

Folheto informativo: Informação para o doente

Buprenorfina ratiopharm 0,4 mg comprimidos sublinguais  
Buprenorfina ratiopharm 2 mg comprimidos sublinguais  
Buprenorfina ratiopharm 8 mg comprimidos sublinguais  
buprenorfina

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

O que é Buprenorfina ratiopharm e para que é utilizado

O que precisa de saber antes de tomar Buprenorfina ratiopharm

Como tomar Buprenorfina ratiopharm

Efeitos indesejáveis possíveis

Como conservar Buprenorfina ratiopharm

Conteúdo da embalagem e outras informações

## 1. O que é Buprenorfina ratiopharm e para que é utilizado

Medicamento é utilizado na dependência de opiáceos.

Buprenorfina ratiopharm é utilizado para tratar a dependência de opiáceos (narcóticos).

Buprenorfina ratiopharm faz parte de um programa de tratamento médico, social e psicológico para que aceitaram receber tratamento para a sua dependência de opiáceos.

O tratamento com Buprenorfina ratiopharm comprimidos sublinguais destina-se a ser utilizado em adultos e adolescentes com idade superior a 15 anos.

## 2. O que precisa de saber antes de tomar Buprenorfina ratiopharm

Não tome Buprenorfina ratiopharm

se tem alergia à buprenorfina ou a qualquer outro componente deste medicamento (listados na secção 6),

se tem menos de 15 anos de idade,

se tem problemas respiratórios graves,

se tem problemas graves no fígado,

se está intoxicado por álcool ou tem delirium tremens (tremores, sudorese, ansiedade, confusão mental ou alucinações causadas pelo álcool),

se está a tomar metadona.,  
se está a tomar analgésicos opiáceos (nível III),  
se está a tomar naltrexona,  
se está a tomar nalmeveno.

#### Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Buprenorfina ratiopharm.

Fale com o seu médico se tiver  
asma ou outros problemas respiratórios,  
qualquer doença do fígado, como hepatite,  
tensão arterial baixa,  
sofrido recentemente uma lesão cerebral ou uma doença cerebral,  
alterações urinárias (especialmente associadas ao aumento do volume da próstata nos homens),  
alguma doença renal,  
problemas de tiróide,  
doença adrenocortical (por ex., doença de Addison),  
disfunção do trato biliar.  
depressão ou outras patologias que são tratadas com antidepressivos.  
A utilização destes medicamentos juntamente com Buprenorfina ratiopharm pode causar síndrome serotoninérgica, uma condição potencialmente fatal (ver "Outros medicamentos e Buprenorfina ratiopharm").

Aspetos importantes a ter em consideração:

#### Utilização indevida, abuso e desvio

Este medicamento pode ser um recurso para pessoas que usam abusivamente de medicamentos sujeitos a prescrição médica, devendo ser mantido num local seguro para evitar a sua apropriação por furto. Não dê este medicamento a outra pessoa. Pode causar-lhe a morte ou prejudicá-la de outra forma.

#### Problemas respiratórios

Algumas pessoas faleceram devido a paragem respiratória (dificuldade em respirar) por terem utilizado este medicamento de uma forma indevida ou por o terem tomado juntamente com outros depressores do Sistema Nervoso Central, como o álcool, benzodiazepinas (tranquilizantes) ou outros opiáceos.

#### Perturbações respiratórias relacionadas com o sono

Buprenorfina ratiopharm pode causar perturbações respiratórias relacionadas com o sono tais como apneia do sono (interrupções da respiração durante o sono) e hipoxemia relacionada com o sono (baixo nível de oxigénio no sangue). Os sintomas podem incluir interrupções da respiração durante o sono, despertares noturnos devidos a falta de ar, dificuldades em manter o sono ou sonolência excessiva durante o dia. Se você ou outra pessoa observarem estes sintomas, contacte o seu médico. Uma redução de dose pode ser considerada pelo seu médico.

#### Dependência

Este medicamento pode causar dependência farmacológica.

#### Sintomas de abstinência

Este medicamento pode causar sintomas de abstinência se o tomar menos de seis horas após ter utilizado um opiáceo de ação rápida (por ex., morfina, heroína ou substâncias relacionadas) ou menos de 24 horas após ter utilizado um opiáceo de longa duração, como a metadona.

Buprenorfina ratiopharm pode também causar sintomas de abstinência se a sua administração for abruptamente interrompida.

