Los síntomas pueden ser:

- inquietud, ojos llorosos, moqueo nasal, bostezos, sudoración, escalofríos, dolor muscular y pupilas dilatadas,
- irritabilidad, ansiedad, dolor de espalda, dolor articular, debilidad, calambres abdominales, dificultades para dormir, náuseas, pérdida del apetito, vómitos, diarrea y aumentos de la presión arterial, la frecuencia respiratoria o la frecuencia cardíaca.

Si presenta alguno de estos síntomas después de interrumpir el tratamiento, consulte a su médico. No debe interrumpir bruscamente este medicamento, salvo que su médico así se lo indique. Si su médico quiere que deje de tomar estos comprimidos, le indicará cómo debe hacerlo, lo cual podría implicar una reducción gradual de la dosis.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Efectos adversos o síntomas importantes a los que estar atento y qué hacer si usted está afectado por los mismos:

- Este medicamento puede causar reacciones alérgicas. Los síntomas pueden ser sibilancias, dificultad para respirar, inflamación de los párpados, cara o labios, erupción cutánea o picor, especialmente si afectan a todo el cuerpo.
- Otro efecto adverso grave consiste en respirar más despacio o más débilmente de lo normal. Ocurre mayoritariamente en pacientes de edad avanzada o en pacientes debilitados.

Si presenta alguno de estos importantes síntomas consulte a su médico inmediatamente.

Efectos adversos que se pueden presentar:

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- náuseas, estreñimiento,
- mareos, somnolencia, dolor de cabeza.

Frecuentes (pueden afectar hasta a 1 de cada 10 personas)

- disminución del apetito, ansiedad, depresión del estado de ánimo, dificultades para dormir, nerviosismo, inquietud, alteraciones en la atención,
- temblores, espasmos musculares,
- enrojecimiento,
- falta de aliento,
- vómitos, diarrea, mala digestión,
- picores, aumento de la sudoración, erupciones cutáneas,
- sensación de debilidad, cansancio, sensación de cambio en la temperatura corporal, sequedad de las mucosas, acumulación de agua en los tejidos (edema).

Poco frecuentes (pueden afectar hasta a 1 de cada 100 personas)

- reacción alérgica a medicamentos (incluyendo hinchazón bajo la piel, urticaria y, en casos graves, dificultad para respirar, disminución de la presión arterial, colapso o shock),
- pérdida de peso,
- desorientación, confusión, excitabilidad (agitación), alteraciones de la percepción, alteraciones del sueño, estado de ánimo eufórico, depresión del nivel de consciencia, deterioro de la memoria, deterioro mental,
- desmayo, sedación, trastornos del equilibrio, dificultades para hablar, entumecimiento, sensaciones anormales en la piel (por ejemplo, hormigueo, picor),
- alteración de la visión,
- latidos cardíacos acelerados, latidos cardíacos lentos, palpitaciones, disminución de la presión arterial,
- malestar abdominal,
- urticaria,
- retraso en el paso de la orina, orinar frecuentemente,
- disfunción sexual,
- síndrome de abstinencia (ver sección “Si interrumpe el tratamiento con Tapentadol retard Zentiva”), sensación de malestar, irritabilidad.

Raros (pueden afectar hasta a 1 de cada 1.000 personas)

- dependencia al fármaco, alteración de pensamiento, crisis epilépticas, sensación de estar a punto de desmayarse, coordinación alterada,
- respiración lenta o poco profunda hasta niveles peligrosos (depresión respiratoria),
- alteración del vaciado gástrico,
- sensación de embriaguez, sensación de relajación.

Frecuencia no conocida (no se puede estimar a partir de los datos disponibles)

- delirio.

En general, la posibilidad de tener pensamientos y comportamientos suicidas aumenta en pacientes con dolor crónico. Además, algunos medicamentos para tratar la depresión (con impacto en el sistema neurotransmisor del cerebro) pueden aumentar ese riesgo, especialmente al inicio del tratamiento. Aunque tapentadol también afecte a los neurotransmisores, los datos del uso de tapentadol en humanos no proporcionan evidencia de un mayor riesgo.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:

<https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Tapentadol retard Zentiva

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase y en el blíster después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Conserve este medicamento en un lugar seguro y protegido, donde otras personas no puedan acceder a él. Puede causar daños graves y ser mortal para las personas que lo toman de manera accidental o intencionada cuando no se les ha recetado.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE⁺ de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Tapentadol retard Zentiva

- El principio activo es tapentadol.

Tapentadol retard Zentiva 25 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

Cada comprimido de liberación prolongada contiene tapentadol fosfato equivalente a 25 mg de tapentadol.

Tapentadol retard Zentiva 50 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

Cada comprimido de liberación prolongada contiene tapentadol fosfato equivalente a 50 mg de tapentadol.

