



Ebaluazio txosten osoa:

www.osakidetza.euskadi.net/cevime

OXIKODONA/NALOXONA

**Konbinazio honek ez dauka lehen aukerako opioidea,
eta ez du saihesten libragarriak erabili behar izatea**

Merkatuko izena eta aurkezpenak:

▲ TARGIN® (Mundipharma)

5 mg/2,5 mg, askapen luzeko 56 konprimitu (26,44 €)
10 mg/5 mg, askapen luzeko 56 konprimitu (52,89 €)
20 mg/10 mg, askapen luzeko 56 konprimitu (105,78 €)
40 mg/20 mg, askapen luzeko 56 konprimitu (160,50 €)

Adierazi beharreko eszipienteak: Laktosa

Medikamentua emateko baldintzak: Estupefazienteen mediku-erreza

Ebaluazio-data: 2011ko maiatz

Merkaturatze-data: 2011ko urtarrila

Baimentze-prozedura: Elkarren onarpena

Pixkanaka askatzen den oxikodona/naloxona konbinazioa min handia tratatzeko baimendu dute, min hori analgesiko opioideekin baino ezin denean tratatu modu egokian.

Ez da egin oxikodona/naloxona eta libragarri profilaktikoekin batera hartzen den morfina alderatzeko zuzeneko ikerketarik. Oxikodonak morfinaren antzeko eraginkortasun-profila du, dosi ekipotenteetan.

Oxikodona/naloxonaren gehienezko dosia eguneko 80 mg/40 mg da; oxikodonaren gehienezko dosia, berriz, eguneko 400 mg. Guztira 80 mg-tik gorako oxikodona-dosia behar duten pazienteek naloxonarekin konbinatuta hartzeak duen eraginkortasuna aztertzeko diseinatu diren ikerketetako bakar batean ere ez da lortu erreskateko tratamendu libragarria alde batera uzterik paziente-kopuru handi samar batean.

Oxikodona/naloxonaren gehienezko dosia eguneko 80 mg/40 mg da; oxikodonaren gehienezko dosia, berriz, eguneko 400 mg. Guztira 80 mg-tik gorako oxikodona-dosia behar duten pazienteek naloxonarekin konbinatuta gabeko oxikodona hartu beharko lukete, eta, beraz, litekeena da idorreriaren gaineko eragina txikiagoa izatea.

Min moderatua zein larria tratatzeko lehen aukerako opioidea morfina da oraindik ere, eta idorreria saihesteko profilaxi-moduan beti libragarriak erabiltzea gomendatzen da.

Oso importantea da Euskal Herriko Farmazia-zainketako Unitateari notifikatzea medikamentu berrien kontrako erreakzio-susmoak.

Hobekuntza
terapeutiko
handia

Hobekuntza
terapeutiko
apala

Ona da
egoera kon-
kretuetarako

**EZ DAKAR
HOBEKUNTZA
TERAPEUTIKORIK**

Ezin da balio-
etsi: informazio
urriegia

Idazkuntza Batzordea: Iñigo Aizpura, María Armendariz, Julia Fernández, Susana Fernández, Juan José García, Josu Ibarra, Itxasne Lekue, Eulali Mariñelarena, Carmela Mozo, Justo Múgica, Margarita Odriozola, Elena Olloquegui, Isabel Porras, Mª Teresa Santamaría, María Torrecilla.



Fixa hau Ebaluazio txosten zabalago baten laburpen gisa atera da. Ebaluazio hori interesatu guztiengabea menera dago web orrian edo eska daiteke Eskualdeko Farmazialariei edo MIEZ-en Tel. 945 01 92 66 e-mail: cevime-san@ej-gv.es

Kalifikazioa Andaluziako, Kataluniako, Euskal Herriko, Aragoiko eta Nafarroako MBEbek batera eman dute. Hemen aurkezten den informazioa oraindik erakarragarri dagoen guztia da, baina etorkizunean jasan ditzake aldaketak gertatzen diren aurrerakuntza zientifikoan arabera.

