



***OxyContin® LP 5 mg, LP 10 mg, LP 15 mg, LP 20 mg, LP 30 mg, LP 40 mg, LP 60 mg, LP 80 mg et LP 120 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée***  
Chlorhydrate d'oxycodone

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. Qu'est-ce que *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?**

Classe pharmacothérapeutique : analgésique opioïde. Code ATC : N02AA05  
Ce médicament est un analgésique opioïde (destiné à soulager la douleur).  
*OxyContin® LP* est utilisé pour le traitement des douleurs intenses qui ne peuvent être correctement traitées que par des analgésiques forts, notamment les douleurs cancéreuses.



**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée ?**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée dans les cas suivants :**

- chez l'enfant de moins de 18 ans ;
- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, le chlorhydrate d'oxycodone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous souffrez d'une maladie pulmonaire sévère, associée à un rétrécissement des voies respiratoires (bronchopneumopathie chronique obstructive ou BPCO) ;
- si vous souffrez d'un asthme bronchique sévère ;
- si votre respiration n'est pas en mesure d'apporter suffisamment d'oxygène dans le sang et d'éliminer le gaz carbonique par votre corps (dépression respiratoire sévère avec hypoxie) ;
- si le taux de gaz carbonique dans votre sang est trop élevé ;
- si vous souffrez de dysfonctionnements intestinaux avec occlusion intestinale (iléus paralytique) ;
- si vous souffrez de problèmes cardiaques à la suite d'une insuffisance pulmonaire chronique (cœur pulmonaire) ;
- si vous allaitez ;
- si vous êtes traité(e) par des médicaments morphiniques tels que ceux contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine, de la pentazocine (substances ayant des propriétés comparables à celle de l'oxycodone) ainsi que par des médicaments contenant de la naltrexone et du nalméfène.

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée.

**Mises en garde spéciales**

Cette forme pharmaceutique ne constitue pas un traitement d'urgence de la douleur.

Votre médecin accompagnera ce traitement d'une surveillance adaptée à son utilisation.

En cas de traitement prolongé et répété par l'oxycodone, il est impératif de ne pas arrêter brutalement le traitement, car cela expose à la survenue d'un syndrome de sevrage (voir rubrique 4 : Quels sont les effets indésirables éventuels ?).

L'augmentation progressive des doses, lorsqu'elle est nécessaire et même si elles sont élevées, n'expose pas le plus souvent au risque d'apparition d'une accoutumance.

Ce médicament s'il est mal utilisé peut entraîner une dépendance physique et psychique.

Une toxicomanie ou un alcoolisme antérieurs ou actuels n'empêchent pas la prescription d'oxycodone si celle-ci est indispensable.

Vous pouvez retrouver le comprimé d'*OxyContin® LP* dans les selles. Il s'agit d'une matrice intacte, ne contenant plus de principe actif.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament est GENELEMENT DECONSEILLE pendant la grossesse.

**Précautions d'emploi**

Ce médicament doit être utilisé AVEC PRECAUTION :

- chez les personnes âgées, ou fragilisées ;
- si vous avez un myxœdème (troubles thyroïdiens, accompagnés d'une peau sèche, froide et d'un gonflement au niveau du visage et des membres) ;
- si votre glande thyroïde ne produit pas assez d'hormones (insuffisance thyroïdienne) ;
- si vous avez un traumatisme crânien ;
- si vous avez une diminution du volume total de sang (hypovolémie) ;
- si vous souffrez d'insuffisance respiratoire (diminution de la capacité à respirer) ;
- si vous souffrez d'une maladie chronique du foie (insuffisance hépatique), d'une affection du pancréas ;
- si vous souffrez d'une inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- si vous souffrez de troubles inflammatoires intestinaux ;
- si vous souffrez de problèmes biliaires ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ;
- si la taille de votre prostate est anormalement augmentée ou si vous avez des difficultés à uriner ;
- si vous souffrez de constipation (signalez toute constipation à votre médecin pour qu'il vous donne un traitement adapté) ;
- si vos glandes surrénales ne produisent pas assez d'hormones (insuffisance des glandes surrénales ou maladie d'Addison) ;
- si votre tension est trop basse (hypotension) ;
- si vous souffrez d'alcoolisme ou de delirium tremens ;

- si vous souffrez de troubles mentaux induits par une substance ou par une infection (psychose toxique) ;
- si vous ressentez une douleur anormalement intense (hyperalgésie).