Tapentadol retard Zentiva 100 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

Cada comprimido de liberación prolongada contiene tapentadol fosfato equivalente a 100 mg de tapentadol.

Tapentadol retard Zentiva 150 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

Cada comprimido de liberación prolongada contiene tapentadol fosfato equivalente a 150 mg de tapentadol.

Tapentadol retard Zentiva 200 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

Cada comprimido de liberación prolongada contiene tapentadol fosfato equivalente a 200 mg de tapentadol.

Tapentadol retard Zentiva 250 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

Cada comprimido de liberación prolongada contiene tapentadol fosfato equivalente a 250 mg de tapentadol.

- Los demás componentes (excipientes) son:
Núcleo del comprimido: celulosa microcristalina (E460); hipromelosa (E464); sílice coloidal anhidra (E551); estearato de magnesio.
Material de recubrimiento del comprimido: hipromelosa (E464); glicerol (E422); talco (E553b); celulosa microcristalina (E460); dióxido de titanio (E171); óxido de hierro rojo (E172) (sólo para las siguientes dosis: 25, 100, 150, 200 y 250 mg); óxido de hierro amarillo (E172) (sólo para las siguientes dosis: 25, 100 y 200 mg); óxido de hierro negro (E172) (sólo en las siguientes dosis: 25, 100, 150, 200 y 250 mg).

Aspecto del producto y contenido del envase

Tapentadol retard Zentiva 25 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

son comprimidos amarronados, oblongos, biconvexos, de liberación prolongada (6 mm x 12 mm) con ranuras en ambas caras.

El comprimido se puede partir en dosis iguales.

Tapentadol retard Zentiva 50 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

son comprimidos blancos, oblongos, biconvexos, de liberación prolongada (6 mm x 13 mm) con ranuras en ambas caras.

El comprimido se puede partir en dosis iguales.

Tapentadol retard Zentiva 100 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

son comprimidos amarillentos, oblongos, biconvexos, de liberación prolongada (7 mm x 14 mm) con ranuras en ambas caras.

El comprimido se puede partir en dosis iguales.

Tapentadol retard Zentiva 150 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

son comprimidos de color rojizo brillante, oblongos, biconvexos, de liberación prolongada (7 mm x 15 mm) con ranuras en ambas caras.

El comprimido se puede partir en dosis iguales.

Tapentadol retard Zentiva 200 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

son comprimidos amarillos, oblongos, biconvexos, de liberación prolongada (8 mm x 16 mm) con ranuras en ambas caras.

El comprimido se puede partir en dosis iguales.

Tapentadol retard Zentiva 250 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

son comprimidos de color marrón rojizo, oblongos, biconvexos, de liberación prolongada (9 mm x 18 mm) con ranuras en ambas caras.

El comprimido se puede partir en dosis iguales.

Tapentadol retard Zentiva está disponible en envases de:

Tapentadol retard Zentiva 25 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

20x1, 30x1, 40x1, 50x1, 54x1, 60x1 o 100x1 comprimidos de liberación prolongada en blísteres precortados unidosis a prueba de niños.

Tapentadol retard Zentiva 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 250 mg comprimidos de liberación prolongada EFG

20x1, 24x1, 30x1, 50x1, 54x1, 60x1 o 100x1 comprimidos de liberación prolongada en blísteres precortados unidosis a prueba de niños.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Zentiva, k.s.
U kabelovny 130,
Dolní Měcholupy,
102 37 Praga 10,
República Checa

Responsable de la fabricación

Develco Pharma GmbH
Grienmatt 27
Farhnau
79650 Schopfheim
Baden-Wuerttemberg
Alemania

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Zentiva Spain S.L.U.
Avenida de Europa, 19, Edificio 3, Planta 1.
28224 Pozuelo de Alarcón, Madrid
España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

Alemania	Tapentadol Zentiva 25 mg Retardtabletten Tapentadol Zentiva 50 mg Retardtabletten Tapentadol Zentiva 100 mg Retardtabletten Tapentadol Zentiva 150 mg Retardtabletten Tapentadol Zentiva 200 mg Retardtabletten Tapentadol Zentiva 250 mg Retardtabletten
Dinamarca	Tapentadol Zentiva
Italia	Tarbent
España	Tapentadol retard Zentiva 25mg comprimidos de liberación prolongada EFG Tapentadol retard Zentiva 50mg comprimidos de liberación prolongada EFG Tapentadol retard Zentiva 100mg comprimidos de liberación prolongada EFG Tapentadol retard Zentiva 150mg comprimidos de liberación prolongada EFG Tapentadol retard Zentiva 200mg comprimidos de liberación prolongada EFG Tapentadol retard Zentiva 250mg comprimidos de liberación prolongada EFG
Noruega	Tapentadol Zentiva
Suecia	Tapentadol Depot Zentiva

Fecha de la última revisión de este prospecto: Diciembre 2025

La información detallada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>