ERABILERA ONARTUAK¹

Min handia, modu egokian analgesiko opioideekin baino tratatu ezin dena. **Kontraindikazioak¹:** opioideak kontraindikatuta dauden egoerak; arnas apalaldi larria, hipoxia edo hiperkapniarekin; BGBK larria; cor pulmonale; bronkiotako asma larria; opioideek eragin ez duten ileo paralitikoa; gibel-gutxiegitasun moderatua zein larria; galaktosarekiko herentziasko intolerantzia, Lapp-en laktasa-gutxiegitasuna eta glukosa- edo galaktosalaabsortzioa.

POSOLOGIA ETA HARTZEKO MODUA¹

Ahotik hartzen da. Eraginkortasun analgesikoa pixkanaka askatzen den (PA) oxikodonak duenaren baliokidea du. Konbinazioaren gehienezko dosia hau da: 80 mg oxikodona / 40 mg naloxona. Aurrez opioideekin tratatu gabeko pazienteentzat, hasierako dosia hau izango da, 12 orduan behin hartzeko: 10 mg oxikodona / 5 mg naloxona. Lehendik jada opioideak hartzentzat diren pazienteek dosi handiagoekin has dezakete tratamendua, aurrez opioideekin izan duten esperientziaren arabera.

Konprimituak osorik hartu behar dira; irentsi aurretik PA konprimituak hautsi, mastekatu edo birrintzen badira, printzipio aktiboak azkarrago askatzen dira, eta hilgarria izan daitekeen oxikodon-a-dosis xurga daiteke.

Konbinazio hau hartzentzat duten paziente batzuek berehala askatzen diren analgesikoak behar izan ditzakete erreskateko botika gisa, bat-batean agertzen den mina tratatzeko.

ERAGINKORTASUN KLINIKOA

Eraginkortasun analgesikoa neurteko azterketa^{2,3}

Itsu bikoitzeko proba bat argitaratu da, placeboarekiko kontrolatuta eta kontrol aktiboarekin (PA oxikodonarekin). Probak 12 aste irau zuen, eta oxikodona-tratamenduarekiko ondo erantzun zuten eta **onkologikoa ez den min kroniko** (lunbalgia) moderatua zein larria zuten pazienteekin egin zen². Ez zen aurkitu estatistikoki esanguratsua zen desberdintasunik bi talde aktiboen artean, ez minaren lehen agerraldira arteko denborari zegokionez, ez eta mina berriro agertzeko arriskuari zegokionez ere.

Oxikodonak eragindako idorreria saihesteko eraginkortasuna neurteko azterketa⁴⁻⁸

Bi proba kliniko argitaratu dira^{4,5}; 12 aste irau zuten biek (4 astera lorturiko emaitzak dira, ordea, argitaratu direnak), eta **onkologikoa ez den mina** zuten pazienteekin egin ziren. Bowel Function Index (BFI) eskalaren bidez neurtu zen hesteen funtzioa. Eskala horrek libratzeko erraztasuna, erabat libratu ez izanaren sentsazioa eta idorreriaren balorazio pertsonala neurten ditu, 0-100 bitarteko eskalan (txikienerik handienera). 12 puntuo aldea klinikoki esanguratsua dela jotzen da.

Paziente guztiak har zitzaketen, erreskateko botika gisa, berehala askatzen den oxikodona eta bisakodiloa.

Ikerketetako batean⁴, pazienteak ausaz aukeratu ziren oxikodona/naloxona (eguneko batez besteko dosia 32,2 mg oxikodona) edo PA oxikodona/bakarrak (eguneko batez besteko dosia 33,0 mg) hartzeko. Hasi eta 4 astera, taldean artean BFI indizean ikusi zen desberdintasuna -15,2 izan zen (KT % 95: -18,2tik -12,2ra; p<0,0001). Oxikodona/naloxonaren taldean paziente gutxiagok izan zuten libragarrien beharra (% 30 vs % 54, p<0,0001).

