

1.3.1	Alprazolam
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Navodilo za uporabo

Aripsiq 0,25 mg tablete
Aripsiq 0,5 mg tablete
Aripsiq 1 mg tablete
Aripsiq 2 mg tablete
alprazolam

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Aripsiq in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Aripsiq
3. Kako jemati zdravilo Aripsiq
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Aripsiq
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Aripsiq in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Aripsiq vsebuje učinkovino alprazolam, ki spada v skupino zdravil, imenovanih benzodiazepini (zdravila za lajšanje tesnobe).

Zdravilo Aripsiq se uporablja za kratkotrajno simptomatsko zdravljenje anksioznosti (tesnobe) pri odraslih.

Zdravilo Aripsiq je indicirano samo, če je motnja huda, ovira bolnikov način življenja ali mu povzroča hudo stisko.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Aripsiq

Ne jemljite zdravila Aripsiq

- če ste alergični na alprazolam ali podobna benzodiazepinska zdravila ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če imate bolezen, imenovano miastenija gravis (ki povzroča šibkost mišic).
- če imate hudo okvaro dihal (npr. kronični bronhitis ali emfizem).
- če imate sindrom apneje v spanju (med spanjem vaše dihanje postane neredno ali za krajši čas celo prenehate dihati).
- če imate hudo okvaro jeter.
- v primeru akutne zastrupitve z alkoholom ali zdravili, ki delujejo zaviralno na osrednje živčevje (npr. uspavala ali zdravila proti bolečini, zdravila za zdravljenje duševnih bolezni, kot so antipsihotiki in antidepresivi).

1.3.1	Alprazolam
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Aripisq se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, če:

- ste kdaj imeli tako hudo depresijo, da ste razmišljali o samomoru.
- ste kdaj imeli duševno bolezen, zaradi katere ste se zdravili v bolnišnici.
- imate težave s pljuči, ledvicami ali jetri.
- ste v preteklosti zlorabljali droge ali alkohol ali imate težave pri prenehanju jemanja zdravil, drog ali prenehanju pitja (glejte tudi poglavje 4 "Možni neželeni učinki"). Zdravnik vam bo morda ponudil pomoč pri prenehanju jemanja teh tablet.
- ste že jemali zdravila za zdravljenje hude tesnobe, ker se lahko vaše telo hitro navadi na to vrsto zdravil in vam zdravilo več ne pomaga.
- benzodiazepine in podobna zdravila je treba pri starejših bolnikih uporabljati previdno, ker lahko povzročijo sedacijo in/ali mišično-skeletno šibkost, kar lahko poveča tveganje za padce, ki imajo pri tej populaciji pogosto resne posledice.
- ste pretirano dobro razpoloženi (manija).
- opazite izgubo spomina. Ta se največkrat pojavi nekaj ur po zaužitju tablete (glejte poglavje 4 "Možni neželeni učinki").
- se pri vas pojavijo psihiatrične in "paradoksne" reakcije, kot so tesnoba, razdražljivost, napadi besa, nočne more, povečana nespečnost, halucinacije (zaznavanje stvari, ki jih ni), hude duševne motnje, pri katerih nimamo nadzora nad svojim vedenjem in dejanji (psihoza), neprimerno vedenje in druge vedenjske motnje. Te paradoksne reakcije se pojavijo pogosteje pri otrocih in starejših bolnikih. Povejte zdravniku, če se pojavijo ti simptomi, ker bo morda treba zdravljenje prekiniti.
- opazite, da se po nekajtedenski uporabi učinek tablet zmanjša.
- opazite simptome, ki kažejo na razvoj fizične in psihične odvisnosti od alprazolama. Psihološka odvisnost pomeni, da ne želite prenehati jemati zdravila. Fizična odvisnost pomeni, da se ob nenadni prekinitvi zdravljenja pojavijo odtegnitveni simptomi (glejte poglavje "Če ste prenehali jemati zdravilo Aripisq"). Tveganje za odvisnost je večje pri večjih odmerkih in daljšem trajanju zdravljenja, zato mora biti zdravljenje kar se da kratko.
- imate posebno obliko nenadno zvišanega očesnega tlaka (glavkom z ozkim zakotjem) ali če pri vas obstaja tveganje za to bolezen.
- imate motnje gibanja ali koordinacije (spinalno ali cerebelarno ataksijo).