#### Lesões no fígado

Foram notificados casos de lesões no fígado depois da administração de Buprenorfina ratiopharm, especialmente devido a utilização indevida, por injeção e em doses elevadas. Isto também pode dever-se a condições específicas, como infeções virais (vírus da hepatite B ou hepatite C), abuso de álcool, anorexia ou pela utilização de outros medicamentos com a capacidade de causarem danos no fígado (ver secção 4).

Poderão ser realizadas análises sanguíneas regulares pelo seu médico para monitorizar a condição do seu fígado.

Informe o seu médico se tiver quaisquer problemas no fígado antes de iniciar o tratamento com Buprenorfina ratiopharm.

#### Sonolência

Este medicamento pode causar sonolência, a qual pode ser potenciada pelo consumo de álcool ou medicamentos para a ansiedade.

#### Diagnóstico de condições médicas não relacionadas

Este medicamento pode mascarar os sintomas de dor que poderão ajudar no diagnóstico de algumas doenças. Não se esqueça de informar o seu médico de que toma este medicamento.

#### Pressão arterial

Este medicamento pode provocar uma descida súbita da pressão arterial, provocando-lhe tonturas quando se levanta muito rapidamente após estar sentado ou deitado.

Recomenda-se a prescrição e a dispensa por um curto período de tempo, especialmente no início do tratamento.

#### Outros medicamentos e Buprenorfina ratiopharm

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Não tome Buprenorfina ratiopharm se está a tomar:

Metadona,  
Analgésicos opiáceos (nível III),  
Naltrexona,  
Nalmefeno,

Algumas associações com Buprenorfina ratiopharm não são recomendadas:

Tramadol, codeína, di-hidrocodeína (analgésicos de nível II),  
Etilmorfina,  
Álcool ou medicamentos que contêm álcool.

Alguns medicamentos podem aumentar os efeitos indesejáveis de Buprenorfina ratiopharm e podem, por vezes, causar reações muito graves. Não tome outros

medicamentos em conjunto com Buprenorfina ratiopharm sem primeiro falar com o seu médico, especialmente:

Benzodiazepinas (utilizadas para tratar a ansiedade ou perturbações do sono), como diazepam, temazepam, alprazolam. A utilização concomitante de Buprenorfina ratiopharm e medicamentos sedativos tais como as benzodiazepinas ou medicamentos relacionados aumenta o risco de sonolência, dificuldades em respirar (depressão respiratória), coma e pode ser fatal. Por isto, a utilização concomitante apenas deve ser considerada quando outras opções de tratamento não são possíveis. No entanto, se o seu médico prescrever Buprenorfina ratiopharm em conjunto com medicamentos sedativos a dose e duração do tratamento concomitante devem ser limitadas pelo seu médico. Por favor, informe o seu médico sobre todos os medicamentos sedativos que esteja a tomar, e siga atentamente a recomendação de dose do seu médico. Pode ser útil informar amigos ou familiares para estarem atentos aos sinais e sintomas descritos acima. Contacte o seu médico se experienciar tais sintomas.

Outros medicamentos que possam causar sonolência utilizados para tratar condições como a ansiedade, insónias, convulsões, dor. Este tipo de medicamentos irá reduzir os seus níveis de alerta dificultando a condução e utilização de máquinas. Podem também causar depressão do sistema nervoso central, o que é muito grave e a sua utilização deve ser cuidadosamente monitorizada. Eis uma lista de exemplos deste tipo de medicamentos:

outros opiáceos, alguns analgésicos e antitússicos,  
antidepressivos (utilizados para tratar a depressão), como a isocarboxazida e valproato,

antagonistas dos recetores H1 sedativos (utilizados para tratar reações alérgicas) como a difenidramina e clorofenamina,  
barbitúricos (utilizados para provocar o sono ou a sedação) como o fenobarbital ou hidrato de cloral.

Antidepressivos, tais como moclobemida, tranilcipromina, citalopram, escitalopram, fluoxetina, fluvoxamina, paroxetina, sertralina, duloxetina, venlafaxina, amitriptilina, doxepina ou trimipramina. Estes medicamentos podem interagir com Buprenorfina ratiopharm e poderá experienciar sintomas tais como contrações rítmicas involuntárias dos músculos, incluindo os músculos que controlam o movimento dos olhos, agitação, alucinações, coma, transpiração excessiva, tremor, exagero de reflexos, aumento da tensão muscular, temperatura corporal acima de 38 °C. Contacte o seu médico se experienciar estes sintomas.

Clonidina (utilizada para tratar a pressão arterial elevada).

Antirretrovirais (utilizados para tratar a SIDA), como o ritonavir, nelfinavir, inidinavir.

Alguns agentes antifúngicos (utilizados para tratar infeções fúngicas), como o cetoconazol, itraconazol, voriconazol ou posaconazol e certos antibióticos (macrólidos).

