

Navodilo za uporabo

APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje v peresniku* apomorfinijev klorid

**V besedilu se uporablja skrajšano ime APO-go*

Zdravilo se uporablja pri odraslih.

Pred začetkom uporabe 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, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- 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, farmacevtom ali medicinsko sestro. 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 APO-go in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo APO-go
3. Kako uporabljati zdravilo APO-go
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila APO-go
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo APO-go in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo APO-go vsebuje raztopino apomorfina za injiciranje. Zdravilo se injicira v področje pod kožo (subkutano). Zdravilo APO-go vsebuje učinkovino apomorfinijev klorid. En mililiter raztopine vsebuje 10 mg apomorfina.

Apomorfinijev klorid spada v skupino zdravil, imenovanih agonisti dopamina. Zdravilo APO-go se uporablja za zdravljenje Parkinsonove bolezni. Apomorfina pomaga skrajšati čas močno oviranega stanja oziroma "izklopa" pri ljudeh, ki so pred tem za zdravljenje Parkinsonove bolezni jemali levodopo in/ali druge agoniste dopamina. Vaš zdravnik ali medicinska sestra vam bosta pomagala prepoznati znake, pri katerih boste morali uporabiti zdravilo.

Kljub temu, da se učinkovina imenuje apomorfin, ne vsebuje morfina.

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo APO-go

Preden začnete uporabljati zdravilo APO-go, bo vaš zdravnik opravil pregled z elektrokardiogramom (EKG) in vas prosil za seznam vseh drugih zdravil, ki jih jemljete. Ta pregled EKG se bo ponovil v prvih dneh zdravljenja in kadar koli, ko bo to po zdravnikovem mnenju potrebno. Vprašal vas bo tudi o drugih boleznih, ki jih morda imate, zlasti povezanih s srcem. Nekatera vprašanja in preiskave se bodo morda ponovili ob vsakem obisku zdravnika. Če se pri vas pojavijo simptomi, ki so morda povezani s srcem, npr. palpitacije, omedlevica ali skorajšnja omedlevica, morate to takoj sporočiti svojemu zdravniku. Zdravnika morate obvestiti tudi, če imate drisko ali začnete uporabljati novo zdravilo.

Ne uporabljajte zdravila APO-go, če:

- ste mlajši od 18 let;
- imate težave pri dihanju;
- imate demenco ali Alzheimerjevo bolezen;
- trpite zaradi duševne bolezni s simptomi, kot so halucinacije, prividi, zmedene misli ali pa ste izgubili stik z resničnostjo;
- imate težave z jetri;
- imate hudo diskinezijo (nehoteni gibi) ali hudo distonijo (nezmožnost gibanja) kljub jemanju levodope;
- ste alergični na apomorfín ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- imate vi ali kdo v vaši družini na elektrokardiogramu (EKG) nepravilnost, imenovano "sindrom podaljšanega intervala QT";
- jemljete ondansetron (zdravilo za zdravljenje slabosti in bruhanja).

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila APO-go se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro, če:

- imate težave z ledvicami;
- imate težave s pljuči;
- imate težave s srcem;
- imate nizek krvni tlak ali pa v stoječem položaju občutite omedlevico ali vrtoglavico;
- jemljete kakršna koli zdravila za zdravljenje visokega krvnega tlaka;
- občutite slabost ali trpite zaradi slabosti;
- Parkinsonova bolezen pri vas povzroča določene duševne težave, kot so halucinacije in zmedenost;
- ste starejši ali slabotni.

Obvestite svojega zdravnika, če vi ali vaša družina/skrbnik opazite, da se pri vas razvija potreba ali hrepenenje, da se obnašate na način, ki ni običajen za vas in se ne morete upreti impulzu, želji ali skušnjavi, da bi izvedli določena dejanja, ki bi lahko škodili vam ali drugim. To vedenje se imenuje motnja kontrole impulzov in lahko vključuje zasvojenost z igranjem na srečo, prekomerno hranjenje ali zapravljanje, nenormalno visok libido ali povečanje seksualnih misli ali občutkov. Vaš zdravnik bo morda moral prilagoditi ali ukiniti odmere.

Pri nekaterih bolnikih se razvijejo zasvojenosti podobni simptomi, ki vodijo v hrepenenje po velikih odmerkih zdravila APO-go in drugih zdravil, ki se uporabljajo za zdravljenje Parkinsonove bolezni.

