

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Aripiprazole Avansor 5 mg tabletit
Aripiprazole Avansor 10 mg tabletit
Aripiprazole Avansor 15 mg tabletit
Aripiprazole Avansor 20 mg tabletit
Aripiprazole Avansor 30 mg tabletit

aripipratsoli

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Aripiprazole Avansor on ja mihin niitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Aripiprazole Avansoria
3. Miten Aripiprazole Avansoria otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Aripiprazole Avansorin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Aripiprazole Avansor on ja mihin sitä käytetään

Aripiprazole Avansorin vaikuttavan aineen nimi on aripipratsoli, ja se kuuluu psykoosilääkkeiden ryhmään. Sitä käytetään aikuisten sekä vähintään 15-vuotiaiden nuorten hoitoon sairauksissa, joiden oireisiin kuuluvat harha-aistimukset, kuten kuulo-, näkö- tai tuntoharhat, epäluuloisuus, harhaluulot, sekava puhe ja käyttäytyminen sekä tunne-elämän köyhyys. Tällaiseen sairauteen voi liittyä myös masentuneisuutta, syyllisyyden tunteita, ahdistuneisuutta tai jännittyneisyyttä.

Aripiprazole Avansoria käytetään aikuisten ja vähintään 13-vuotiaiden potilaiden hoitoon sairauden tilassa, jonka oireita ovat poikkeavalla tavalla kohonnut mieliala, valtava energisyys, selvästi vähäisempi unen tarve kuin tavallisesti, vuolas nopea puhe ja vilkas ajatuksenriento ja joskus voimakas ärtyisyys. Se myös estää tämän sairauden tilan uusiutumisen aikuispotilailla, joihin Aripiprazole Avansor-hoito on tehonnut.

Aripipratsolia, jota Aripiprazole Avansor sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Aripiprazole Avansoria

Älä käytä Aripiprazole Avansoria

- jos olet **allerginen aripipratsolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle** (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät Aripiprazole Avansoria

Aripipratsolihoitoon aikana on raportoitu itsemurha-ajatuksista ja itsetuhoisesta käyttäytymisestä. Kerro heti lääkärille, jos ajattelet tai tunnet halua vahingoittaa itseäsi.

Kerro lääkärille ennen Aripiprazole Avansor-hoidon aloittamista, jos sinulla on

- **korkea verensokeri** (jonka tunnusomaisia oireita ovat lisääntynyt jano, virtsamäärän kasvaminen, lisääntynyt ruokahalu ja heikkouden tunne) tai **suvussasi on esiintynyt diabetesta**
- **kouristuskohtauksia**, jolloin lääkäri saattaa seurata tilaasi tarkemmin
- **tahdosta riippumattomia epäsäännöllisiä lihaskontractioita**, erityisesti kasvojen alueella
- **sydän- ja verisuonisairaus tai suvussasi on esiintynyt sydän- ja verisuonisairauksia**, aivohalvaus tai aivoverenkierron häiriöitä, epänormaali verenpaine
- **verihyytymiä** tai **suvussasi on esiintynyt verihyytymiä**, koska psykoosilääkkeiden yhteydessä on esiintynyt verihyytymien muodostumista
- aiemmin ollut **liiallista pelaamista**

Jos havaitset painosi nousevan, tai jos sinulle ilmaantuu liikehäiriöitä, arkielämää haittaavaa uneliaisuutta, nielemisvaikeuksia tai allergisia oireita, kerro niistä lääkärille.

Jos olet iäkkäämpi potilas ja sairastat dementiaa (muistin ja muiden älyllisten toimintojen heikkenemistä), sinun tai hoitajasi/lähiömaisesi tulee ilmoittaa lääkärillesi, jos sinulla on joskus ollut aivohalvaus tai aivoverenkierron häiriöitä.

Kerro heti lääkärille, jos ajattelet tai tunnet halua vahingoittaa itseäsi. Aripipratsolihoitoon aikana on esiintynyt itsemurha-ajatuksia ja itsetuhoista käyttäytymistä.

Kerro heti lääkärille, jos sinulla on lihasjäykkyyttä tai lihaskouristuksia, joihin liittyy korkea kuume, hikoilu, tajunnantason muutokset tai hyvin nopea tai epäsäännöllinen sydämen lyöntitiheys.

Kerro lääkärille, jos sinä, perheenjäsenesi tai hoitajasi huomaatte, että sinulla on voimakas halu tai tarve käyttäytyä tavalla, joka on epätavallista sinulle, etkä pysty vastustamaan mielihaluja, pakonomaisia tarpeita tai houkutusia sellaiseen toimintaan, joka voi olla vahingollista sinulle tai muille. Tällaista käytöstä kutsutaan impulssikontrollin häiriöksi. Se voi ilmetä pelihimona, ylensyömisinä tai tuhlaamisena, epätavallisen voimakkaana seksuaaliviettinä tai seksuaalisten ajatusten tai tunteiden lisääntymisenä.

Lääkäri saattaa muuttaa annostasi tai lopettaa lääkityksesi.

Aripipratsoli voi aiheuttaa uneliaisuutta, verenpaineen laskua ylös noustessa, heitehuimausta sekä muutoksia liikunta- ja tasapainokyvyssä, jotka voivat johtaa kaatumisiin. Varovaisuutta on noudatettava, etenkin jos olet iäkäs tai heikkokuntoinen.