Alguns medicamentos podem diminuir os efeitos do Buprenorfina ratiopharm e devem ser utilizados com precaução quando administrados concomitantemente com Buprenorfina ratiopharm. Estes incluem:

Medicamentos utilizados para tratar a epilepsia (como a carbamazepina, fenobarbital e a fenitoína).

Medicamentos utilizados para tratar a tuberculose (rifampicina).

O uso concomitante dos medicamentos acima mencionados com Buprenorfina ratiopharm deve ser cuidadosamente monitorizado e, em alguns casos, o seu médico pode ter necessidade de ajustar a dose.

Deve informar o seu médico ou farmacêutico sobre todos os medicamentos que estiver a tomar ou tiver tomado recentemente, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

**Buprenorfina ratiopharm com alimentos, bebidas e álcool**

O álcool pode aumentar a sonolência e aumentar o risco de insuficiência respiratória se ingerido concomitantemente com Buprenorfina ratiopharm. Não beba bebidas alcoólicas nem tome medicamentos que contenham álcool durante o tratamento com Buprenorfina ratiopharm.

Não engula nem ingira alimentos ou bebidas enquanto o comprimido não estiver completamente dissolvido.

**Gravidez e amamentação**

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento. A buprenorfina pode ser utilizada durante a gravidez.

Quando administrado durante a gravidez, especialmente no final da gravidez, medicamentos como Buprenorfina ratiopharm podem causar sintomas de abstinência de fármacos no seu bebé recém-nascido. Estes sintomas podem ocorrer vários dias após o nascimento.

Antes de amamentar o seu bebé, consulte o seu médico: ele irá avaliar os fatores de risco individuais e dizer se pode amamentar o seu bebé enquanto estiver a tomar este medicamento.

**Condução de veículos e utilização de máquinas**

Buprenorfina ratiopharm pode causar sonolência, tonturas e dificuldade de raciocínio. Isto poderá acontecer com mais frequência nas primeiras semanas do tratamento ou quando a sua posologia estiver a ser alterada, mas poderá acontecer também se beber álcool ou tomar outros fármacos sedativos durante a utilização de Buprenorfina ratiopharm. Não conduza, nem utilize quaisquer ferramentas ou máquinas, nem efetue atividades perigosas até saber de que forma este medicamento o afeta.

Consulte o seu médico ou farmacêutico.

**Informações importantes sobre alguns componentes de Buprenorfina ratiopharm**

Os atletas deverão ser alertados que este medicamento, devido à sua substância ativa, pode causar uma reação positiva nos testes antidoping.

**0,4 mg comprimidos sublinguais**

Buprenorfina ratiopharm contém lactose e sódio

Se foi informado pelo seu médico que possui intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido sublingual, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

### 2 mg e 8 mg comprimidos sublinguais

Buprenorfina ratiopharm 2 mg e Buprenorfina ratiopharm 8 mg contém lactose, agente corante amarelo sol (E110) e sódio

Se foi informado pelo seu médico que possui intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

O agente corante amarelo sol (E110) pode provocar reações alérgicas.

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido sublingual, ou seja, é praticamente "isento de sódio".

### 3. Como tomar Buprenorfina ratiopharm

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

#### Terapêutica de iniciação

A dose recomendada para a iniciação do tratamento para adultos e adolescentes a partir dos 15 anos de idade varia entre 2 e 4 mg de Buprenorfina ratiopharm. Uma dose adicional entre 2 e 4 mg pode ser administrada no primeiro dia de tratamento dependendo das necessidades do doente.

Antes de tomar a sua primeira dose de Buprenorfina ratiopharm, devem ser evidentes sinais de abstinência. O seu médico determinará a melhor altura para tomar a sua primeira dose de Buprenorfina ratiopharm.

#### Iniciar o tratamento com Buprenorfina ratiopharm enquanto dependente de heroína

Se é dependente de heroína ou outro opiáceo de ação rápida, a sua primeira dose de Buprenorfina ratiopharm deve ser administrada quando surgirem sinais de abstinência, mas não menos de 6 horas após a última utilização de opiáceos.

#### Iniciar o tratamento com Buprenorfina ratiopharm enquanto dependente de metadona

Se estiver a tomar metadona ou um opiáceo de ação prolongada, a dose de metadona deve ser reduzida para um máximo de 30 mg/dia antes de se iniciar a terapêutica com Buprenorfina ratiopharm. A primeira dose de Buprenorfina ratiopharm deve ser administrada quando surgirem sinais de abstinência, mas não antes de ter decorrido um período de 24 horas após a última utilização da metadona.