Si vous devez subir une opération chirurgicale, informez votre médecin que vous prenez ce médicament.

**Autres médicaments et *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée :**

Ce médicament ne doit pas être associé à la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, ainsi qu'à la naltrexone et au nalméfène.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien, et notamment des médicaments agissant sur le système nerveux central et pouvant avoir un effet sédatif :

- autres médicaments utilisés pour traiter les douleurs modérées à intenses (analgésiques opioïdes) ;
- médicaments utilisés pour traiter les troubles psychiques (neuroleptiques) ;
- médicaments utilisés pour traiter l'anxiété (tranquillisants) ;
- médicaments utilisés pour traiter la dépression (antidépresseurs) ;
- médicaments utilisés pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques, sédatifs) ;
- médicaments utilisés pour traiter les allergies (antihistaminiques) ;
- inhibiteurs de la monoamine oxydase (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou la maladie de Parkinson) ;
- médicaments utilisés pour traiter les contractures musculaires (myorelaxants) ;
- médicaments antitussifs dérivés de la morphine.

Prévenez également votre médecin si vous prenez un des médicaments suivants, qui peuvent augmenter les effets indésirables d'*OxyContin® LP* ou diminuer son efficacité ; dans ce cas, votre médecin vous surveillera étroitement et adaptera éventuellement la dose d'*OxyContin® LP* :

- antibiotiques macrolides tels que la clarithromycine, l'érythromycine et la télichromycine (médicaments pour traiter les infections bactériennes) ;
- antifongiques azolés tels que le kétoconazole, l'itraconazole, le voriconazole et le posaconazole (médicaments pour traiter les infections dues à des champignons) ;
- inhibiteurs de protéases tels que le ritonavir et le cobicistat (médicaments utilisés dans le traitement du SIDA) ;
- crizotinib, idélalisib (médicaments utilisés dans le traitement de certains cancers) ;
- bocéprevir (médicament utilisé dans le traitement de l'hépatite C) ;
- inducteurs enzymatiques tels que la rifampicine, la rifabutine, la carbamazépine, l'enzalutamide, le dabrafénib, la phénytoïne,

- le primidone, le phénobarbital, l'éfavirenz, l'eslicarbamazépine, l'oxcarbazépine ;
- médicaments contenant du millepertuis.

Informez également votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter la douleur tels que l'alfentanil, la codéine, le dextromoramide, la dihydrocodéine, le fentanyl, l'hydromorphone, la morphine, la péthidine, la phénopéridine, le rémifentanil, le sufentanil, le tramadol ;
- médicaments utilisés pour le traitement de la toux tels que le dextrométhorphan, la noscapine, la pholcodine, la codéine et l'éthylmorphine ;
- médicaments utilisés pour traiter les troubles psychiques (psychotropes) tels que les benzodiazépines et apparentés ;
- médicaments utilisés pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques) tels que les barbituriques.

***OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée avec des aliments et des boissons**

La consommation d'alcool avec la prise d'*OxyContin® LP* peut vous rendre plus somnolent ou augmenter la probabilité d'effets secondaires graves tels qu'une respiration superficielle avec un risque d'arrêt respiratoire et de perte de connaissance. Il est fortement déconseillé de boire de l'alcool pendant le traitement par *OxyContin® LP*.

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont *OxyContin® LP*. Il faut éviter de boire du jus de pamplemousse pendant le traitement par *OxyContin® LP*.