Lapset ja nuoret

Tätä lääkettä ei saa käyttää alle 13-vuotiaille lapsille tai nuorille. Sen turvallisuutta ja tehoa tässä ikäryhmässä ei tiedetä.

Muut lääkevalmisteet ja Aripiprazole Avansor

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat ottaa muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt.

Verenpainelääkkeet: Aripiprazole Avansor saattaa voimistaa verenpaineen alentamiseen tarkoitettujen lääkkeiden vaikutusta. Kerro aina lääkärille, jos sinulla on verenpainelääkitys.

Aripiprazole Avansorin- käyttö samanaikaisesti jonkin muun lääkkeen kanssa voi tarkoittaa, että lääkärin täytyy muuttaa Aripiprazole Avansorin tai muiden lääkkeiden annosta. On erityisen tärkeää ilmoittaa lääkärille, jos käytät:

- **rytmihäiriölääkkeitä** (kuten kinidiini, amiodaroni, flekainidi)
- masennuslääkkeitä tai luontaistuotteita, jotka on tarkoitettu **masennuksen ja ahdistuneisuuden hoitoon** (kuten fluoksetiini, paroksetiini, venlafaksiini, mäkikuisma)
- **sieni-infektioon tarkoitettuja lääkkeitä** (kuten ketokonatsoli, itrakonatsoli)
- joitakin **HIV-infektion** hoitoon käytettäviä lääkkeitä (kuten efavirentsi, nevirapiini tai proteaasin estäjä, esim. indinaviiri, ritonaviiri)
- **epilepsian** hoitoon tarkoitettuja kouristuksia ehkäiseviä lääkkeitä (kuten karbamatsipiini, fenytoiini, fenobarbitaali).
- eräitä antibiootteja, joita käytetään tuberkuloosin hoidossa (rifabutiini, rifampisiini).

Nämä lääkkeet saattavat lisätä haittavaikutusriskiä tai vähentää Aripiprazole Avansorin tehoa; jos käytät jotakin näistä lääkkeistä samanaikaisesti Aripiprazole Avansorin kanssa ja sinulle kehittyvät epätavallisia oireita, ota yhteys lääkäriin.

Serotoniinipitoisuutta lisääviä lääkkeitä, joita käytetään tyypillisesti masennuksen, yleistyneen ahdistuneisuushäiriön, pakko-oireisen häiriön ja sosiaalisten tilanteiden pelon sekä migreenin ja kivun hoidossa:

- triptaaneja, tramadolia ja tryptofaania, joita käytetään mm. masennuksen, yleistyneen ahdistuneisuushäiriön, pakko-oireisen häiriön ja sosiaalisten tilanteiden pelon sekä migreeniin ja kivun hoitoon
- selektiivisiä serotoniinin takaisinoton estäjiä (SSRI-lääkkeitä) (kuten paroksetiini ja fluoksetiini), joita käytetään masennuksen, pakko-oireisen häiriön ja ahdistuneisuuden hoitoon
- muita masennuslääkkeitä (kuten venlafaksiini ja tryptofaani), joita käytetään vaikea-asteisen masennuksen hoitoon
- trisyklisiä lääkkeitä (kuten klomipramiini ja amitriptyliini), joita käytetään masennuksen hoitoon
- mäkikuismaa (*Hypericum perforatum*), rohdosta, jota käytetään lievän masennuksen hoitoon
- kipulääkkeitä (kuten tramadoli ja petidiini), joita käytetään kivunlievitykseen
- triptaaneja (kuten sumatriptaani ja tsolmitriptaani), joita käytetään migreenin hoitoon.

Nämä lääkkeet saattavat lisätä haittavaikutusten vaaraa: jos havaitset epätavallisia oireita käyttäessäsi jotakin näistä lääkkeistä yhdessä Aripiprazole Avansorin kanssa, käänny lääkärin puoleen.

Aripiprazole Avansor ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Tämä lääke voidaan ottaa ateria-ajoista riippumatta.

Alkoholin käyttöä on vältettävä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Jos äiti on käyttänyt Aripiprazole Avansoria- raskauden kolmen viimeisen kuukauden aikana, vastasyntyneellä saattaa esiintyä oireina esim: vapinaa, lihasten jäykkyyttä tai heikkoutta, uneliaisuutta, levottomuutta, hengitysvaikeuksia tai syömisvaikeuksia. Jos vauvasi esiintyy näitä oireita, ota yhteys lääkäriin.

Jos otat Aripiprazole Avansoria, lääkäri keskustele kanssasi siitä, onko imetys suositeltavaa vai ei. Asiaa harkittaessa otetaan huomioon Aripiprazole Avansor -hoidosta sinulle koitua hyöty, sekä lapsellesi imetyksestä koitua hyöty. Suositeltavinta olisi valita jompikumpi, lääkitys tai imetys, mutta ei molempia. Jos käytät Aripiprazole Avansor-valmistetta, keskustele lääkärin kanssa siitä, mikä olisi paras tapa ruokkia lapsesi.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Tällä lääkkeellä hoidettaessa saattaa ilmetä huimausta ja näköhäiriöitä (ks. kohta 4). Tämä on otettava huomioon, kun tarvitaan täyttä valppautta, esim. autoa ajettaessa ja koneita käytettäessä.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkeshoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Aripiprazole Avansor sisältää laktoosia

Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

3. Miten Aripiprazole Avansoria otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suosittelun annos aikuisille on 15 mg kerran vuorokaudessa. Lääkäri voi kuitenkin määrätä sinulle pienemmän tai suuremman annoksen, ja enimmäisannos on 30 mg kerran vuorokaudessa.