Otroci in mladostniki

Zdravilo Aripisq se ne sme uporabljati pri otrocih in mladostnikih, mlajših od 18 let, ker varnost in učinkovitost nista dokazani.

Druga zdravila in zdravilo Aripisq

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo, še zlasti če gre za spodaj navedena zdravila, ker se lahko ob sočasni uporabi učinek zdravila Aripisq ali drugega zdravila spremeni:

- katera koli druga zdravila za zdravljenje tesnobe, depresije ali nespečnosti (npr. nefazodon, fluvoksamin, fluoksetin, sertralin, imipramin, dezipramin),
- nekatera močna zdravila proti bolečinam (npr. morfij, kodein, propoksifen),
- antipsihotična zdravila, ki se uporabljajo za zdravljenje duševnih bolezni, kot je shizofrenija (npr. klozapin),
- šentjanževko (zeliščno zdravilo za zdravljenje depresije),
- zdravila za zdravljenje epilepsije (npr. karbamazepin, fenitoin),
- antihistaminike za lajšanje alergij,
- zdravila za zdravljenje glivičnih okužb (npr. ketokonazol, itrakonazol, posakonazol, vorikonazol),
- peroralne kontraceptive (kontracepcijske tabletko),
- določene antibiotike (npr. eritromicin, klaritromicin, telitromicin),
- cimetidin (za zdravljenje želodčnih razjed),

1.3.1	Alprazolam
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

- diltiazem (za zdravljenje angine pektoris in visokega krvnega tlaka),
- digoksin (za zdravljenje različnih bolezni srca),
- ritonavir ali druga podobna zdravila za zdravljenje okužbe z virusom HIV,
- rifampicin (za zdravljenje tuberkuloze),
- mišične relaksante, kot sta pankuronium, atrakurium; njihov učinek je lahko večji, zlasti na začetku zdravljenja z zdravilom Aripsiq.

Povejte zdravniku ali anesteziologu, da jemljete zdravilo Aripsiq, če boste imeli operacijo, pri kateri boste prejeli splošni anestetik.

Sočasna uporaba zdravila Aripsiq in opioidov (močnih zdravil proti bolečini, zdravil za nadomestno zdravljenje in nekaterih zdravil proti kašlju) poveča tveganje za pojav zaspanosti, težav z dihanjem (depresije dihanja), kome in je lahko smrtno nevarna. Zaradi tega sočasna uporaba lahko pride v poštev samo, kadar ni drugih možnosti zdravljenja.

Če zdravnik kljub temu predpiše zdravilo Aripsiq skupaj z opioidi, mora omejiti odmerek in trajanje sočasnega zdravljenja.

Povejte zdravniku, če jemljete katero koli opioidno zdravilo, in natančno upoštevajte zdravnikova priporočila glede odmerjanja. Lahko je koristno, če prijateljem in sorodnikom poveste, naj bodo pozorni na zgoraj navedene znake in simptome. Če opazite takšne simptome, obvestite zdravnika.

Zdravilo Aripsiq skupaj s hrano, pijačo in alkoholom

Pomembno je, da med zdravljenjem z zdravilom Aripsiq ne uživajte alkoholnih pijač, ker alkohol okrepi učinke zdravila.

Nosečnost, dojenje in plodnost

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči, ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Nosečnost

Ni zadostnih izkušenj z uporabo alprazolama pri nosečnicah. Zdravila Aripsiq ne smete jemati, če ste noseči ali načrtujete zanositev, razen če zdravnik meni, da je nujno potrebno. Opažanja pri ljudeh so pokazala, da je alprazolam lahko škodljiv za nerojenega otroka. Če ste noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom o možnosti prekinitve zdravljenja. Če zdravilo Aripsiq jemljete do poroda, to povejte zdravniku, saj se pri novorojenčku lahko pojavijo odtegnitveni simptomi.

Dojenje

Med jemanjem zdravila Aripsiq ne smete dojiti, saj se zdravilo lahko izloča v materino mleko.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Aripsiq lahko povzroči neželene učinke, kot so zaspanost, izguba spomina, sprostitvev mišic in zmanjšana koncentracija, zato je lahko vaša sposobnost reagiranja zmanjšana, še zlasti pri nezadostni količini spanca. Ti učinki so lahko večji, če pijete alkohol. Med zdravljenjem z zdravilom Aripsiq ne vozite ali upravljajte strojev.

