

Bijsluiter: Informatie voor de gebruiker

APO-go[®] PEN 10 mg/ml oplossing voor injectie* **Apomorfinehydrochloride**

** Ingekort tot APO-go Pen in de tekst*

Voor gebruik bij volwassenen

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is APO go Pen en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is APO-go Pen en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

APO-go Pen bevat apomorfine voor injectie. Het wordt in het gebied onder de huid (subcutaan) ingespoten. Het actieve bestanddeel is apomorfinehydrochloride. Er zit 10 mg apomorfine in elke milliliter oplossing.

Apomorfinehydrochloride behoort tot de groep van geneesmiddelen die bekend zijn als dopamine-agonisten, en die gebruikt worden bij de behandeling van de ziekte van Parkinson. Apomorfine zorgt ervoor de tijdsduur van een “off”-periode, waarin u immobiel bent, te bekorten bij mensen die eerder voor de ziekte van Parkinson zijn behandeld met levodopa en/of andere dopamine agonisten. Uw dokter zal u helpen hoe u die voor die periode kenmerkende klachten kan herkennen en wanneer u dit geneesmiddel moet gebruiken.

Ondanks de naam bevat apomorfine geen morfine.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Voordat u dit middel gebruikt, zal uw arts een ECG (elektrocardiogram) uitvoeren en u om een lijst vragen van alle andere medicatie die u gebruikt. Dit ECG wordt in de eerste dagen van uw behandeling herhaald en op elk ander moment als uw arts dit nodig vindt. Hij of zij zal u ook vragen stellen over andere ziekten die u eventueel heeft, vooral met betrekking tot uw hart. Sommige vragen en onderzoeken kunnen bij elk medisch consult worden herhaald. Als u symptomen ondervindt die met uw hart te maken kunnen hebben, bijv. hartkloppingen, flauwvallen of bijna flauwvallen, moet u dit onmiddellijk aan uw arts melden. Als u diarree heeft of met nieuwe medicatie begint, moet dit ook aan uw arts worden gemeld.

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- als u nog geen 18 jaar bent
- als u ademhalingsmoeilijkheden heeft

- als u lijdt aan dementie of de ziekte van Alzheimer
- als u lijdt aan een psychische stoornis met symptomen waaronder hallucinaties, waanvoorstellingen, verwarring of verlies van realiteitszin
- als u een leveraandoening heeft
- wanneer u ernstige dyskinesie (overtollige bewegingen) heeft en/of dystonie (spierverkramping) vertoont, ondanks het gebruik van levodopa
- u bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6
- als u of iemand in uw familie een afwijking in het electrocardiogram (ECG) heeft dat het “lange QT syndroom” heet.
- als u ondansetron gebruikt (geneesmiddel tegen misselijkheid en braken)

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit middel gebruikt als:

- u nierproblemen heeft
- u longproblemen heeft
- u hartproblemen heeft
- u een lage bloeddruk heeft, of u duizelig of u heeft het gevoel flauw te vallen bij het opstaan
- u geneesmiddelen gebruikt voor de behandeling van hoge bloeddruk
- u zich ziek voelt (misselijk) of als u last heeft van ziek zijn (overgeven)
- de ziekte van Parkinson psychische problemen veroorzaakt zoals hallucinaties en verwarring
- u op leeftijd bent of weinig weerstand hebt.

Vertel het uw arts wanneer u of uw familie/verzorger merkt dat u de neiging of het verlangen ontwikkelt om gedrag te vertonen dat niet bij u past of wanneer u de impuls, aandrang of verleiding niet kunt weerstaan om dingen te doen die uzelf of anderen schade kunnen berokkenen. Dergelijk gedrag wordt een stoornis in de impulsbeheersing genoemd en kan bestaan uit onder andere gokverslaving, overmatig eten of geld uitgeven, een abnormaal grote behoefte aan seks of een toename van seksuele gedachten of gevoelens. Het kan nodig zijn dat uw arts uw behandeling opnieuw beoordeelt.

Sommige patiënten ontwikkelen verslavingsachtige symptomen die leiden tot een hunkering naar grote doses van APO-go en andere geneesmiddelen voor de behandeling van de ziekte van Parkinson.