**Grossesse et allaitement**

Ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

Ce médicament est contre-indiqué chez la femme qui allaite.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

**Sportifs**

Attention, ce médicament contient du chlorhydrate d'oxycodone qui est inscrit sur la liste des substances dopantes.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Vous pouvez avoir la sensation d'être plus endormi que d'habitude, notamment en début de traitement, lors d'augmentation de posologie et en cas d'association avec d'autres médicaments.

Soyez très prudent. Ne pas conduire sans l'avis d'un professionnel de santé.

***OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée contient du lactose.**

**3. Comment prendre *OxyContin® LP*, comprimé pelliculé à libération prolongée ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

**Posologie**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale habituelle chez l'adulte est d'un comprimé de 10 mg toutes les 12 heures.

Cependant, la posologie dépendra de l'intensité de votre douleur et peut varier en fonction des personnes. Les doses doivent être adaptées à chaque personne et faire l'objet d'une évaluation régulière par le médecin.

Une augmentation de l'intensité de la douleur peut nécessiter une augmentation de la dose quotidienne. Veuillez suivre les instructions de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet d'*OxyContin® LP* est trop fort ou si vous ressentez toujours les douleurs, consultez votre médecin.

**Mode d'administration**

Prenez toujours *OxyContin® LP* par voie orale. Avalez le comprimé entier avec un peu d'eau, sans le croquer, l'écraser ou le sucer.

Le comprimé ne doit jamais être écrasé ou injecté car cela peut entraîner des effets indésirables graves ou fatals.

**Fréquence d'administration**

Vous devez prendre vos comprimés à 12 heures d'intervalle. Par exemple, si vous prenez un comprimé à 8 heures le matin, vous devrez prendre le comprimé suivant à 8 heures le soir.

Suivez toujours les instructions de votre médecin.

**Durée du traitement**

La posologie d'*OxyContin® LP* doit être ajustée fréquemment. Vous devez par conséquent consulter votre médecin régulièrement.

Tout changement ou interruption du traitement doit être effectué selon les recommandations de votre médecin.

#### Si vous avez pris plus d'OxyContin® LP, comprimé pelliculé à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes qui ont pris une dose trop importante peuvent ressentir une somnolence importante et une sensation de malaise. Des difficultés à respirer peuvent également survenir et entraîner une perte de conscience et un coma nécessitant une prise en charge d'urgence à l'hôpital. Un antidote peut être administré par injection pour arrêter les effets indésirables graves. Si vous demandez une consultation médicale, pensez à prendre cette notice et les comprimés restants pour les montrer à votre médecin.

#### Si vous oubliez de prendre OxyContin® LP, comprimé pelliculé à libération prolongée :

Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oublié de prendre.

Prenez le comprimé suivant à l'heure habituelle. Continuez le traitement selon les recommandations de votre médecin ou de votre pharmacien.

#### Si vous arrêtez de prendre OxyContin® LP, comprimé pelliculé à libération prolongée :

Vous ne devez pas arrêter brutalement ce traitement sauf dans le cas où votre médecin le décide. Si vous souhaitez arrêter le traitement parlez-en à votre médecin. Il vous donnera les recommandations appropriées, habituellement en diminuant les doses progressivement afin que vous n'ayez pas d'effet indésirable.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

#### Les effets indésirables très fréquents (peuvent concerner plus de 1 patient sur 10) sont :

- constipation, qu'il convient de traiter ;
- somnolence, nausées et vomissements, qui régressent après un certain temps ;
- sensations vertigineuses, prurit, maux de tête.