#### Tomar Buprenorfina ratiopharm

A via sublingual é a única via de administração eficaz para este medicamento.

Tome a dose uma vez por dia colocando o comprimido debaixo da sua língua.

Mantenha o comprimido debaixo da sua língua até dissolver completamente. Isto pode demorar 5-10 minutos.

Não mastigue ou engula os comprimidos, pois o medicamento não funcionará e poderá ter sintomas de abstinência. Não consuma quaisquer alimentos ou bebidas enquanto o comprimido não estiver completamente dissolvido.

#### Ajuste posológico e terapêutica de manutenção

Durante os dias seguintes ao início do tratamento, o seu médico poderá aumentar a dose de Buprenorfina ratiopharm a administrar consoante as suas necessidades. Se tiver a impressão de que os efeitos do Buprenorfina ratiopharm são demasiado fortes ou demasiado fracos, fale com o seu médico ou farmacêutico.

A dose diária máxima de Buprenorfina ratiopharm é de 24 mg.

Após um período de tratamento eficaz, poderá falar com o seu médico de modo a reduzir gradualmente a dose para uma dose de manutenção mais baixa.

#### Interrupção do tratamento

A duração do tratamento será determinada individualmente pelo seu médico. Após um período de tratamento eficaz, o médico poderá reduzir gradualmente a dose para uma dose de manutenção mais baixa. Dependendo da sua condição, a dose de Buprenorfina ratiopharm poderá continuar a ser reduzida sob cuidadosa supervisão médica, até à sua eventual suspensão.

Nunca altere o tratamento ou pare o tratamento sem o prévio consentimento do seu médico.

A efetividade deste tratamento depende:  
da dose;  
da associação com o tratamento médico, psicológico e social.

Fale com o seu médico se tiver a impressão de que Buprenorfina ratiopharm é demasiado forte ou demasiado fraco.

**Apenas para blisters com fecho resistente à abertura por crianças:**

**Instruções de utilização dos blisters com fecho resistente à abertura por crianças**

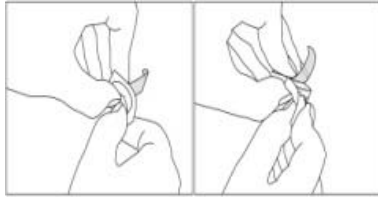
1. Não empurre o comprimido diretamente para fora do alvéolo.
2. Separe um alvéolo da tira de blister pela perfuração.



3. Retire cuidadosamente a proteção pela seta.



4. Empurre o comprimido através do alumínio.



**5. Coloque o comprimido debaixo da língua.**

Se tomar mais Buprenorfina ratiopharm do que deveria

No caso de sobredosagem com buprenorfina, deve imediatamente ir ou ser levado para um centro de urgências ou hospital para tratamento. Informe imediatamente o seu médico.

Caso se tenha esquecido de tomar Buprenorfina ratiopharm

Informe imediatamente o seu médico caso se esqueça de tomar uma dose. Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar a menos que o seu médico lhe diga para o fazer.

Se parar de tomar Buprenorfina ratiopharm

Não altere de forma alguma nem suspenda o tratamento sem a prévia concordância do médico responsável pelo seu tratamento. A suspensão súbita do tratamento pode provocar sintomas de abstinência.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

**4. Efeitos indesejáveis possíveis**

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Informe imediatamente o seu médico ou contacte os serviços de urgência se detetar: Inchaço da face, lábios, língua ou garganta que possa causar dificuldade de deglutição ou a respirar, urticária/erupção da pele grave. Estes sintomas podem ser o início de uma reação alérgica potencialmente fatal.

Informe também imediatamente o seu médico se detetar:

Fadiga intensa, prurido acompanhado de amarelecimento da pele ou dos olhos. Estes podem ser sintomas de danos no fígado.

Os seguintes efeitos indesejáveis foram reportados com a buprenorfina utilizando a seguinte convenção:

Muito frequentes (pode afetar mais de 1 em 10 pessoas)

Infeção,

Insónia (incapacidade de dormir),

Cefaleias (dor de cabeça),

Náuseas,

Dor abdominal,



Sudorese,  
Síndrome de abstinência de fármacos.

Frequentes (pode afectar até 1 em 10 pessoas)

Faringite (inflamação da faringe),  
Agitação,  
Ansiedade,  
Nervosismo,  
Enxaqueca,  
Parestesia (formigueiro e dormência),  
Sonolência,  
Desmaio,  
Vertigens,  
Hipercinésia (hiperatividade),  
Queda da pressão arterial ao mudar da posição de sentado ou deitado para a posição de pé,  
Dispneia (dificuldade em respirar),  
Obstipação,  
Vómitos,  
Espasmos musculares,  
Dismenorreia (dores menstruais),  
Corrimento vaginal branco,  
Fadiga.