Käyttö lapsille ja nuorille

Tämän lääkkeen ottaminen voidaan aloittaa pienellä annoksella esim. oraaliuoksella (nestemäisellä lääkemuodolla).

Annosta voidaan nostaa asteittain nuorille **suositeltuun päiväannokseen, 10 mg kerran vuorokaudessa**. Lääkäri voi kuitenkin määrätä pienemmän tai suuremman annoksen, enintään 30 mg kerran vuorokaudessa.

Jos sinusta tuntuu, että Aripiprazole Avansorin- vaikutukset ovat liian voimakkaat tai liian heikot, kerro asiasta lääkärille tai apteekkiin.

Pyri ottamaan Aripiprazole Avansoria joka päivä samaan aikaan. Voit ottaa ne joko ruoan kanssa tai ilman ruokaa. Ota tabletti aina veden kanssa ja niele se kokonaisuena.

Vaikka voitisi olisi jo parempi, älä muuta päivittäistä Aripiprazole Avansor-annostasi, äläkä keskeytä hoitoa neuvottelematta ensin lääkärin kanssa.

Jos otat enemmän Aripiprazole Avansoria- kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Ota lääkepakkaus mukaasi.

Potilailla, jotka ovat saaneet liikaa aripipratsolia, on ollut seuraavia oireita:

- nopea sydämensyke, kiihtyneisyys/aggressiivisuus, puhevaikeudet
- epätavallisia liikkeitä (erityisesti kasvojen tai kielen alueella) ja tajunnantason alenemista.

Muita oireita voivat olla:

- äkillinen sekavuus, kouristuskohtaukset (epilepsia), kooma, seuraavien oireiden esiintyminen yhdessä: kuume, hengityksen nopeutuminen, hikoilu
- lihasjäykkyys ja uneliaisuus tai unisuus, hengityksen hidastuminen, tukehtumisen tunne, korkea tai matala verenpaine, sydämen rytmihäiriöt.

Ota välittömästi yhteys lääkäriin tai sairaalaan, jos sinulle esiintyy jokin edellä mainituista oireista.

Jos unohdat ottaa Aripiprazole Avansoria

Jos olet unohtanut ottaa yhden annoksen, ota unohtunut annos heti kun muistat, mutta älä ota kahta annosta samana päivänä.

Jos lopetat Aripiprazole Avansorin ottamisen

Älä lopeta hoitoa sen takia, että sinulla on parempi olo. On tärkeää, että jatkat Aripiprazole Avansor-hoitoa niin kauan kuin lääkäri on määrännyt.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Yleiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:sta):

- diabetes mellitus
- univaikeudet
- ahdistuneisuus
- levottomuus ja kyvyttömyys pysytellä tai istua paikoillaan
- akatisia (epämiellyttävä sisäisen levottomuuden tunne ja pakottava tarve liikkua jatkuvasti)
- hallitsemattomat nykivät, nytkähtelevät tai vääntelehtivät liikkeet
- vapina
- päänsärky
- väsymys
- uneliaisuus
- huimaus
- vapina ja näön hämärtyminen
- ulostamiskertojen harveneminen tai ulostamisvaikeudet
- ruoansulatushäiriöt
- pahoinvointi
- lisääntynyt syljeneritys
- oksentelu
- väsyneisyys

Melko harvinaiset haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 100:sta):

- pienentynyt tai suurentunut prolaktiinihormonin pitoisuus veressä
- kohonnut verensokeripitoisuus
- masennus
- muuttunut tai lisääntynyt seksuaalinen halu
- suun, kielen ja raajojen hallitsemattomat liikkeet (tardiivi dyskinesia)
- lihasjänteishäiriö, joka aiheuttaa vääntelehtiviä liikkeitä (dystonia)
- levottomat jalat
- kahtena näkeminen
- silmien valoherkkyys
- nopea sydämen syke
- verenpaineen lasku seisomaan noustaessa, mikä aiheuttaa huimausta, pyörrytystä tai pyörtymisen
- nikotus

Seuraavia haittavaikutuksia on ilmoitettu suun kautta otettavan aripipratsolin tultua markkinoille, mutta niiden yleisyys on **tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)**

- valkosolujen määrän väheneminen
- verihytaleiden määrän väheneminen
- allerginen reaktio (esim. suun, kielen, kasvojen tai kurkun turpoaminen, kutina, ihottuma)