Zdravilo Aripsiq vsebuje laktozo

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

3. Kako jemati zdravilo Aripsiq

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

1.3.1	Alprazolam
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Zdravnik bo določil najprimernejši odmerek zdravila Aripsiq za vas na podlagi znakov vaše bolezni in na podlagi tega, kako zdravilo prenašate. V primeru hudih neželenih učinkov po prvem odmerku je treba odmerek zmanjšati.

Zdravljenje tesnobe

Priporočen začetni odmerek: vzemite 0,25 do 0,5 mg trikrat na dan.

Priporočen odmerek: po potrebi vam zdravnik lahko odmerek poveča do največjega dnevnega odmerka, ki znaša 4 mg in ga vzamete v več odmerkih čez dan.

Starejši bolniki

Pri starejših bolnikih in bolnikih, občutljivih na sedativne učinke tega zdravila, je začetni odmerek 0,25 mg dva- do trikrat na dan.

Priporočen odmerek: po potrebi vam zdravnik odmerek lahko poveča.

Okvara jeter ali ledvic

Priporočen začetni odmerek: 0,25 mg dva- do trikrat na dan.

Priporočen odmerek: po potrebi vam zdravnik odmerek lahko poveča.

Trajanje zdravljenja

Tveganje za odvisnost in zlorabo se lahko poveča z odmerkom in trajanjem zdravljenja. Zdravnik bo zato predpisal najmanjši učinkovit odmerek in trajanje zdravljenja ter pogosto ponovno ocenjeval potrebo po nadaljevanju zdravljenja.

Najdaljše obdobje zdravljenja ne sme biti daljše od 2 do 4 tednov. Dolgotrajno zdravljenje ni priporočljivo.

Način jemanja

Tablete lahko vzamete s hrano ali brez nje. Tableto pogoltnite z malo tekočine.

Razdelilna zareza je namenjena le temu, da lažje prelomite tableto, če težko pogoltnete celo.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Aripsiq, kot bi smeli

Če ste vzeli več tablet, kot vam jih je predpisal zdravnik (ali če je kdo drug vzel vaše tablete), poiščite zdravniško pomoč ali pojdite v najbližjo bolnišnico. S seboj vzemite škatlico zdravila.

Simptomi prevelikega odmerjanja so lahko: omotica, zaspanost, težave z dihanjem, zmedenost, nezavest, šibkost mišic, motena usklajenost gibov (ataksija).

Če ste pozabili vzeti zdravilo Aripsiq

Če ste pozabili vzeti odmerek, ga vzemite takoj, ko se spomnite, razen če je že čas za naslednji odmerek. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnjega. Naslednji odmerek vzemite kot običajno.

Če ste prenehali jemati zdravilo Aripsiq

Vedno se posvetujte z zdravnikom, preden prenehate jemati zdravilo Aripsiq, ker je treba odmerek zmanjševati postopno. Če prekinete zdravljenje ali nenadoma zmanjšate odmerek, se lahko pojavijo "povratni" učinki, ki se lahko kažejo kot začasno povečan občutek tesnobe ali nemira ali težave s spanjem. Pri nekaterih ljudeh se lahko pojavijo tudi "odtegnitveni" učinki (glejte poglavje 4 "Možni neželeni učinki"). Ko se bo vaše telo prilagodilo, bodo ti simptomi izginili. Če ste zaradi tega zaskrbljeni, se posvetujte z zdravnikom.

Zdravnik bo zato po koncu zdravljenja odmerek zmanjševal postopoma. Zmanjšanje odmerka se izvede glede na individualne potrebe, saj je postopna prekinitev odvisna od več dejavnikov (npr.

1.3.1	Alprazolam
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

trajanja zdravljenja in vašega dnevnega odmerka). Posvetujte se z zdravnikom, kako postopoma zmanjšati odmerk.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Razlogi za takojšen obisk zdravnika

Če opazite katerega koli od naslednjih neželenih učinkov, nemudoma obiščite zdravnika, saj bo zdravljenje treba prekiniti.