Raros (pode afectar até 1 em 1000 pessoas)

Alucinações  
Depressão respiratória (dificuldade respiratória grave).

Frequência desconhecida (a frequência não pode (não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

Síndrome de abstinência de fármacos neonatal,  
Reações de hipersensibilidade, como erupção da pele, urticária, prurido,  
Reações de hipersensibilidade graves, como broncospasmos (constricção súbita dos músculos dos brônquios), depressão respiratória, inchaço da face, lábios, língua e/ou da garganta e que podem ser sinais de reações alérgicas potencialmente fatais,  
Problemas no fígado acompanhado, ou não, de icterícia.

Todos os opiáceos podem ainda causar os seguintes efeitos indesejáveis: convulsões, miose (contração da pupila), alterações ao nível da consciência.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>  
(preferencialmente) ou através dos seguintes contactos: Direção de Gestão do Risco de Medicamentos  
Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53  
1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73  
Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)  
E-mail: [farmacovigilancia@infarmed.pt](mailto:farmacovigilancia@infarmed.pt)

## 5. Como conservar Buprenorfina ratiopharm

Mantenha este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior, no blister e no rótulo do frasco após EXP, respetivamente. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Embalagens de blisters

Não conservar acima de 25°C. Conservar na embalagem de origem para proteger da humidade.

Recipientes de comprimidos:

**Comprimidos de 0,4 mg acondicionados em recipientes Duma (HDPE)**

Não conservar acima de 25°C. Manter o recipiente bem fechado para proteger da humidade.

**Comprimidos de 2 mg e 8 mg acondicionados em recipientes Duma (HDPE)**

Não conservar acima de 30°C. Manter o recipiente bem fechado para proteger da humidade.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

## 6. OUTRAS INFORMAÇÕES

Qual a composição de Buprenorfina ratiopharm

- A substância ativa é buprenorfina (como cloridrato de buprenorfina). Cada comprimido contém 0,4 mg, 2 mg ou 8 mg de buprenorfina.

- Os outros componentes são estearato de magnésio, crospovidona, citrato de sódio, povidona, ácido cítrico, amido pré-gelatinizado (milho) e lactose monohidratada. Buprenorfina ratiopharm 2 mg e 8 mg também contêm crospovidona, manitol e amarelo alaranjado (E110).

Qual o aspeto de Buprenorfina ratiopharm e conteúdo da embalagem

**0,4 mg comprimidos sublinguais**

Os comprimidos sublinguais de 0,4 mg de Buprenorfina ratiopharm são comprimidos não revestidos, brancos ou quase brancos, redondos de 6 mm e achatados com "B" numa das faces.

**2 mg comprimidos sublinguais**

Os comprimidos sublinguais de 2 mg de Buprenorfina ratiopharm são comprimidos não revestidos, cor-de-laranja claro, ovais de 5 x 8 mm e biconvexos com "B" numa das faces.

**8 mg comprimidos sublinguais**

Os comprimidos sublinguais de 8 mg de Buprenorfina ratiopharm são comprimidos não revestidos, cor-de-laranja claro, ovais de 7,35 x 13,35 mm e biconvexos com "B" numa das faces.

Buprenorfina ratiopharm está disponível em recipientes de comprimidos convencional embalagens de blisters e blisters com fecho resistente à abertura por crianças em tamanhos de embalagem de 1, 7, 20, 24, 28, 48, 49 e 50 comprimidos. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado  
ratiopharm – Comércio e indústria de Produtos Farmacêuticos, Lda.  
Lagoas Park, Edifício 5-A, Piso 2  
2740-245 Porto Salvo  
Portugal

**Fabricante**

Actavis Group PTC ehf.  
Reykjavíkurvegur 76-78  
IS-220, Hafnarfjordur  
Islândia

Merckle GmbH  
Ludwig-Merckle-Strasse 3  
89143 Blaubeuren  
Alemanha

Tjoapack Netherlands B.V.  
Nieuwe Donk 9  
4879 AC Etten-Leur  
Países Baixos

Coripharma ehf.  
Reykjavíkurvegur 78  
IS-220 Hafnarfjordur  
Islândia

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados-Membros do Espaço Económico Europeu sob as seguintes denominações:

Portugal: Buprenorfina ratiopharm

Este folheto foi revisto pela última vez em