Če se karkoli od zgoraj naštetega nanaša na vas, o tem obvestite svojega zdravnika ali medicinsko sestro.

Otroci in mladostniki

Zdravila APO-go se ne sme uporabljati pri otrocih in mladostnikih, mlajših od 18 let.

Druga zdravila in zdravilo APO-go

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če uporabljate, ste pred kratkim uporabljali ali pa boste morda začeli uporabljati katero koli drugo zdravilo.

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden uporabite to zdravilo, če:

- jemljete zdravila, za katera je znano, da vplivajo na bitje srca. To vključuje zdravila, ki se uporabljajo pri motnjah srčnega ritma (kot sta kinidin in amiodaron), pri depresiji (vključno s tricikličnimi

antidepresivi, kot sta amitriptilin in imipramin) in pri bakterijskih okužbah (makrolidni antibiotiki, kot so eritromicin, azitromicin in klaritromicin) ter domperidon;

- jemljete ondansetron (zdravilo za zdravljenje slabosti in bruhanja), ker lahko to povzroči hud padec krvnega tlaka in izgubo zavesti.

Če uporabljate to zdravilo sočasno z drugimi zdravili, se lahko učinek teh zdravil spremeni. To še zlasti velja za:

- zdravila, kot je klopazipin, za zdravljenje duševnih bolezni;
- zdravila za zniževanje krvnega tlaka;
- druga zdravila za zdravljenje Parkinsonove bolezni.

Vaš zdravnik vam bo povedal, če je pri vas potrebno spremeniti odmerek apomorfina ali katerega koli drugega zdravila, ki ga jemljete.

Če jemljete levodopo (drugo zdravilo za zdravljenje Parkinsonove bolezni) in apomorfin, bo zdravnik moral pri vas pogosteje izvajati preiskave krvi.

Zdravilo APO-go skupaj s hrano in pijačo

Hrana in pijača ne vplivata na delovanje tega zdravila.

Nosečnost in dojenje

Zdravila APO-go ne smete uporabljati med nosečnostjo, razen če je nujno potrebno. Če ste noseči, menite, da bi lahko bili noseči, ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden uporabite zdravilo APO-go.

Ni znano, ali zdravilo APO-go prehaja v materino mleko. Povejte svojemu zdravniku, če dojite ali nameravate začeti dojit. Vaš zdravnik vam bo svetoval pri odločitvi, ali nadaljevati ali prekiniti dojenje oziroma ali nadaljevati ali prekiniti uporabo tega zdravila.

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katero koli zdravilo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo APO-go lahko povzroči zaspanost in močno željo po spanju. Če to zdravilo na vas vpliva na tak način, ne smete voziti, niti upravljati z orodji ali upravljati strojev.

Zdravilo APO-go vsebuje natrijev metabisulfit

Zdravilo APO-go vsebuje natrijev metabisulfit, ki redko lahko povzroči hude alergijske reakcije s simptomi, kot so kožni izpuščaji ali srbeča koža, težave pri dihanju, oteklost vek, obraza ali ustnic ter otekanje ali pordelost jezika. Če se pri vas pojavijo ti neželeni učinki, nemudoma poiščite najbližjo enoto nujne medicinske pomoči.

Zdravilo APO-go vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija v 10 ml, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

3. Kako uporabljati zdravilo APO-go

Pred uporabo zdravila APO-go se bo zdravnik prepričal, ali dobro prenašate to zdravilo in določil antiemetično zdravilo, ki ga morate uporabljati sočasno.

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

Da bi preprečili slabost ali občutek slabosti, morate najmanj 2 dni pred začetkom uporabe zdravila APO-go vzeti domperidon.

Ne uporabljajte zdravila APO-go, če:

- se je barva raztopine spremenila v zeleno;
- je raztopina motna ali če v njej opazite delce.

Kam injicirati zdravilo APO-go

- Zdravilo APO-go injicirajte v področje pod kožo (subkutano), kot sta vam pokazala vaš zdravnik ali medicinska sestra.
- **Zdravila APO-go ne injicirajte v veno.**

Koliko zdravila uporabiti

Odmerek zdravila APO-go, ki ga morate uporabiti, in pogostnost uporabe sta odvisna od vaših osebnih potreb. Vaš zdravnik se bo o tem pogovoril z vami in vam bo povedal, kakšno količino zdravila morate uporabljati. Odmerek, ki bo za vas najprimernejši, bo določen med vašim obiskom specialistične klinike.