- Zdravljenje s tem zdravilom lahko povzroči resne vedenjske ali psihiatrične motnje – na primer vznemirjenost, nemir, agresivnost, razdražljivost, hudo jezo, lažna prepričanja, nočne more in halucinacije ali drugo neprimerno vedenje.
- Nenadno sopenje, težave pri požiranju ali dihanju, otekanje vek, obraza ali ustnic, izpuščaj ali srbenje (predvsem po vsem telesu).

Razlogi za čimprejšnji obisk zdravnika

Čim prej obvestite zdravnika, če opazite naslednje simptome, saj bo morda treba spremeniti vaš odmerek ali zdravljenje:

- izguba spomina (amnezija),
- rumeno obarvanje kože in beločnic (zlatenica).

Odvisnost in odtegnitveni simptomi

Med zdravljenjem z zdravili, kot je zdravilo Aripisq, se lahko razvije odvisnost, kar povečuje tudi verjetnost nastopa odtegnitvenih simptomov ob prekinitvi zdravljenja.

Odtegnitveni simptomi so bolj pogosti, če:

- zdravljenje prekinete nenadoma,
- jemljete velike odmerke zdravila,
- jemljete zdravilo dalj časa,
- ste v preteklosti zlorabljali alkohol ali droge.

To lahko povzroči učinke, kot so glavobol, bolečine v mišicah, huda tesnoba, napetost, nemir, zmedenost, spremembe razpoloženja, nespečnost in razdražljivost. V hujših primerih odtegnitve se lahko pojavijo tudi naslednji simptomi: občutek nerealnosti ali odtujenosti, preobčutljivost na zvok, svetlobo ali dotik, otrplost in ščemenje v stopalih in dlaneh, halucinacije (ko v budnem stanju vidite ali slišite stvari, ki jih ni), tresenje ali epileptični napadi. **Povejte zdravniku, če se kateri izmed odtegnitvenih simptomov poslabša ali ne izgine.**

Drugi neželeni učinki, ki se lahko pojavijo, so:

Zelo pogosti: pojavijo se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov

- depresija,
- prekomerna umirjenost (sedacija) in zaspanost,
- sunkoviti ali neusklajeni gibi (ataksija),
- poslabšanje spomina,
- nerazločno govorjenje (disartrijska),
- omotica,
- glavobol,
- zaprtje,
- suha usta,
- utrujenost,

1.3.1	Alprazolam
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

- razdražljivost.

Pogosti: pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov

- zmanjšanje apetita,
- zmedenost,
- dezorientiranost,
- spremembe želje po spolnosti (zmanjšana ali zvečana želja po spolnosti),
- živčnost ali tesnoba,
- nespečnost,
- težave z ravnotežjem in nestabilnost (občutek, podoben vinjenosti), zlasti podnevi,
- nenormalna koordinacija,
- pomanjkanje pozornosti ali koncentracije,
- nezmožnost ostati buden, občutek lenobnosti,
- tresenje,
- zamegljen vid,
- slabost (navzea),
- vnetje kože (dermatitis),
- motnje spolnosti,
- spremembe telesne mase.

Občasni: pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov

- občutek vzhičenosti ali pretiranega navdušenja (manija),
- halucinacije (videnje ali slišanje stvari, ki jih ni),
- razburjenost (agitacija) ali jeza,
- izguba spomina (amnezija),
- bruhanje,
- mišična šibkost,
- inkontinenca,
- neredna menstruacija.

Neznana pogostnost: pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti

- neredna menstruacija in prevelika količina prolaktina (hormona, ki spodbuja nastajanje mleka) pri ženskah,
- hipomanija,
- sovražnost ali agresija,
- nenormalne misli,
- hiperaktivnost,
- motnje delovanja živčevja, simptomi lahko vključujejo: hitro bitje srca in nestabilen krvni tlak (občutek vrtoglavice, omotice ali omedlevice),
- zvijanje udov/telesa ali sunkoviti gibi (distonija),
- razdražen želodec,
- vnetje jeter (hepatitis),
- težave z delovanjem jeter (to pokažejo krvni testi),
- rumeno obarvanje kože in beločnic (zlatenica),
- huda alergijska reakcija z otekanjem obraza ali grla,
- kožna reakcija, ki je posledica občutljivosti na sončno svetlobo,
- težave z uriniranjem ali zadrževanjem urina,
- otekanje gležnjev, stopal ali prstov na roki,
- zvišan očesni tlak, ki lahko vpliva na vid,
- zloraba zdravila.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