- diabeteksen puhkeaminen tai olemassa olevan diabeteksen paheneminen, ketoasidoosi (ketonien esiintyminen veressä ja virtsassa) tai kooma
- korkea verensokeri
- natriumin vähyys veressä
- ruokahaluttomuus (anoreksia)
- painonlasku
- painonnousu
- itsemurha-ajatukset, itsemurhayritykset ja itsemurha
- aggressiivisuus
- kiihtyneisyys
- hermostuneisuus
- pahanlaatuinen neuroleptioireyhtymä, johon kuuluvat kuume, lihasjäykkyys, hengityksen nopeutuminen, hikoilu, tajunnantason lasku ja äkilliset verenpaineen ja sydämen syketiheyden muutokset
- kouristuskohtaukset
- serotoniinioreyhtymä (tila, joka voi aiheuttaa suurta onnellisuuden tunnetta, uneliaisuutta, kömpelyyttä, levottomuutta, juopumuksen tunnetta, kuumetta, hikoilua tai lihasjäykkyyttä)
- puheen häiriöt
- silmämunien kiinnittyminen yhteen asentoon
- äkkikuolema
- hengenvaaralliset rytmihäiriöt
- sydänkohtaus
- sydämensykkeen hidastuminen
- verihyytymät laskimoissa, erityisesti alaraajoissa (oireita ovat alaraajan turpoaminen, kipu ja punoitus), joista ne voivat kulkeutua verisuonten kautta keuhkoihin aiheuttaen rintakipua ja hengitysvaikeuksia (jos havaitset jonkin näistä oireista, hakeudu heti lääkärin hoitoon)
- korkea verenpaine
- pyörtyminen
- ruoan joutuminen henkitorveen ja siitä seuraava keuhkokuumeen (keuhkoninfektion) riski
- lihaskouristukset äänihuulten alueella
- haimatulehdus
- nielemisvaikeudet
- ripuli
- vatsavaivat
- mahavaivat
- maksan vajaatoiminta
- maksatulehdus
- ihon ja silmänvalkuaisen keltaisuus
- poikkeavat maksa-arvot
- ihottuma
- ihon valoherkkyys
- kaljuus
- runsas hikoilu

- vakavat allergiset reaktiot, kuten lääkkeeseen liittyvä yleisoireinen eosinofiilinen oireyhtymä (DRESS). DRESS-oireyhtymä ilmenee alkuun flunssan kaltaisina oireina ja kasvoihottumana ja sen jälkeen laajempaa ihottumana, kuumeena, suurentuneina imusolmukkeina, verikokeissa havaittavina kohonneina maksaentsyymiarvoina ja tiettyntyyppisten valkosolujen määrän lisääntymisenä (eosinofilia).
- lihassolujen epänormaali hajoaminen, mikä voi aiheuttaa munuaisongelmia
- lihaskipu
- jäykkyys
- tahdosta riippumaton virtsankarkailu (inkontinenssi)
- virtsaamisvaikeudet
- vastasyntyneen lääkeainevieroitusoireyhtymä, jos vauva on altistunut lääkkeelle raskauden aikana
- pitkittynyt ja/tai kivulias erektio
- ruumiinlämmön säätelyhäiriöt tai kohonnut ruumiinlämpö
- rintakehän kipu
- käsien, nilkkojen tai jalkojen turvotus
- verikokeet: veren sokeriarvojen nousu tai vaihtelu, glykosyloityneen hemoglobiinin pitoisuuden lisääntyminen.
- kyvyttömyys vastustaa haitallisia mielijohteita, joita voivat olla esimerkiksi:
 - voimakas pelihimo itselle tai perheelle aiheutuvista seurauksista huolimatta,
 - muuttunut tai lisääntynyt seksuaalinen mielenkiinto ja käyttäytyminen, esimerkiksi lisääntynyt seksuaalivietti, joka haittaa merkittävästi sinua tai muita,
 - kontrolloimaton ja liiallinen ostelu tai tuhlaaminen,
 - ahmiminen (suurten ruokamäärien syöminen lyhyessä ajassa) tai pakkomieltäinen syöminen (syöminen enemmän kuin normaalisti ja enemmän kuin on tarpeen),
 - vimma kuljeksia.

Kerro lääkärille, jos havaitset mitä tahansa tällaista käyttäytymistä. Lääkäri keskustelee kanssasi siitä, miten tällaisia oireita voidaan hallita tai vähentää.

lääkällä dementiapotilailla on esiintynyt lisääntynyttä kuolleisuutta aripipratsolihoidon yhteydessä. Lisäksi on esiintynyt aivohalvaustapauksia tai lievempiä aivoverenkierron häiriöitä.

Muut hättävähäikutukset lapsilla ja nuorilla

13-vuotiaat tai sitä vanhemmat nuoret kokivat hättävähäikutuksia, jotka olivat esiintyvyydeltään ja tyyppiltään samankaltaisia kuin aikuisilla. Kuitenkin uneliaisuus, hallitsemattomat nykivät tai nytkähtelevät liikkeet, levottomuus ja väsymys olivat hyvin yleisiä (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 potilaalla 10:stä) ja ylävatsakipu, suun kuivuminen, sydämensykkeen tiheneminen, painonnousu, lisääntynyt ruokahalu, lihasten nytkähtely, raajojen hallitsemattomat liikkeet sekä huimaus, etenkin noustaessa makuulta tai istumasta pystyasentoon, olivat yleisiä (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 potilaalla 100:sta).

Hättävähäikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset hättävähäikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia hättävähäikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa hättävähäikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla hättävähäikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
FI-00034 Fimea

5. Aripiprazole Avansorin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä läpipainopakkauksessa ja ulkopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Aripiprazole Avansor sisältää

Aripiprazole Avansor 5 mg tabletit

- Vaikuttava aine on aripipratsoli. Yksi tabletti sisältää 5 mg aripipratsolia Muut aineet ovat natriumtärkkelysglykolaatti, mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti, hydroksipropyyliselluloosa, magnesiumstearaatti.

Aripiprazole Avansor 10 mg tabletit

- Vaikuttava aine on aripipratsoli. Yksi tabletti sisältää 10 mg aripipratsolia Muut aineet ovat natriumtärkkelysglykolaatti, mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti, hydroksipropyyliselluloosa, magnesiumstearaatti, punainen rautaoksidi (E172).