- Običajen dnevni odmerek je od 3 mg do 30 mg.
- Morda boste potrebovali odmerek do 100 mg dnevno.
- Običajno boste potrebovali 1 do 10 injekcij dnevno.
- Ena injekcija ne sme presegati 10 mg.

Pred uporabo zdravila APO-go si oglejte spodnjo sliko in svoj peresnik, da se boste bolje seznanili z zdravilom.

Napotki za uporabo

- 1) Prikazovalnik odmerka
- 7) Puščica, ki kaže izbrani odmerek
- 8) Številke, ki kažejo odmerek injiciranja (od 1 do 10 mg)

- 9) Lestvica (v mg) na vložku, ki prikazuje skupno količino apomorfini v peresniku

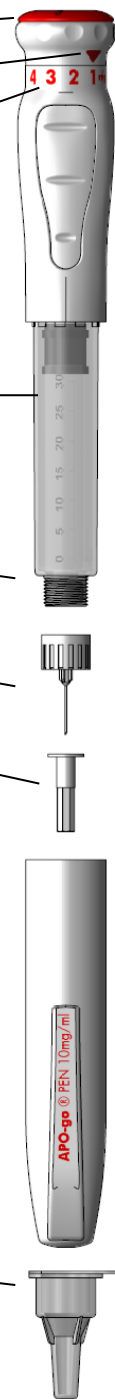
- 4) Membrana

- 10) Igla*

- 6) Ščitnik za iglo*

- 3) Zunanji tulec peresnika

- 2) Igla v zaprti enoti*, ki vsebuje:
 - 10) iglo,
 - 6) ščitnik za iglo,
 - 5) zaščitni pokrovček



*To pakiranje NE vsebuje igel za vaš peresnik.

Uporabite igle za peresnik, ki niso daljše od 12,7 mm ($\frac{1}{2}$ ") in ne tanjše od 30 G. Igle, ki se priporočajo za uporabo pri insulinskih peresnikih, so kompatibilne s peresnikom APO-go.

Kako uporabljati zdravilo APO-go

Natančno preberite napotke za uporabo.

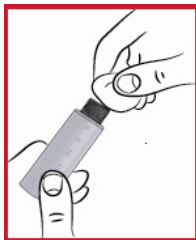
POMEMBNO: Ne izvlecite vrhnjega rdečega prikazovalnika odmerka (glejte 1), dokler ne nastavite odmerka (glejte Nastavitev ustreznega odmerka).

Namestitev igle

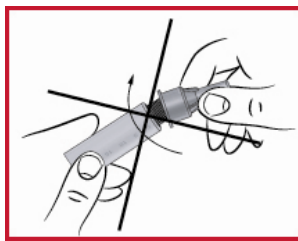
- (a) Preden boste začeli uporabljati peresnik APO-go, boste potrebovali nekaj kirurških gaz in iglo v zaščitnem pokrovčku (**glejte 2**).
- (b) Vzemite peresnik iz škatle in odstranite zunanji tulec (**glejte 3**).



- (c) S kirurško gazo obrišite membrano peresnika (**glejte 4**).



- (d) Odlepite papirnato folijo s pokrovčka igle (**glejte 2**).



- (e) Pomembno je, da iglo namestite na peresnik v ravni liniji, kot je prikazano zgoraj. To pripomore k varni namestitvi igle. Če iglo namestite pod kotom, lahko peresnik začne puščati.

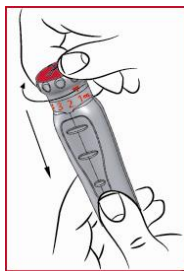
- (f) Privijte pokrovček (**glejte 2**) na membrano v smeri urinega kazalca, tako da se tesno prilega. S tem se igla trdno namesti.
- (g) Odstranite zaščitni pokrovček (**glejte 5**), toda ne zavržite ga. V tej fazi ne odstranjujte ščitnika za iglo (**glejte 6**).



- (h) Namestite zunanji tulec peresnika (**glejte 3**).

