

Informazioni per pazienti in TAO con SROM

Il contenuto di questa scheda dovrebbe essere discusso con il paziente prima di iniziare la somministrazione di SROM. Costituisce la base per il contratto terapeutico.

Per motivi legali si consiglia di far firmare alla/al paziente il presente consenso informato anche se non è alla sua prima terapia con agonisti oppioidi (TAO).

1. Informazioni sui farmaci Sevre-Long® e Kapanol® (SROM)

Come il metadone, la morfina a rilascio ritardato (SROM, per *slow release oral morphine*) è un farmaco utilizzato nella TAO per persone dipendenti da oppioidi.

La SROM è assunta per via orale, sotto forma di capsule. In genere una volta al giorno.

La/Il medica/o curante stabilisce la dose iniziale. In seguito la adegua in modo da evitare l'insorgere di sintomi di astinenza o il forte desiderio di consumo (craving).

In caso di malattie epatiche e polmonari gravi, la somministrazione di SROM richiede cautela.

Per evitare i problemi legati a possibili interazioni, in caso di ricovero ospedaliero o di consultazione presso una/un'altra/o medica/o, la/il paziente deve segnalare che sta seguendo una TAO con SROM.

2. Effetti collaterali

La SROM ha effetti collaterali analoghi a quelli di altri oppioidi. Rispetto al metadone, anch'esso un agonista puro dei recettori μ , sono tuttavia meno marcati.

Gli effetti collaterali dipendono dalla soglia di tolleranza individuale. Se la/il paziente è dipendente da oppioidi, la sua soglia di tolleranza è più elevata rispetto a quella della popolazione in generale. Se si manifestano, gli effetti collaterali sono più intensi durante i primi giorni, per poi attenuarsi in seguito.

Questi i possibili effetti collaterali:

- insonnia*
- cefalea*
- astenia
- costipazione*
- stanchezza / sonnolenza
- nausea, vomito
- capogiro
- sudorazione eccessiva
- esantema, prurito, orticaria*
- ipotensione arteriosa
- depressione respiratoria, broncospasmo
- inappetenza
- miosi (pupille puntiformi)*
- abbassamento della soglia epilettica

* Effetti collaterali frequenti durante la TAO con SROM

3. Rischi e pericoli

Consumo parallelo di eroina

Se le dosi di SROM sono sufficienti, il desiderio di consumare eroina diminuisce nettamente. Una parte dei pazienti in TAO, tuttavia, continua a consumare eroina, pur se solo occasionalmente. Poiché l'assunzione regolare di SROM induce una tolleranza agli oppioidi, il pericolo legato a un sovradosaggio in caso di consumo parallelo di eroina è pertanto nettamente inferiore. **In caso di consumo parallelo di altre sostanze sedative (benzodiazepine, alcol), invece, si arriva molto più velocemente a sovradosaggi letali!**

Consumo parallelo di benzodiazepine

Se la SROM è assunta assieme a benzodiazepine, l'effetto sedativo può essere maggiore e comportare depressione respiratoria. Lo stesso effetto può essere indotto con un consumo eccessivo di alcol.

Condurre veicoli a motore

Condurre un veicolo a motore sotto l'influsso di farmaci o sostanze che modificano la capacità di reazione è vietato. Se la/il paziente segue la terapia da un certo tempo, si è abituata/o al farmaco sostitutivo e non consuma altre droghe (esami dei capelli, esami delle urine), il servizio cantonale della circolazione può, a determinate condizioni, autorizzarla/o a condurre un veicolo a motore.

Gravidanza

Se una paziente inizia una gravidanza durante la TAO con SROM, dovrebbe continuare ad assumere regolarmente il medicamento. Dovrebbe inoltre evitare il consumo parallelo di altre sostanze psicoattive (anche alcol e nicotina).

Consumo di SROM da parte di terzi

La/Il paziente è tenuta/o a conservare la SROM in un luogo sicuro. Per persone che non consumano oppioidi, la SROM può essere pericolosa anche a dosi assai ridotte. Ciò vale in particolar modo per i bambini.

4. Responsabilità

La/Il paziente è personalmente responsabile dei medicinali che consuma.

Il servizio che dispensa il medicamento non si assume alcuna responsabilità per danni a persone o a cose subiti dalla/dal paziente o da terzi.

La/Il sottoscritta/o conferma di essere stata/o istruita/o in dettaglio sulla terapia sostitutiva, sui rischi e sugli effetti collaterali a essa associati, e di aver ben compreso le informazioni ricevute.

luogo / data:

.....
La/Il paziente
(firma)

.....
Il servizio che dispensa il medicamento
(timbro / firma)