#### Les effets indésirables fréquents (peuvent concerner entre 1 et 10 patients sur 100) sont :

- diminution de l'appétit ;
- anxiété, état confusionnel, dépression, insomnie, nervosité, troubles de la pensée, cauchemars, plus spécialement chez le sujet âgé, avec éventuellement hallucinations (perception anormale d'un objet qui n'existe pas dans la réalité) ;

- tremblements, augmentation de la pression intracrânienne se traduisant par des maux de tête voire des vomissements ;
- difficultés à respirer (dyspnée) ;
- douleurs abdominales, diarrhée, sécheresse de la bouche, douleurs au niveau de l'estomac (dyspepsies) ;
- éruption cutanée, transpiration excessive (hyperhidrose) ;
- asthénie.

#### Les effets indésirables peu fréquents (peuvent concerner entre 1 et 10 patients sur 1000) sont :

- réaction allergique (hypersensibilité) ;
- déshydratation ;
- agitation, changement rapide et important de l'humeur (labilité émotionnelle), troubles de l'humeur, hallucinations, diminution de la libido, dépendance au médicament (voir rubrique « Mises en garde spéciales ») ;
- troubles de la mémoire (amnésie), convulsions, tonus musculaire trop élevé (hypertonie), diminution de la sensibilité au toucher (hypoesthésie), contractions musculaires involontaires, troubles du langage, malaise (syncope), sensations de fourmillements ou d'engourdissements dans les membres (paresthésies), troubles du goût (dysgueusie) ;
- troubles de la vision, rétrécissement de la pupille (myosis) ;
- vertiges ;
- palpitations (en cas de syndrome de sevrage) ;
- dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation) ;
- respiration lente et peu profonde (dépression respiratoire) ;
- difficultés à avaler (dysphagie), flatulences, rots, occlusion intestinale (iléus) ;
- augmentation des enzymes hépatiques ;
- sécheresse de la peau ;
- rétention urinaire ;
- troubles de l'érection ;
- frissons, syndrome de sevrage, malaise, gonflement des mains, des chevilles et des pieds (œdème, œdème périphérique), accoutumance au médicament (tolérance), soif.

#### Les effets indésirables rares (peuvent concerner entre 1 et 10 patients sur 10 000) sont :

- ralentissement des battements du cœur (bradycardie) ;
- pression artérielle basse (hypotension), étourdissements au passage à la position debout (hypotension orthostatique) ;
- éruption cutanée qui démange.

#### Les effets indésirables suivants sont de fréquence indéterminée :

- réaction allergique sévère (réaction anaphylactique) ;
- agressivité ;
- douleur anormalement intense (hyperalgésie), léthargie ;
- caries dentaires ;

- diminution de sécrétion de la bile (cholestase), douleur au niveau du foie (colique biliaire) ;
- absence de règles (aménorrhée) ;
- insuffisance en hormones sexuelles (hypogonadisme) ;
- syndrome de sevrage chez le nouveau-né ;
- fatigue.

En cas d'arrêt brutal de ce médicament, un syndrome de sevrage peut apparaître dont les symptômes sont : bâillements, anxiété, irritabilité, insomnie, frissons, dilatation des pupilles, bouffées de chaleur, tremblements, sueurs, larmolement, écoulement nasal, nausées, vomissements, perte d'appétit, douleurs abdominales, diarrhée, douleurs musculaires ou articulaires, agitation et convulsions.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez-en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### Déclaration des effets secondaires.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et le réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance. Site internet : [www.ansm.sante.fr](http://www.ansm.sante.fr). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. Comment conserver OxyContin® LP, comprimé pelliculé à libération prolongée ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. Un surdosage accidentel chez l'enfant est dangereux et pourrait être fatal.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne pas utiliser ce médicament si vous remarquez que le comprimé est abîmé, cassé ou écrasé car cela peut entraîner des effets indésirables graves tel qu'un surdosage.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

#### 6. Contenu de l'emballage et autres informations

##### Ce que contient OxyContin® LP, comprimé pelliculé à libération prolongée

##### La substance active est :

Chlorhydrate d'oxycodone	5,0 mg	10,0 mg	15,0 mg	20,0 mg	30,0 mg	40,0 mg	60,0 mg	80,0 mg	120,0 mg
Equivalent oxycodone base	4,5 mg	9,0 mg	13,5 mg	18,0 mg	27,0 mg	36,0 mg	54,0 mg	72,0 mg	108,0 mg

Pour un comprimé pelliculé à libération prolongée.