Nastavitev ustreznega odmerka

- (i) Potisnite vrhnji rdeči prikazovalnik odmerka (**glejte 1**) navzdol in ga hkrati vrtite v smeri urinega kazalca, dokler puščica ne pokaže odmerka, ki ga je zdravnik izbral za vas (**glejte 7 in 8**). Nato spustite vrhnji rdeči prikazovalnik. Zdaj je odmerek nastavljen, zato vam ga ni treba več ponovno nastavljati za naslednja injiciranja.

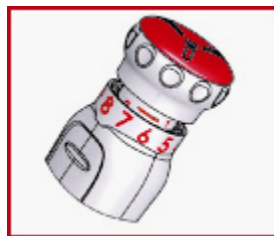
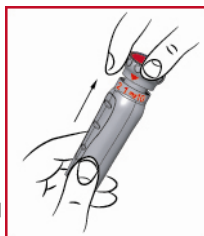


Pomembno: Če pri vrtenju prikazovalnika odmerka prekoračite predpisani odmerek, preprosto nadaljujte s potiskanjem in vrtenjem v isti smeri, dokler puščica ne pokaže odmerka, ki ga je vaš zdravnik izbral za vas. *Vrhnjega rdečega prikazovalnika odmerka ne smete nikoli hkrati vleči ven in vrteti.*

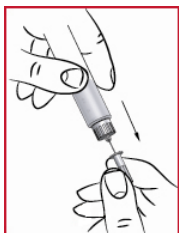
Če vaš odmerek znaša 1 mg, začnite tako, da iztisnete 1-miligramski odmerek na papirnati robček in ga zavržete. Ta postopek 'pripravljanja' je pomemben, ker zagotavlja, da boste ob prvi uporabi peresnika res dobili polni odmerek. Nato nastavite odmerek, ki ga potrebujete za injiciranje, in vbrizgajte zdravilo na običajen način (**glejte Injiciranje**). Če prvi odmerek, ki ga potrebujete, znaša več kot 1 mg, ni treba izvesti postopka priprave peresnika.

Injiciranje

- (j) Ko ste nastavili odmerek, previdno izvalcite rdeči prikazovalnik odmerka do konca. Preverite rdeče merilo pri batu (**glejte 9**) in opravite injiciranje le, če se linija, ki jo vidite, ujema s predvidenim odmerkom.



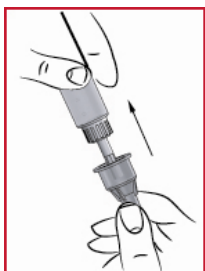
- (k) S kirurško gazo očistite predel kože na predvidenem mestu za injiciranje.
- (l) Odstranite zunanji tulec peresnika (**glejte 3**).
- (m) Odstranite ščitnik za iglo (**glejte 6**).



- (n) Zabodite iglo (**glejte 10**) v kožo, kot vam je pokazal zdravnik.
- (o) Za injiciranje potisnite vrhnji rdeči prikazovalnik odmerka (**glejte 1**) navzdol do konca, po možnosti s palcem. Ko vrhnji rdeči prikazovalnik odmerka potisnete do konca, preštejte do tri, nato pa izvlecite iglo.

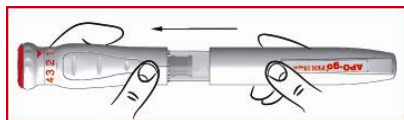


- (p) Namestite zaščitni pokrovček (**glejte 5**) na uporabljeno iglo in ga previdno potisnite, tako da se zaskoči. Ko je ta nameščen, odvijte iglo, tako da jo vrtite v nasprotni smeri urinega kazalca. Zaščitni pokrovček naj ostane na igli, oboje pa zavržite na varno mesto, kot je posoda za odlaganje ostrih predmetov ali prazen lonček za kavo.



Pripravljanje za naslednje injiciranje

- (q) Odstranite zunanji tulec peresnika in preverite, ali je v vložku ostalo dovolj apomorfina za naslednje injiciranje. Če ga je dovolj, namestite novo iglo po enakem postopku kot prej.
- (r) Če ni ostalo dovolj apomorfina za naslednje injiciranje, pripravite nov peresnik.
- (s) Na koncu namestite zunanji tulec peresnika.