Beste ikerketan⁵, antzeko ezaugarriak zitzutzen pazienteak sartu ziren, batez besteko oxikodona-dosiari dagokionez izan ezik, kasu honetan handiagoa baitzen (60-80 mg/egun). Hasi eta 4 astera, taldean artean BFI indizean ikusi zen desberdintasuna -14,9 izan zen (KT % 95: -17,9tik -11,9ra; p<0,0001). Era berean, murriztu egin zen libragarrien beharra ere (% 43 vs % 64; p=0,0009).

Duela gutxi II. faseko ikerketa bat⁸ argitaratu da, ausazkoa, itsu bikoitzeko eta 4 aste irau zuena. Ikerketaren helburua izan zen zehaztea ea **min kroniko onkologiko moderatua zein larria** zuten pazienteentzat oxikodona/naloxona konbinazioak idorreria hobetu eta analgesiari eusten zion, oxikodona bakarrik hartzentzat deneko tratamenduarekin alderatuta. PA oxikodonaren gehienezko dosia, tratamendu-taldea edozein zela ere, eguneko 120 mg zen. Paziente guztiak har zitzaketen, erreskateko botika gisa, berehala askatzen den oxikodona eta bisakodiloa. Hasi eta 4 astera, taldean artean BFI indizean ikusi zen desberdintasuna -11,14 izan zen (KT % 95: -19,0tik -3,24ra; p<0,01); ez zen aurkitu estatistikoki esanguratsua zen desberdintasunik bi tratamenduen artean, bisakodiloa erabili zen maiztasunari zegokionez.

SEGURTASUNA

Kontrako ondorioak¹

Proba klinikoetan gehien agertu ziren kontrako ondorioak idorreria, goragalea, gorakoa, beherakoa eta sabeleko mina izan ziren, % 20 inguru maiztasunarekin¹.

Kontrako ondorioak antzekoak izan ziren, oxikodona naloxonarekin konbinatuta hartu nahiz bakarrik hartu; hala ere, probetako batean bi botik maila altuan zeuden plasman gibel- edo giltzurrun-gutxiegitasuna zuten pazienteetan¹.

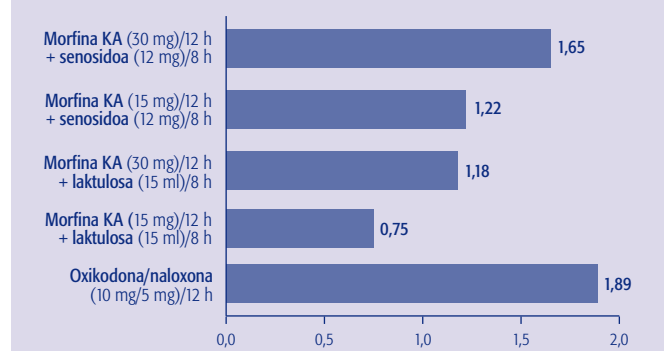
Oharrak eta erabiltzean kontuan izan beharrekoak¹

- Opioideek duten arriskurik handiena arnas apalaldia da.
- Mendekotasun psikologikoa eragin dezakete.
- Kontuz erabili behar da adineko pazienteetan edo paziente ahuletan, opioideek eragindako ileo paralitikoa duten pazienteetan, biriken funtioa modu larrian hondatua dutenetan, mixedema, hipotiroidismoa, Addison-en gaixotasuna, psikosi toxikoa, kolelitiasia, prostataren hipertrfia, alkoholismoa, delirium tremens, pankreatitis, hipotensioa edo hipertensioa dutenetan, lehenagotik bihotz-hodietako gaixotasunak dituinetan, traumatismo kranoentzefalikoa edo epilepsia-asaldura dutenetan edo konbultsioak izateko joera dutenetan eta MAOlari hartzentzat.
- Ez da gomendatzen minbizia peritoneoko kartzinomatosiarekin batera duten pazienteetan erabiltzea, ez eta digestio-aparatuko edo pelbiseko minbizien fase aurreratuaren sindrome azpiherstailea dutenetan ere.
- Ez da gomendatzen ebakuntza aurretik edo kirurgiaren ondorengo lehen 12-24 orduetan ematea.
- Opioideek eragina izan dezakete arriskutsuak izan daitezkeen eginkizunak egiteko behar den buru-gaitasunean edo gaitasun fisikoan.