PI_Text032214_2	- Updated:	Page 6 of 8
-----------------	------------	-------------

1.3.1	Alprazolam
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke
 Sektor za farmakovigilanco
 Nacionalni center za farmakovigilanco
 Slovenčeva ulica 22
 SI-1000 Ljubljana
 Tel: +386 (0)8 2000 500
 Faks: +386 (0)8 2000 510
 e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si
 spletna stran: www.jazmp.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Aripsiq

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred vlago.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Aripsiq

- Učinkovina je alprazolam.
- Aripsiq 0,25 mg tablete
 Ena tableta vsebuje 0,25 mg alprazolama.
 Druge sestavine 0,25 mg tablet so laktoza monohidrat, koruzni škrob, krospovidon (vrsta A), povidon K 25, magnezijev stearat (E470b), polisorbat 80.
- Aripsiq 0,5 mg tablete
 Ena tableta vsebuje 0,5 mg alprazolama.
 Druge sestavine 0,5 mg tablet so laktoza monohidrat, koruzni škrob, krospovidon (vrsta A), povidon K 25, karmini (E120), magnezijev stearat (E470b), polisorbat 80.
- Aripsiq 1 mg tablete
 Ena tableta vsebuje 1 mg alprazolama.
 Druge sestavine 1 mg tablet so laktoza monohidrat, koruzni škrob, krospovidon (vrsta A), povidon K 25, patentno modro V (E131), magnezijev stearat (E470b), polisorbat 80.
- Aripsiq 2 mg tablete
 Ena tableta vsebuje 2 mg alprazolama.
 Druge sestavine 2 mg tablet so laktoza monohidrat, koruzni škrob, krospovidon (vrsta A), povidon K 25, magnezijev stearat (E470b), polisorbat 80.
- Glejte poglavje 2 "Zdravilo Aripsiq vsebuje laktozo".

Izgled zdravila Aripsiq in vsebina pakiranja

PI_Text032214_2	- Updated:	Page 7 of 8
-----------------	------------	-------------

1.3.1	Alprazolam
SPC, Labeling and Package Leaflet	SI-Slovenia

- 0,25 mg tablete: bele do skoraj bele, okrogle, izbočene tablete s prirezanimi robovi. Tableta ima na eni strani razdelilno zarezo in na drugi strani vtisnjeno oznako 0,25; premer je 7 mm. Razdelilna zareza je namenjena le delitvi tablete za lažje požiranje in ne delitvi na dva enaka odmerka.
- 0,5 mg tablete: blede rožnate, marmorirane, okrogle, izbočene tablete s prirezanimi robovi. Tableta ima na eni strani razdelilno zarezo in na drugi strani vtisnjeno oznako 0,5; premer je 7 mm. Razdelilna zareza je namenjena le delitvi tablete za lažje požiranje in ne delitvi na dva enaka odmerka.
- 1 mg tablete: blede zelenkasto modre do blede modre, marmorirane, okrogle, izbočene tablete s prirezanimi robovi. Tableta ima na eni strani razdelilno zarezo in na drugi strani vtisnjeno oznako 1; premer je 7 mm. Razdelilna zareza je namenjena le delitvi tablete za lažje požiranje in ne delitvi na dva enaka odmerka.
- 2 mg tablete: bele do skoraj bele, okrogle, izbočene tablete s prirezanimi robovi in z razdelilno zarezo na obeh straneh. Tableta ima na obeh straneh (na eni strani zareze) vtisnjeno oznako 2; premer je 9 mm. Razdelilna zareza je namenjena le delitvi tablete za lažje požiranje in ne delitvi na dva enaka odmerka.

Zdravilo Aripsiq je na voljo v škatlah po 10, 20, 30, 50 in 100 tablet v pretisnih omotih.

Zdravilo Aripsiq je na voljo v škatlah po 10 x 1, 20 x 1, 30 x 1, 50 x 1 in 100 x 1 tableta v perforiranih pretisnih omotih za enkratni odmerek.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim izdaje zdravila Aripsiq

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

Proizvajalec

KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Nemčija

Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Francija	Alprazolam HCS
Irska	Alprazolam Krka
Nemčija	Alprazolam TAD
Slovenija	Aripsiq

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 29. 7. 2022.