Aripiprazole Avansor 15 mg tabletit

- Vaikuttava aine on aripipratsoli. Yksi tabletti sisältää 15 mg aripipratsolia.
- Muut aineet ovat natriumtärkkelysglykolaatti, mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti, hydroksipropyyliselluloosa, magnesiumstearaatti, keltainen rautaoksidi (E172).

Aripiprazole Avansor 20 mg tabletit

- Vaikuttava aine on aripipratsoli. Yksi tabletti sisältää 20 mg aripipratsolia.
- Muut aineet ovat natriumtärkkelysglykolaatti, mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti, hydroksipropyyliselluloosa, magnesiumstearaatti.

Aripiprazole Avansor 30 mg tabletit

- Vaikuttava aine on aripipratsoli. Yksi tabletti sisältää 30 mg aripipratsolia.
- Muut aineet ovat natriumtärkkelysglykolaatti, mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti, hydroksipropyyliselluloosa, magnesiumstearaatti, punainen rautaoksidi (E172).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

5 mg tabletit ovat valkoisia, pyöreitä, ja niiden toisella puolella on merkintä "ARZ" ja toisella puolella "5".

10 mg tabletit ovat vaaleanpunaisia (joissa mahdollisesti tummempia pilkkuja), soikeita ja niiden toisella puolella on merkintä "ARZ" ja "10".

15 mg tabletit ovat keltaisia (joissa mahdollisesti tummempia pilkkuja), pyöreitä ja niiden toisella puolella on merkintä "ARZ" ja "15".

20 mg tabletit ovat valkoisia, pyöreitä ja niiden toisella puolella on merkintä "ARZ" ja "20".

30 mg tabletit ovat vaaleanpunaisia (joissa mahdollisesti tummempia pilkkuja), pyöreitä ja niiden toisella puolella on merkintä "ARZ" ja "30".

Tabletit toimitetaan yksittäispakattuina (OPA/Al/PVC/Al) läpipainopakkauksissa. Läpipainopakkaukset on pakattu 10, 14, 28, 30, 49, 50, 56, 98 ja 100 tabletin pahvikoteloihin.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Avansor Pharma Oy
Tekniikantie 14
02150 Espoo

Valmistaja

Synthon Hispania S.L.
C/Castelló, 1
Poligono Las Salinas
Sant Boi de Llobregat
08830 Barcelona
Espanja

tai

Synthon s.r.o.
Brnenska 32 /cp. 597
67801 Blansko
Tsekin tasavalta

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

16.12.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Aripiprazole Avansor 5 mg tabletter
Aripiprazole Avansor 10 mg tabletter
Aripiprazole Avansor 15 mg tabletter
Aripiprazole Avansor 20 mg tabletter
Aripiprazole Avansor 30 mg tabletter

aripiprazol

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Aripiprazole Avansor är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Aripiprazole Avansor
3. Hur du använder Aripiprazole Avansor
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Aripiprazole Avansor ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Aripiprazole Avansor är och vad de används för

Aripiprazole Avansor innehåller den aktiva substansen aripiprazol och tillhör en grupp läkemedel som kallas antipsykotiska läkemedel. Det används för att behandla vuxna personer och ungdomar från 15 år och uppåt som lider av en sjukdom som kännetecknas av att personen hör, ser eller upplever saker som inte finns, är misstänksam, tror felaktiga saker, talar och beter sig inkonsekvent samt visar brist på känslor. Personer med detta tillstånd kan också känna sig deprimerade, skyldiga, ängsliga eller spända.

Aripiprazole Avansor används för att behandla vuxna personer och ungdomar från 13 år och uppåt som lider av ett tillstånd som tar sig uttryck i att personen t ex känner sig "hög", har överskottsenergi, behöver mycket mindre sömn än vanligt, talar väldigt snabbt och med snabbt flöde av idéer och ibland är starkt irriterad. Hos vuxna patienter som har fått effekt av Aripiprazole Avansor motverkar läkemedlet även att tillståndet uppträder igen.

Aripiprazol som finns i Aripiprazole Avansor tabletter kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Aripiprazole Avansor

Använd inte Aripiprazole Avansor

- om du är **allergisk mot aripiprazol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel** (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du använder Aripiprazole Avansor:

Självmodstankar och självmordsbeteenden har rapporterats vid behandling med aripiprazol. Tala omedelbart om för din läkare om du har tankar på eller en känsla av att vilja skada dig själv.

Innan du får behandling med Aripiprazole Avansor, ska du tala om för din läkare om du har

- **högt blodsocker** (vilket kan ge symtom som överdriven törst, ökad urinmängd, ökad aptit och svaghetskänsla) eller **diabetes inom familjen**
- **kramper (krampfall)** eftersom din läkare eventuellt vill följa upp dig noggrannare
- **ofrivilliga, oregelbundna muskelrörelser**, särskilt i ansiktet
- **hjärt- och kärlsjukdomar, hjärt – och kärlsjukdomar i släkten**, slaganfall (stroke) eller övergående, lätta slaganfall (TIA), onormalt blodtryck
- **blodproppar** eller **blodproppar inom familjen**, eftersom antipsykotika har förknippats med bildning av blodproppar
- tidigare historik av **olämpligt spelbeteende**

Tala om för läkaren om du märker att du går upp i vikt, utvecklar ett onormalt rörelsemönster, upplever en trötthet som påverkar normala dagliga aktiviteter, upplever svårigheter att svälja eller får allergiska symtom.

Om du är äldre och lider av demens (har minnesförlust eller lider av några andra mentala störningar) bör du eller en anhörig/vårdnadshavare berätta för din läkare om du någon gång har haft ett slaganfall eller övergående, lätt slaganfall.