Interakzioak¹

- NSZ apalten duten substantziek (adibidez, alkoholak, beste opioide batzuek, lasaigarriek, hipnotikoeik, antidepresioek, lo-eragileek, fenotiazinek, neuroleptikoeik, antihistaminikoeik eta antiemetikoeik) indartu egin dezakete NSZ apaltzeko botika honek duen ahalmena.
- Aldi berean oxikodonarekin eta kumarinatik eratorritako antikoagulatzai-lekekin tratatu diren pertsonetan klinikoki esanguratsuak diren aldaketak hauteman dira INRan, bi noranzkoetan.

EGUNEKO KOSTUA (€)



KA: modu kontrolatuan askatzen da.

TERAPEUTIKAN DUEN TOKIA⁹⁻¹¹

Oxikodona/naloxona konbinazioarekin eginiko itsu bikoitzeko azterketen iraupena 12 asteko da, eta 4 astera neurten da idorreria agertzearen gainean duen eragina; horren ondorioz, ezin da ezarri tratamendu analgesiko kroniko gisa konbinazio horrek epe luzera duen eraginkortasuna.

Hesteen funtzoan tratamenduak duen eragina azterzeari dagokionez, klinikoki esanguratsutzat hartu zen BFI eskalan gutxienez 12 puntuo aldea izatea; lehenengo 4 asteetan oxikodona/naloxona konbinazioaren eta PA oxikodonaren arteko desberdintasuna 15 puntuoa izan zen onkologikoa ez den mina zuten pazienteetan eginiko probetan, eta 11 puntuoa, beriz, paziente onkologikoetan eginiko proban. Osagarri gisa, bisakodiloa erabiltzea baimendu zen, eta ez dago argi horrek zer eragin izan zuen emaitzetan.

Naloxona gehitzek idorreriaren intzidentzia murritzdu oxikodona bakarrik erabiliztearekin alderatuta, libragarri profilaktikoak erabiltzen ari ez ziren eta min moderatua zein larria zuten pazienteetan; hala ere, ez da alderatu oso har erabiltzen den aukerarekin, hau da, opioidea eta libragarri profilaktikoarekin.

Eskuarki gomendatzen den oxikodona/naloxona konbinazioaren gehienezko dosia eguneko 80 mg/40 mg da; beraz, analgesia kontrolatzeko dosi handiagoak behar dituzten pazienteen kasuan, osagarri gisa PA oxikodona ematea gomendatzen da (PA oxikodona klorhidratoaren gehienezko dosia 400 mg/egun), eta horrek ondorioak izan ditzake naloxonak hesteen funtzoa duen eraginean. Gibel- edo giltzurrun-gutxiegitasuna duten pazienteetan naloxona sistemikoki gehiago xurgatzen dela hauteman da, eta hori desabaintza izan daiteke adineko pazienteetan.

Min moderatua zein larria tratatzeko lehen aukerako opioidea morfina da oraindik ere, eta idorreria arintzeko modu profilaktikoan beti libragarriak erabiltzea gomendatzen da.

NUEVO MEDICAMENTO A EXAMEN

COMITÉ DE EVALUACIÓN DE NUEVOS MEDICAMENTOS

Nº 190 · 2012



Informe de evaluación completo:
www.osakidetza.euskadi.net/cevime



OXICODONA/NALOXONA

Esta asociación ni contiene el opioide de elección ni evita el uso de laxantes

Nombre comercial y presentación:

▲ TARGIN® (Mundipharma)

5 mg/2,5 mg, 56 comp. liberación prolongada (26,44 €)
10 mg/5 mg, 56 comp. liberación prolongada (52,89 €)
20 mg/10 mg, 56 comp. liberación prolongada (105,78 €)
40 mg/20 mg, 56 comp. liberación prolongada (160,50 €)

Excipientes de declaración obligatoria:

Lactosa
Condiciones de dispensación:

Receta médica
de estupefacientes

Fecha de evaluación:

Mayo 2011

Fecha de comercialización:

Enero 2011

Procedimiento de autorización:

Reconocimiento mutuo

La asociación oxicodona/naloxona de liberación prolongada ha sido autorizada para el dolor intenso, que solo se puede tratar adecuadamente con analgésicos opioides.