Als een van bovenstaande op u van toepassing is, raadpleeg dan uw arts of verpleegkundige.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

APO-go Pen dient niet gebruikt te worden bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast APO-go Pen nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Raadpleeg uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt indien:

- u geneesmiddelen gebruikt waarvan bekend is dat deze uw hartslag beïnvloeden. Hiertoe behoren geneesmiddelen die gebruikt worden bij hartritme stoornissen (zoals quinidine en amiodarone) bij depressies (waaronder de tricyclische antidepressiva zoals amitriptyline en imipramine) en bij bacteriële infecties (“macroliden” antibiotica zoals erythromicine, azithromycine en clarithromycine) en domperidone.
- u ondansetron (geneesmiddel tegen misselijkheid en braken) gebruikt, omdat dit kan leiden tot ernstige daling van de bloeddruk en bewustzijnsverlies.

Als u APO-go Pen gebruikt met andere medicijnen kan het effect van die medicijnen veranderd worden. Dit is in het bijzonder het geval voor:

- medicijnen zoals clozapine voor de behandeling van psychische stoornissen.

- medicijnen die de bloeddruk verlagen.
- andere medicijnen tegen de ziekte van Parkinson.

Uw arts zal u adviseren of u de dosis van uw apomorfine of van uw andere geneesmiddelen moet aanpassen.

Indien u zowel levodopa gebruikt (een ander geneesmiddel voor de ziekte van Parkinson) als apomorfine, zal uw arts uw bloed regelmatig controleren.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Eten en drinken hebben geen invloed op de werking van dit middel.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

APO-go Pen dient niet gebruikt te worden tijdens de zwangerschap, tenzij dit duidelijk noodzakelijk is. Raadpleeg uw arts of verpleegkundige voor u APO-go Pen gebruikt als u zwanger bent, denkt zwanger te kunnen zijn of van plan bent zwanger te worden.

Het is niet bekend of APO-go Pen opgenomen wordt in de moedermelk. Bespreek met uw arts of verpleegkundige als u borstvoeding geeft of van plan bent borstvoeding te gaan geven. Uw arts zal u uitleggen, of u moet stoppen of door kunt gaan met het geven van borstvoeding of door kunt gaan of moet stoppen met het nemen van dit geneesmiddel.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

APO-go Pen kan slaperigheid en een sterke wens tot slapen veroorzaken. U mag geen auto besturen of geen machines of gereedschap gebruiken als dit middel dit effect op u heeft.

APO-go Pen bevat natriumbisulfiet

APO-go Pen bevat natriumbisulfiet, dat zelden ernstige allergische reacties kan veroorzaken met symptomen zoals rode huid en jeukende huid, moeilijkheden bij het ademen, opgezwollen oogleden, gezicht of lippen, gezwollen of een rode tong.

Als u last heeft van deze bijwerkingen, moet u onmiddellijk naar de EHBO van het dichtstbijzijnde ziekenhuis.

APO-go Pen bevat minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per 10 ml en dit is bijna natriumvrij.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Voordat u dit middel gebruikt, zal uw arts nagaan of u dit geneesmiddel en een middel tegen braken dat u gelijktijdig moet gebruiken, verdraagt.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Domperidone dient tenminste 2 dagen voor het gebruik van APO-go Pen ingenomen te worden, zodat u zich niet misselijk voelt of misselijk bent.

Gebruik APO-go Pen niet als:

- de oplossing groen gekleurd is
- de oplossing niet helder is en u kunt er deeltjes in zien.

Waar moet APO-go Pen geïnjecteerd worden.

- injecteer APO-go Pen in het gebied onder de huid (subcutaan) zoals u voorgedaan is door uw arts
- **injecteer APO-go Pen niet in de ader.**

Hoeveel moet er gebruikt worden?

De hoeveelheid APO-go Pen die u dient te gebruiken en hoe vaak het gebruikt moet worden is afhankelijk van uw persoonlijke behoefte. Uw arts zal met u bespreken en zal u vertellen hoeveel medicijnen u moet gebruiken. De hoeveelheid die het beste werkt voor u zal voor u worden vastgesteld in een gespecialiseerde kliniek.

- De gebruikelijke dagelijkse dosering is tussen de 3 mg en de 30 mg
- Het is mogelijk dat u tot 100 mg per dag nodig hebt
- Normaliter heeft u tussen de 1 en 10 injecties per dag nodig
- Elke aparte injectie mag niet meer zijn dat 10 mg.

Voordat u APO-go Pen gebruikt, dient u eerste het onderstaande diagram en uw pen te bestuderen om u bekend te maken met dit medicijn.

Gebruiksaanwijzing

1) Doseerknop

7) Pijl die de ingestelde dosis laat zien

8) Getallen die de dosis per injectie laten zien (1-10 mg)

9) Schaalverdeling (*in mg*) op de patroon die de totale hoeveelheid apomorfine in de pen weergeeft.