Tala omedelbart om för din läkare om du har tankar på eller en känsla av att vilja skada dig själv. Självmodstankar och självmordsbeteenden har rapporterats vid aripiprazolbehandling.

Tala omedelbart om för läkare om du drabbas av muskelstelhet eller orörlighet med hög feber, svettningar, förändrat sinnestillstånd eller mycket snabb eller oregelbunden puls.

Tala om för läkare om du eller din familj/vårdgivare uppmärksammar att du utvecklar drifter eller begär att uppträda på ett för dig ovanligt sätt och att du inte kan motstå impulsen, driften eller lockelsen att utföra aktiviteter som kan skada dig själv eller andra. Detta kallas störd impuls kontroll. Det kan omfatta beteende som spelberoende, överdrivet ätande eller köpbeteende, onormalt hög sexualdrift eller ökad upptagenhet av ständiga tankar på sex eller sexuella känslor.

Din läkare kan behöva justera dosen eller avsluta medicineringen.

Aripiprazol kan orsaka dåsighet, blodtrycksfall som uppstår när man reser sig upp, yrsel och förändringar av rörelseförmågan samt förmågan att hålla balansen, vilket kan leda till fallolyckor. Försiktighet bör iaktas, i synnerhet om du är en äldre eller försvagad patient.

Barn och ungdomar

Barn och ungdomar under 13 år ska inte använda detta läkemedel. Det är inte känt om det är säkert och effektivt för dessa patienter.

Andra läkemedel och Aripiprazole Avansor

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel, även receptfria sådana.

Blodtryckssänkande läkemedel: Aripiprazole Avansor kan öka effekten av läkemedel som används för att sänka blodtrycket. Tala därför om för din läkare om du använder något läkemedel för att hålla ditt blodtryck under kontroll.

När Aripiprazole Avansor tas tillsammans med vissa andra läkemedel kan det innebära att läkaren behöver ändra dosen av Aripiprazole Avansor eller av de andra läkemedlen. Det är särskilt viktigt att nämna följande för din läkare:

- läkemedel för att korrigera **hjärtrytmen** (såsom kinidin, amiodaron, flekainid)
- antidepressiva läkemedel eller naturläkemedel för behandling av **depression eller ångest**, (såsom fluoxetin, paroxetin, venlafaxin, johannesört)
- **läkemedel mot svampinfektioner** (såsom ketokonazol, itrakonazol)
- vissa läkemedel för behandling av **HIV infektion** (som efavirenz, nevirapin och proteashämmare t.ex. indinavir, ritonavir)
- **kramplösande läkemedel** som används för att behandla epilepsi (såsom karbamazepin, fenytoin, fenobarbital)
- vissa antibiotika som används för att behandla tuberkulos (rifabutin, rifampicin)

Dessa läkemedel kan öka risken för biverkningar. Kontakta din läkare om du får något ovanligt symptom när du tar något av dessa läkemedel tillsammans med Aripiprazole Avansor.

Läkemedel som ökar serotoninhalten används huvudsakligen vid sjukdomar som depression, generaliserat ångestsyndrom, tvångssyndrom (OCD) och social fobi samt migrän och smärta:

- triptaner, tramadol och tryptofan som används vid sjukdomar som depression, generaliserat ångestsyndrom, tvångssyndrom (OCD) och social fobi samt migrän och smärta
- selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI) (såsom paroxetin och fluoxetin) som används vid depression, OCD, paniksyndrom och ångest
- andra antidepressiva läkemedel (såsom venlafaxin och tryptofan) som används vid egentlig depression
- tricykliska antidepressiva (såsom klomipramin och amitriptylin) som används vid depressionssjukdom
- johannesört (*Hypericum perforatum*) som används som naturläkemedel vid lindrig depression

- smärtstillande läkemedel (såsom tramadol och petidin) som används för att lindra smärta
- triptaner (såsom sumatriptan och zolmitriptan) som används för behandling av migrän

Dessa läkemedel kan öka risken för biverkningar; Om du får några ovanliga symtom medan du tar något av dessa läkemedel tillsammans med Aripiprazole Avansor måste du uppsöka läkare.

Aripiprazole Avansor med mat, dryck och alkohol

Detta läkemedel kan tas med eller utan mat.

Alkohol bör undvikas.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Hos nyfödda barn vars mammor har tagit Aripiprazole Avansor under den sista trimestern (de sista tre månaderna av graviditeten), kan följande symtom förekomma: skakningar, stela och/eller svaga muskler, sömnhet, upprördhet, andningsproblem och svårigheter att äta. Om ditt barn får några av dessa symtom kan du behöva kontakta din läkare.

Om du tar Aripiprazole Avansor kommer din läkare och du att diskutera om du ska amma eller inte. Ni ska då överväga vilken nytta behandlingen har för dig jämfört med vilken nytta barnet har av amningen. Du får inte både amma och ta läkemedlet samtidigt. Tala med din läkare om det bästa sättet att ge ditt barn mat om du tar detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Yrsel och synproblem kan uppkomma vid behandling med detta läkemedel (se avsnitt 4). Detta ska beaktas ifall där fullständig uppmärksamhet krävs, t.ex. vid bilkörning eller hantering av maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Aripiprazole Avansor innehåller laktos

Om du har fått veta att du är överkänslig mot vissa sockerarter, kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du använder Aripiprazole Avansor

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos för vuxna är 15 mg en gång dagligen. Din läkare kan dock behöva minska eller öka dosen till högst 30 mg en gång dagligen.