No existen estudios comparativos directos de oxicodona/naloxona frente a morfina asociada a laxantes profilácticos. Oxicodona muestra un perfil de eficacia similar a morfina a dosis equipotentes.

La combinación a dosis fijas de oxicodona/naloxona muestra una menor incidencia de estreñimiento frente a oxicodona sola, pero en ninguno de los estudios diseñados para valorar la eficacia de la asociación con naloxona para contrarrestar el estreñimiento producido por la oxicodona se logró prescindir del tratamiento laxante de rescate en una proporción reseñable de pacientes.

La dosis diaria máxima de oxicodona/naloxona es de 80mg/40mg mientras que la dosis diaria máxima de la oxicodona es 400mg. Los pacientes que requieran una dosis total de oxicodona superior a 80mg tendrían que tomar oxicodona no asociada a naloxona, por lo que el efecto sobre el estreñimiento puede ser menor.

El opioide de elección para el tratamiento del dolor moderado-grave sigue siendo la morfina y para contrarrestar el estreñimiento se recomienda utilizar siempre laxantes de forma profiláctica.

Es de gran importancia notificar a la Unidad de Farmacovigilancia del País Vasco las sospechas de reacción adversa a los nuevos medicamentos.

Importante
mejora
terapéutica

Modesta
mejora
terapéutica

Aporta en
situaciones
concretas

NO SUPONE
UN AVANCE
TERAPÉUTICO

No valorable:
información
insuficiente

Comité de redacción: Iñigo Aizpurua, María Armendariz, Julia Fernández, Susana Fernández, Juan José García, Josu Ibarra, Itxasne Lekue, Eu-lali Mariñelarena, Carmela Mozo, Justo Múgica, Margarita Odriozola, Elena Olloquiugui, Isabel Porras, M^a Teresa Santamaría, María Torrecilla.



Esta Ficha «Nuevo medicamento a examen» se ha extraído como resumen de un Informe de Evaluación más extenso, que está a disposición de toda persona interesada en la web. También se puede solicitar a los Farmacéuticos de Comarca, o bien al CEVIME. Tel. 945 01 92 66 - e-mail: cevime-san@ejgv.es

La calificación ha sido asignada conjuntamente por los CENM de Andalucía, Cataluña, País Vasco, Aragón y Navarra. La información que aquí se presenta es la disponible hasta el momento y es susceptible de modificaciones futuras en función de los avances científicos que se produzcan.

INDICACIONES APROBADAS¹

Dolor intenso, que solo se puede tratar adecuadamente con analgésicos opioides.

Contraindicaciones¹: circunstancias en las que estén contraindicados los opioides; depresión respiratoria grave, con hipoxia o hipercapnia; EPOC grave; *cor pulmonale*; asma bronquial grave; ileo paralítico no inducido por opioides; insuficiencia hepática moderada a grave; intolerancia hereditaria a la galactosa, insuficiencia de lactasa de Lapp o malabsorción de glucosa o galactosa.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN¹

Vía oral. Su eficacia analgésica es equivalente a la de oxicodona de liberación prolongada (LP). La dosis máxima de la asociación es de oxicodona 80 mg/naloxona 40 mg. La dosis inicial para un paciente no tratado previamente con opioides es de oxicodona 10 mg/naloxona 5 mg cada 12 horas. Los pacientes que ya están recibiendo opioides podrán iniciar el tratamiento recibiendo dosis mayores en función de su experiencia previa con opioides.

Los comprimidos deben tomarse enteros; romper, masticar o triturar los comprimidos LP para su ingestión conduce a una liberación más rápida de los principios activos, pudiéndose absorber una dosis de oxicodona potencialmente mortal.