Če ste uporabili večji odmerek zdravila APO-go, kot bi smeli

- Takoj se obrnite na svojega zdravnika ali najbližjo enoto nujne medicinske pomoči.
- Pri vas lahko pride do upočasnjene bitja srca, hude slabosti, prekomerne zaspanosti in/ali težav pri dihanju. Zaradi nizkega krvnega tlaka lahko občutite tudi omedlevico ali vrtoglavico, še zlasti ob vstajanju. K vašemu boljšemu počutju bo pripomoglo to, da se uležete in dvignete noge.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo APO-go

Zdravilo uporabite naslednjič, ko ga potrebujete. Ne uporabite dvojnega odmerka, da bi nadomestili izpuščen odmerek.

Če ste prenehali uporabljati zdravilo APO-go

Z uporabo zdravila APO-go ne smete prenehati, ne da bi se pred tem posvetovali s svojim zdravnikom.

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

4. Možni neželeni učinki

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

Če se pri vas pojavi alergijska reakcija, **prenehajte** uporabljati zdravilo APO-go in se **nemudoma** obrnite na zdravnika ali najbližjo enoto nujne medicinske pomoči. Znaki alergijske reakcije lahko vključujejo:

- izpuščaje;
- težave pri dihanju;
- otekanje obraza, ustnic, žrela ali jezika.

Zdravilo APO-go lahko včasih povzroči naslednje neželene učinke:

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

- bule pod kožo na mestu injiciranja, ki so boleče, neprijetne, lahko pa tudi rdeče in srbeče; da bi preprečili nastajanje bul, je priporočljivo spremeniti mesto injiciranja pri vsakokratnem vbodu z iglo;
- halucinacije (videnje, občutenje ali slišanje stvari, ki jih ni).

Pogosti: pojavijo se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov

- slabost ali občutek slabosti, še zlasti na začetku uporabe zdravila APO-go; če jemljete domperidon in je pri vas še vedno prisoten občutek slabosti, ali če ne jemljete domperidona in občutite slabost, to čim prej povejte svojemu zdravniku ali medicinski sestri;

- občutek utrujenosti ali prekomerne zaspanosti;
- zmedenost ali halucinacije;
- zehanje;
- omotica ali vrtoglavica ob vstajanju.

Občasni: pojavijo se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov

- izraziti nehoteni gibi ali okrepitev tresenja med 'vklopom';
- hemolitična anemija, nenormalna razgradnja rdečih krvnih celic v krvnih žilah ali drugod po telesu; to je občasen neželen učinek, do katerega lahko pride pri bolnikih, ki jemljejo tudi levodopo;
- nenaden nepremagljiv spanec;
- izpuščaji;
- težave pri dihanju;
- razjede na mestu injiciranja;
- zmanjšano število rdečih krvnih celic, zaradi česar lahko koža postane blede rumena, pojavi pa se lahko tudi oslabelost ali zasoplost;
- zmanjšano število trombocitov, zaradi česar se poveča nevarnost krvavitve ali nastanka modric.

Redki: pojavijo se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov

- alergijska reakcija;
- eozinofilija, nenormalno veliko število belih krvnih celic v krvi ali v telesnih tkivih.

Neznana pogostnost: pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti

- otekanje nog, stopal ali prstov;
- nezmožnost, da bi se uprli impulzu, želji ali skušnjavi za izvedbo določenega dejanja, ki bi lahko škodilo vam ali drugim, ki lahko vključuje:
 - močan impulz za prekomerno igranje na srečo, kljub resnim posledicam za vas ali za družino;
 - spremenjeno ali povečano zanimanje za spolnost in skrb vzbujajoče obnašanje za vas ali za druge, na primer povečan libido;
 - nekontrolirano prekomerno nakupovanje ali zapravljanje;
 - prekomerno hranjenje (če pojedete velike količine hrane v kratkem časovnem obdobju) ali kompulzivno hranjenje (če pojedete več hrane, kot je normalno in več, kot je potrebno za potešitev lakote);
- omedlevica;
- agresivnost, huda tesnoba z motoričnim nemirom;
- glavobol.

Povejte svojemu zdravniku, če občutite katerega koli od teh vedenjskih vzorcev; pogovorili se boste o načinih odpravljanja ali zmanjševanja teh simptomov.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. 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 APO-go

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

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

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C. Peresnik shranjujte v originalni škatli za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Shranjujte v enakih pogojih po odprtju in med uporabo.