Användning för barn och ungdomar

Man bör starta med en låg dos tex. med en oral lösning (i vätskeform) av detta läkemedel. Dosen kan sedan ökas gradvis upp till **den rekommenderade dosen på 10 mg en gång dagligen för ungdomar.** Din läkare kan dock behöva minska eller öka dosen till högst 30 mg en gång dagligen.

Om du upplever att effekterna av Aripiprazole Avansor är för starka eller för svaga, vänd dig till din läkare eller apotekspersonal.

Försök ta Aripiprazole Avansor vid samma tidpunkt varje dag. Det har ingen betydelse om du tar dem tillsammans med eller utan mat. Svälj alltid tabletten hel tillsammans med vatten.

Även om du känner dig bättre ska du inte ändra eller låta bli att ta din dagliga dos av Aripiprazole Avansor utan att först ha talat med läkare.

Om du har tagit för stor mängd av Aripiprazole Avansor

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Om du inte kan nå din läkare, ta dig till närmaste sjukhus och ta läkemedelsförpackningen med dig.

Patienter som har tagit för mycket aripiprazol har fått följande symtom:

- snabba hjärtslag, oro/aggressivitet, talsvårigheter.
- ovanliga rörelser (speciellt i ansiktet eller tungan) och sänkt medvetandegrad.

Andra symtom kan vara:

- akut förvirring, krampanfall (epilepsi), koma, en kombination av feber, snabbare andning, svettningar.
- muskelstelhet och dåsighet eller sömnhet, långsammare andning, kvävning, högt eller lågt blodtryck, onormal hjärtrytm.

Kontakta omedelbart läkare eller sjukhus om du får något av symtomen som beskrivs ovan.

Om du har glömt att ta Aripiprazole Avansor

Om du glömmet en dos, ta den så fort du kommer på det, men ta inte dubbla doser under samma dag.

Om du slutar att ta Aripiprazole Avansor

Avbryt inte behandlingen bara för att du mår bättre. Det är viktigt att du fortsätter att ta Aripiprazole Avansor så länge som din läkare har sagt.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- diabetes mellitus
- sömnsvårigheter
- oroskänsla
- känsla av rastlöshet och oförmåga vara stilla, svårighet att sitta stilla
- akatisi (en obehaglig känsla av inre rastlöshet och ett starkt behov av att ständigt röra på sig)
- okontrollerbara ryckande, knyckiga eller vridande rörelser
- skakningar
- huvudvärk
- trötthet
- sömnighet
- svimningskänsla
- skakningar och dimsyn
- minskad avföringsfrekvens eller svårighet vid avföring
- matsmältningsbesvär
- illamående
- onormalt mycket saliv i munnen
- kräkningar
- trötthetskänsla

Mindre vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- förhöjda eller sänkta halter av hormonet prolaktin i blodet
- för mycket socker i blodet
- depression
- förändrat eller ökat sexuellt intresse
- okontrollerbara rörelser i mun, tunga, armar och ben (tardiv dyskinesi)
- muskelsjukdom som medför vridande rörelser (dystoni)
- rastlöshet i benen
- dubbelseende
- ljuskänsliga ögon
- hög puls
- blodtrycksfall som uppstår när man reser sig upp, vilket medför yrsel, svimningskänsla eller svimning
- hicka

Följande biverkningar har rapporterats efter marknadsintroduktionen av aripiprazol som tas via munnen, men frekvensen av dem är **inte känd (frekvensen kan inte beräknas från tillgängliga data)**

- låga nivåer av vita blodkroppar

- låga nivåer av blodplättar
- allergiska reaktioner (t.ex. svullnad i mun, tunga, ansikte och hals, klåda, utslag)
- uppkomst eller försämring av diabetes, ketoacidosis (ketoner i blod och urin) eller koma
- högt blodsocker
- otillräcklig halt av natrium i blodet
- aptitförlust (anorexi)
- viktnedgång
- viktökning
- självmordstankar, självmordsförsök och självmord
- aggressivitet
- agitation
- oro
- en kombination av feber, muskelstelhet, snabbare andhämtning, svettningar, minskad medvetenhet och plötsliga förändringar av blodtryck och hjärtfrekvens, svimning (malignt neuroleptikasyndrom)
- krampanfall
- serotonergt syndrom (en reaktion som kan ge lyckokänsla, dåsigheit, klumpighet, rastlöshet, berusningskänsla, feber, svettningar eller stela muskler)
- talförändringar
- att ögongloberna är fixerade i ett läge
- plötslig oförklarlig död
- livshotande oregelbunden hjärtrytm
- hjärtattack
- långsammare puls
- blodproppar i venerna, speciellt i benen (symtom inkluderar svullnad, smärta och rodnad av benet), vilka kan transporteras genom blodkärlen till lungorna och orsaka bröstsmärta och svårigheter att andas (om du noterar några av dessa symtom måste du omedelbart söka medicinsk hjälp)
- högt blodtryck
- svimning
- oavsiktlig inandning av mat med risk för lunginflammation
- spasm i musklerna runt struphuvudet
- inflammation i bukspottkörteln
- svårigheter att svälja
- diarré
- obehagskänsla i buken
- magbesvär
- leversvikt
- inflammation i levern
- guldfärgning av hud och ögonvitor
- rapporter om onormala levervärden
- hudutslag
- ljuskänslig hud
- håravfall
- stark svettning