Algunos pacientes que reciben esta asociación pueden necesitar analgésicos de liberación inmediata como medicación de rescate para el dolor irruptivo.

EFICACIA CLÍNICA

Evaluación de la eficacia analgésica^{2,3}

Se ha publicado un ensayo doble ciego, controlado frente a placebo y con control activo (oxicodona LP), de 12 semanas de duración, en pacientes con dolor crónico no oncológico (**lumbalgia**) moderado-grave, que habían respondido adecuadamente a tratamiento con oxicodona². No se observaron diferencias estadísticamente significativas entre los dos grupos activos en el tiempo hasta el primer acontecimiento de dolor ni en el riesgo de dolor recurrente.

Evaluación de la eficacia para contrarrestar el estreñimiento producido por oxicodona⁴⁻⁸

Se han publicado dos ensayos clínicos^{4,5}, de 12 semanas de duración (aunque se publican los resultados obtenidos a las 4 semanas), con pacientes con dolor no oncológico. Se valoró la función intestinal mediante la escala Bowel Function Index (BFI), que valora la facilidad de la defecación, la sensación de evacuación incompleta y una valoración personal de estreñimiento, de 0-100 (de menos a más). Una diferencia de 12 puntos se considera clínicamente relevante.

Todos los pacientes podían recibir oxicodona de liberación inmediata y bisacodilo como medicación de rescate.

En uno de los estudios⁴ los pacientes se aleatorizaron para recibir oxicodona/naloxona (dosis media diaria de 32,2 mg de oxicodona) u oxicodona LP sola (dosis media diaria de 33,0 mg). A las 4 semanas, la diferencia en el BFI entre grupos fue de -15,2 (IC 95%: -18,2 a -12,2; p<0,0001). Menos pacientes requirieron el uso de laxantes en el grupo de oxicodona/naloxona (30% vs. 54%; p<0,0001).

En el otro estudio⁵ se incluyeron pacientes de similares características excepto en la dosis media de oxicodona, que era superior (de 60-80 mg/día). A las 4 semanas, la diferencia en el BFI entre grupos fue de -14,9 (IC 95%: -17,9 a -11,9; p<0,0001). También disminuyó el requerimiento de laxantes (43% vs. 64%; p=0,0009).

Se ha publicado recientemente un estudio⁸ fase II, aleatorizado, doble ciego, de 4 semanas de duración, con el objetivo de determinar en pacientes con dolor crónico oncológico moderado-grave, si oxicodona/naloxona mejora el estreñimiento y mantiene la analgesia, comparada con oxicodona. La dosis máxima de oxicodona LP, independientemente del grupo de tratamiento, era de 120 mg/día. Todos los pacientes podían recibir oxicodona de liberación inmediata y bisacodilo como medicación de rescate. A las 4 semanas, la diferencia en el BFI entre grupos fue de -11,14 (IC95%: -19,03 a -3,24; p<0,01); no se encontraron diferencias estadísticamente significativas entre ambos tratamientos en la frecuencia de uso de bisacodilo.

SEGURIDAD

Reacciones adversas¹

Los efectos adversos más frecuentes en los ensayos clínicos fueron estreñimiento, náuseas, vómitos, diarreas y dolor abdominal, con una frecuencia de alrededor del 20%¹.

Los efectos adversos fueron similares con o sin la asociación de naloxona, aunque en uno de los ensayos los niveles plasmáticos de ambos fármacos estaban elevados en los pacientes con insuficiencia hepática o renal¹.