Ne uporabljajte tega zdravila, če se je barva raztopine spremenila v zeleno. Uporabite lahko le bistro in brezbarvno raztopino, v kateri ne opazite delcev.

Ko začnete uporabljati nov peresnik APO-go, ga lahko uporabljate do 48 ur. Po preteku omenjenega časa peresnika APO-go ne uporabljajte več. Uporabite nov peresnik.

Za varno odlaganje peresnikov vselej odstranite iglo s peresnika, preden ga zavržete v posodo za odlaganje ostrih predmetov ali v kakšno drugo primerno posodo, kot je na primer prazen lonček za kavo. Ko je vaša posoda za zbiranje ostrih predmetov polna, jo predajte svojemu zdravniku ali farmacevtu zaradi varnega odlaganja. Če je peresnik popolnoma prazen, ga lahko odvržete med gospodinjske odpadke.

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 APO-go

- Učinkovina je apomorfinijev klorid. En mililiter zdravila APO-go vsebuje 10 mg apomorfinijevega klorida. En peresnik APO-go vsebuje 3 ml raztopine za injiciranje.
- Druge sestavine zdravila so:
 - natrijev metabisulfit (E223),
 - klorovodikova kislina (37-odstotna),
 - voda za injekcije.

Za natrijev metabisulfit glejte poglavje 2: Zdravilo APO-go vsebuje natrijev metabisulfit.

Izgled zdravila APO-go in vsebina pakiranja

APO-go je peresnik z injektorskim sistemom za večkratno odmerjanje, ki ga po uporabi zavržete. V peresniku je vložek iz prozornega stekla, ki vsebuje raztopino apomorfini za injiciranje. Raztopina je bistra, skoraj brezbarvna, brez vonja in brez vidnih delcev.

Vsebina pakiranja

Pakiranja vsebujejo 1, 5 ali 10 peresnikov na ulitem plastičnem podstavku v zunanji kartonasti škatli.

Zdravilo APO-go je na voljo v pakiranjih, ki vsebujejo 1, 5 ali 10 peresnikov in v skupnem pakiranju, ki obsega 5 škatel, od katerih vsaka vsebuje 5 peresnikov.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim izdaje zdravila APO-go

Rp/Spec - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept zdravnika specialista ustreznega področja medicine ali od njega pooblaščenega zdravnika.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

STADA Arzneimittel AG
Stadastraße 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Nemčija

Proizvajalca

Laboratoire Aguettant
1 Rue Alexander Fleming
Lyon, 69007
Francija

ali

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Nemčija

Zdravilo je v državah članicah Evropskega gospodarskega prostora in Združenem kraljestvu (Severnem Irskem) pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Avstrija, Nemčija:	APO-go PEN 10 mg/ml Injektionslösung
Belgija:	APO-GO®-PEN 10 mg/ml oplossing voor injectie
Bolgarija:	АПО-го® ПИСАЛКА 10mg/ml Инжекционен разтвор
Ciper:	APO-go Συσκευή τύπου πένας 10 mg/ml Ενέσιμο Διάλυμα
Češka:	BRITAJECT PEN
Danska:	APO-go PEN 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning
Estonija:	APO-go, 10 mg/ml süstelahus pen-süstlis
Finska:	Apogo PEN 10 mg/ml injektioneste, liuos

Grčija:	APO-go Συσκευή τύπου πένας 10 mg/ml Ενέσιμο Διάλυμα
Irska, Malta, Združeno kraljestvo	
(Severna Irska):	APO-go Pen 10mg/ml Solution for Injection
Latvija:	APO-go PEN 10 mg/ml šķīdums injekcijām
Litva:	Britaject 10 mg/ml injekcinis tirpalas
Luksemburg:	APO-go [®] PEN 10 mg/ml Solution Injectable
Nizozemska:	APO-go PEN, oplossing voor injectie 10mg/ml
Norveška:	Britaject 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn
Portugalska:	Apo-go Pen 10 mg/ml Solução injetável
Romunija:	APO-go 10 mg/ml soluție injectabilă în pen multidoză
Slovenija:	APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje v peresniku
Španija:	APO-go PEN 10 mg/ml Solución inyetable
Švedska:	APO-go PEN 10 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 5. 3. 2025.