- allvarliga allergiska reaktioner såsom läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom (DRESS). DRESS visar sig inledningsvis som influensaliknande symtom med utslag i ansiktet och därefter utbredda hudutslag, hög kroppstemperatur, förstörade lymfkörtlar, förhöjda halter av leverenzym konstaterade genom blodprover samt ett förhöjt antal av ett visst slags vita blodkroppar (eosinofili).
- onormal muskelnedbrytning vilket kan medföra njurproblem
- muskelsmärta
- stelhet
- ofrivillig urinavgång (inkontinens)
- svårighet att urinera
- abstinenssymtom hos nyfödda barn efter exponering under graviditeten
- ihållande och/eller smärtsam erektion
- störningar i kroppens temperaturreglering (t.ex. feber)
- bröstsmärtor
- svullnad av händer, vristar eller fötter
- vid blodprover: stigande och sjunkande blodsocker, ökning av glykosylerat hemoglobin.
- oförmåga att motstå impulsen, driften eller begäret att utföra en handling som kan vara skadlig för dig själv och andra, vilket kan inkludera:
 - en stark impuls att spela överdrivet mycket trots allvarliga personliga konsekvenser eller konsekvenser för familjen,
 - förändrat eller ökat sexuellt intresse och beteende, av betydande besvär för dig eller andra, till exempel ökad sexualdrift,
 - okontrollerbart överdrivet köpbeteende eller slösande med pengar,
 - hetsätning (ätande av stora mängder mat under kort tid) eller tvångsmässigt ätande (ätande av större mängder mat än normalt och mer än vad som behövs för att stilla hungern),
 - en tendens att vandra iväg.

Berätta för din läkare om du upplever något av ovanstående beteenden. Han eller hon kommer att diskutera hur man kan hantera eller minska symtomen.

Hos äldre patienter med demens har fler dödsfall rapporterats bland dem som använt aripiprazol. Vidare har slaganfall eller övergående, lätt slaganfall rapporterats.

Ytterligare biverkningar hos barn och ungdomar

Ungdomar från 13 år och uppåt upplevde biverkningar som liknade dem hos vuxna i frekvens och typ med undantag av att sömnighet, okontrollerbara ryckningar eller ryckiga rörelser, rastlöshet och trötthet var mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare) och buksmärter i övre regionen, muntorrhet, ökad hjärtfrekvens, viktökning, ökad aptit, muskelryckningar, okontrollerade rörelser och yrselkänsla, särskilt då man reser sig från liggande eller sittande ställning, var vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 100 användare).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
FI-00034 Fimea

5. Hur Aripiprazole Avansor ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på ytterkartongen och blisterkartan efter EXP.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Aripiprazole Avansor 5 mg tabletter

- Den aktiva substansen är aripiprazol. Varje tablett innehåller 5 mg aripiprazol.
- Övriga innehållsämnen är natriumstärkelseglykolat, mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, hydroxypropylcellulosa, magnesiumstearat.

Aripiprazole Avansor 10 mg tabletter

- Den aktiva substansen är aripiprazol. Varje tablett innehåller 10 mg aripiprazol.
- Övriga innehållsämnen är natriumstärkelseglykolat, mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, hydroxypropylcellulosa, magnesiumstearat, röd järnoxid (E172).

Aripiprazole Avansor 15 mg tabletter

- Den aktiva substansen är aripiprazol. Varje tablett innehåller 15 mg aripiprazol.
- Övriga innehållsämnen är natriumstärkelseglykolat, mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, hydroxypropylcellulosa, magnesiumstearat, gul järnoxid (E172).

Aripiprazole Avansor 20 mg tabletter

- Den aktiva substansen är aripiprazol. Varje tablett innehåller 20 mg aripiprazol.
- Övriga innehållsämnen är natriumstärkelseglykolat, mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, hydroxypropylcellulosa, magnesiumstearat.

Aripiprazole Avansor 30 mg tabletter

- Den aktiva substansen är aripiprazol. Varje tablett innehåller 30 mg aripiprazol.
- Övriga innehållsämnen är natriumstärkelseglykolat, mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, hydroxypropylcellulosa, magnesiumstearat, röd järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

5 mg tabletter är vita, runda och märkta med "ARZ" på ena sidan och med "5" på den andra.

10 mg tabletter är ljusröda (eventuellt med mörkare prickar), ovala och märkta med "ARZ" på ena sidan och med "10" på den andra.

15 mg tabletter är gula (eventuellt med mörkare prickar), runda och märkta med "ARZ" på ena sidan och med "15" på den andra.

20 mg tabletter är vita, runda och märkta med "ARZ" på ena sidan och med "20" på den andra.

30 mg tabletter är ljusröda (eventuellt med mörkare prickar), runda och märkta på ena sidan med "ARZ" och med "30" på den andra.

Tabletterna finns tillgängliga i endos (OPA/Al/PVC/Al) genomtryckförpackningar, förpackade i kartonger med 10, 14, 28, 30, 49, 50, 56, 98 och 100 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Avansor Pharma Oy
Teknikvägen 14
02150 Esbo

Tillverkare

Synthon Hispania S.L.
C/Castelló, 1
Poligono Las Salinas
Sant Boi de Llobregat
08830 Barcelona
Spanien

eller

Synthon s.r.o.
Brnenska 32 / cp. 597
67801 Blansko
Tjeckiska republiken

Denna bipacksedel ändrades senast

16.12.2022