##### Les autres composants sont :

Noyau :

Lactose monohydraté, povidone K30, copolymère d'ammonio-méthacrylate (type B) (dispersion à 30 pour cent) (EUDRAGIT RS30D), triacétine, alcool stéarylique, talc, stéarate de magnésium.

Pelliculage :

**OxyContin® LP 5 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY bleu O6B20843 (hypromellose, macrogol 400, dioxyde de titane (E171), bleu brillant FCF (E133)).

**OxyContin® LP 10 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY blanc Y-5-18024 A (hypromellose, hydroxyéthylcellulose, macrogol, dioxyde de titane).

**OxyContin® LP 15 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY gris 05B97512 (hypromellose, dioxyde de titane (E171), macrogol 400, oxyde de fer noir (E172), oxyde de fer rouge (E172), oxyde de fer jaune (E172)).

**OxyContin® LP 20 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY rose Y-5-14518-A (hypromellose, macrogol, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge (E172), polysorbate 80).

**OxyContin® LP 30 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY brun YS-1-16518-A (hypromellose, dioxyde de titane (E171), macrogol 400, oxyde de fer noir (E172), oxyde de fer rouge (E172), oxyde de fer jaune (E172), polysorbate 80).

**OxyContin® LP 40 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY jaune Y-5-1-12525 A (hypromellose, macrogol, polysorbate 80, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune (E172)).

**OxyContin® LP 60 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY rouge 15B25501 (hypromellose, dioxyde de titane (E171), macrogol 400, oxyde de fer noir (E172), oxyde de fer rouge (E172), polysorbate 80).

**OxyContin® LP 80 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY vert Y-5-1-11167 A (hypromellose, hydroxypropylcellulose, macrogol, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune (E172), laque aluminique d'indigotine (E 132)).

**OxyContin® LP 120 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : OPADRY pourpre 15B20201 (hypromellose, dioxyde de titane (E171), macrogol 400, oxyde de fer noir (E172), oxyde de fer rouge (E172), polysorbate 80).

##### Qu'est-ce que OxyContin® LP, comprimé pelliculé à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur

**OxyContin® LP 5 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé bleu, gravé OC sur une face et 5 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

**OxyContin® LP 10 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé blanc gravé OC sur une face et 10 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

**OxyContin® LP 15 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé gris gravé OC sur une face et 15 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

**OxyContin® LP 20 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé rose gravé OC sur une face et 20 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

**OxyContin® LP 30 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé brun gravé OC sur une face et 30 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

**OxyContin® LP 40 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé jaune gravé OC sur une face et 40 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

**OxyContin® LP 60 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé rouge gravé OC sur une face et 60 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

**OxyContin® LP 80 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé vert, gravé OC sur une face et 80 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

**OxyContin® LP 120 mg**, comprimé pelliculé à libération prolongée : Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé violet gravé OC sur une face et 120 sur l'autre ; Boîte de 28 comprimés.

##### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

**Mundipharma SAS**  
7-11 Quai André Citroën  
75015 Paris  
France

##### Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

**Mundipharma SAS**  
7-11 Quai André Citroën  
75015 Paris  
France

**Fabricant**  
**Mundipharma DC BV**  
Leuserend 16  
3832 RC Leusden  
Pays-Bas

##### La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est janvier 2019.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

**Notice en braille disponible gratuitement en appelant le Numéro Vert de Handicapzéro : 0800 39 39 51**

® : OXYCONTIN est une marque enregistrée



CONSIGNE POUVANT VARIER LOCALEMENT > [WWW.CONSIGNESDETRI.FR](http://WWW.CONSIGNESDETRI.FR)