4) Membraan

10) Naald*

6) Naaldbeschermer *

3) Pendop

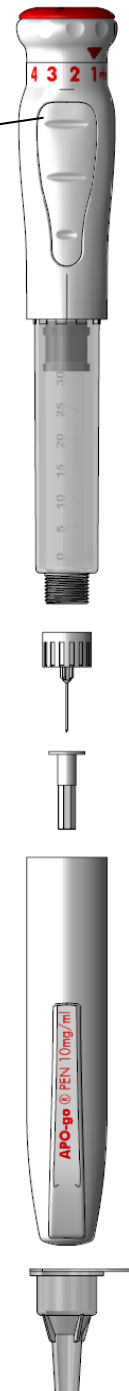
2) Naald in een afgesloten verpakking* bestaande uit

10) naald

6) naaldbeschermer

5) beschermkapje

* Deze verpakking bevat GEEN naalden voor gebruik met uw pen.



Gebruik geen naalden die langer zijn dan 12,7 mm en niet dunner dan 30G. Naalden die worden aanbevolen voor het gebruik met insulinepenen zijn ook geschikt voor het gebruik met de APO-go Pen.

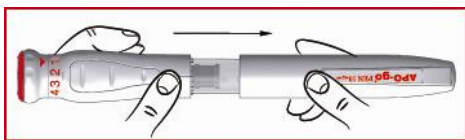
Hoe gebruikt u uw APO-go Pen

Lees deze gebruiksaanwijzing zorgvuldig

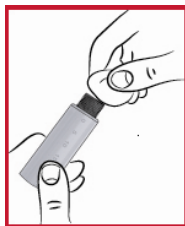
BELANGRIJK: Trek de rode doseerknop (zie 1) niet uit voordat u de dosis hebt ingesteld (zie “Het instellen van de juiste dosering”)

Aanbrengen van de naald

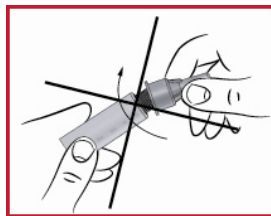
- (a) Voordat u de APO-go Pen gebruikt, zijn er een ontsmettingsdoekje en een naald met een beschermkapje nodig (zie 2).
- (b) Neem de pen uit de doos en verwijder de pendop (zie 3)



- (c) Ontsmet het rubberen membraan van de Pen (zie 4) met een ontsmettingsdoekje.



- (d) Trek het papier van het beschermkapje (zie 2) van de naald af.



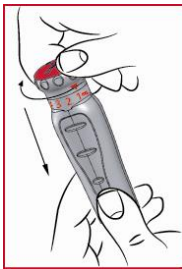
- (e) Het is belangrijk om de naald in een rechte lijn op de pen te schroeven, zoals aangegeven is in de tekening. Op deze manier zit de naald goed vast. Als de naald onder een hoek wordt opgeschroefd, kan het ertoe leiden dat de pen gaat lekken.
- (f) Draai het beschermkapje (zie 2) met de klok mee op het membraan tot deze dicht zit. De naald zit nu goed vast.
- (g) Verwijder het beschermkapje (zie 5), maar gooi deze nog niet weg. Verwijder nu de naaldbeschermer (zie 6) nog niet.



(h) Zet de pendop (**zie 3**) terug.

Het instellen van de juiste dosering

(i) Druk op de rode doseerknop (**zie 1**) en draai deze met de klok mee terwijl u hem naar beneden duwt totdat de pijl de voorgeschreven dosis aangeeft (**zie 7 & 8**). Laat vervolgens de rode knop los. De dosis is nu ingesteld en u hoeft deze niet opnieuw in te stellen bij volgende injecties.

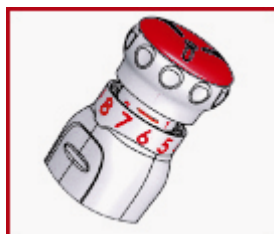
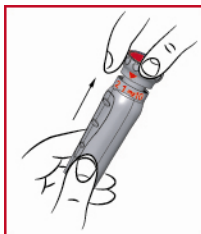


Belangrijk: Indien u de voorgeschreven dosis bij het draaien van de rode knop voorbij schiet, blijf de rode knop dan ingedrukt houden en draai door in dezelfde richting totdat de pijl de dosis aanwijst die uw arts heeft voorgeschreven. *Nooit de rode knop op hetzelfde moment uittrekken en draaien.*

Als uw dosis 1 mg is, is het noodzakelijk de pen te “primen” voordat u de eerste dosis injecteert. Hiervoor laat u de eerste dosis van 1 mg op een papiertje leeg lopen en gooi dit weg. Dit is belangrijk omdat het er voor zorgt dat u een volledige dosis krijgt de eerste keer dat u de pen gebruikt. Daarna stelt u de dosis in die u nodig heeft voor de injectie en injecteer deze op de gebruikelijke manier (**zie: “het injecteren”**). Als de eerste dosis meer is dan 1 mg, hoeft u de pen niet te primen.