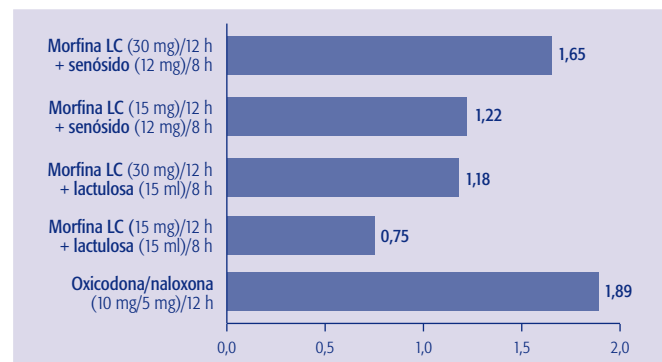
Advertencias y precauciones de uso¹

- El principal riesgo de los opioides es la depresión respiratoria.
- Existe la posibilidad de inducir dependencia psicológica.
- Precaución en pacientes de edad avanzada o débiles, pacientes con ileo paralítico inducido por opioides, pacientes con deterioro grave de la función pulmonar, mixedema, hipotiroidismo, enfermedad de Addison, psicosis tóxica, colelitiasis, hipertrrofia de próstata, alcoholismo, *delirium tremens*, pancreatitis, hipotensión, hipertensión, enfermedades cardiovasculares preexistentes, traumatismo craneoencefálico, trastorno epiléptico o predisposición a las convulsiones y pacientes que reciben IMAO.
- No se recomienda su uso en pacientes con cáncer asociado a carcinomatosis peritoneal o con síndrome subocclusivo en estadios avanzados de cánceres digestivos y pélvicos.
- No se recomienda administrar en el preoperatorio ni en las 12-24 horas siguientes a la cirugía.
- Los opioides pueden alterar la capacidad mental o física necesaria para realizar tareas potencialmente peligrosas.

Interacciones¹

- Las sustancias que tienen un efecto depresor del SNC (p. ej., alcohol, otros opioides, sedantes, hipnóticos, antidepresivos, somníferos, fenotiazinas, neurolépticos, antihistamínicos y antieméticos) pueden potenciar el efecto depresor del SNC.
- En personas tratadas simultáneamente con oxicodona y anticoagulantes cumarínicos, se han observado variaciones clínicamente relevantes del INR en ambos sentidos.

COSTE TRATAMIENTO (€)/DÍA



LC: liberación controlada.

LUGAR EN TERAPÉUTICA⁹⁻¹¹

La duración de los estudios a doble ciego con la asociación oxicodona/naloxona está limitada a 12 semanas, valorándose el efecto sobre la aparición del estreñimiento a las 4 semanas, lo que impide establecer su eficacia a largo plazo como tratamiento analgésico crónico.

Con relación a la evaluación del efecto del tratamiento sobre la función intestinal, se consideró como clínicamente significativo un cambio de al menos 12 puntos en la escala BFI; durante las 4 primeras semanas la diferencia entre oxicodona/naloxona y oxicodona LP fue de 15 puntos en los ensayos con pacientes con dolor no oncológico y de 11 puntos en el ensayo con pacientes oncológicos. Adicionalmente, se permitió la utilización de bisacodilo, no estando claro cómo este hecho pudo afectar a los resultados.

La adición de naloxona reduce la incidencia de estreñimiento frente a la oxicodona sola en pacientes con dolor moderado-grave que no estaban utilizando laxantes profilácticos, pero no se ha comparado frente a la práctica habitual de un opioide más un laxante profiláctico. La dosis diaria máxima recomendada de oxicodona/naloxona es 80 mg/40 mg, por lo que en los pacientes en los que el control de la analgesia requiera el empleo de dosis mayores se recomienda administrar oxicodona LP de forma adicional (dosis máxima de oxicodona clorhidrato LP 400 mg/día) lo que podría afectar al efecto de la naloxona sobre la función intestinal. La mayor absorción sistémica de naloxona observada en pacientes con insuficiencia hepática o renal puede constituir una desventaja en pacientes de edad avanzada.

El opioide de elección para el tratamiento del dolor moderado-grave sigue siendo la morfina y para contrarrestar el estreñimiento se recomienda utilizar siempre laxantes de forma profiláctica.

Todas las referencias bibliográficas están disponibles en el INFORME DE EVALUACIÓN DE OXICODONA/NALOXONA en: <http://www.osakidetza.euskadi.net/cevime>