Het injecteren

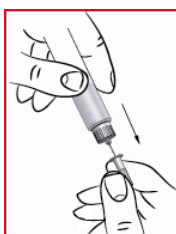
(j) Als u de juiste dosering heeft ingesteld, trek dan voorzichtig de rode doseerknop zo ver mogelijk uit. Controleer de rode schaalverdeling op de zuiger (**zie 9**) en injecteer alleen als de lijn die net zichtbaar is overeenkomt met de dosering die u moet krijgen.



(k) Maak m.b.v. een ontsmettingsdoekje de huid op de plaats van injectie en er omheen schoon.

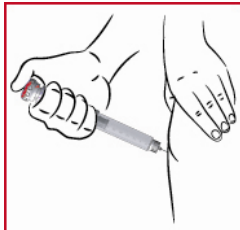
(l) Verwijder de pendop (**zie 3**).

(m) Verwijder de naaldbeschermer (**zie 6**).

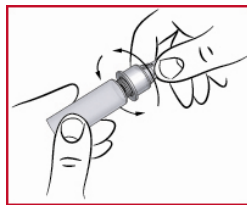
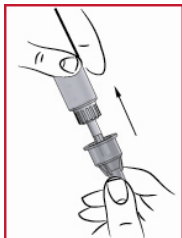


(n) Prik met de naald (**zie 10**) in de huid zoals de arts heeft aangegeven.

(o) Om te injecteren moet u de rode doseerknop (**zie 1**) zo ver mogelijk indrukken, zo mogelijk met uw duim. Zodra de rode doseerknop volledig is ingedrukt, tel tot 3 voordat de naald er wordt uitgetrokken.



(p) Doe het beschermkapje (**zie 5**) op de gebruikte naald en druk deze zachtjes aan. Zodra deze vast zit, kan de naald tegen de klok in losgedraaid worden. Laat het beschermkapje op de naald zitten en gooi deze weg op een veilige plek, zoals een naaldenbakje of een leeg koffie bekertje.

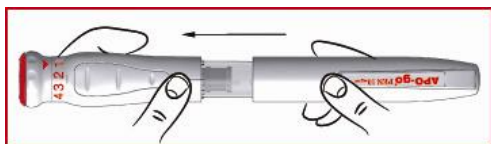


Vorbereiden voor een volgende injectie

(q) Verwijder de pendop van de pen en controleer of er nog voldoende apomorfine in de vulling aanwezig is voor de volgende injectie. Als er nog voldoende is, zet er dan een nieuwe naald in op dezelfde manier als eerder.

(r) Als er niet voldoende apomorfine meer aanwezig is voor de volgende injectie, bereid dan een andere pen voor.

(s) Tenslotte kunt u de pendop terugzetten op uw pen.



Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

- Raadpleeg onmiddellijk uw arts of de eerste hulp post van het dichtstbijzijnde ziekenhuis
- U ervaart misschien een trage hartslag, ernstige misselijkheid, ernstige slaperigheid en/of moeilijkheden met de ademhaling. U kunt ook flauw vallen of duizelig zijn wanneer u opstaat, vanwege uw lage bloeddruk. Gaan liggen en uw voeten omhoog leggen zullen ervoor zorgen dat u zich beter gaat voelen.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Gebruik het als u het de volgende keer moet gebruiken. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Stop niet met het gebruik van APO-go Pen voordat u eerst met uw arts gesproken heeft.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Als u een allergische reactie ervaart **stop** dan met het gebruik van APO-go Pen en raadpleeg **onmiddellijk** een arts of de EHBO-afdeling van het dichtstbijzijnde ziekenhuis. Deze verschijnselen op deze allergische reactie kunnen inhouden:

- huiduitslag
- moeilijkheden met de ademhaling
- opgezwollen gezicht, lippen, keel of tong.

APO-go Pen kan in sommige gevallen de volgende bijwerkingen veroorzaken:

Zeer vaak (komt voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

- bulten onder de huid op de injectieplaats die pijn doen, waarvan men last heeft en die rood kunnen zijn of jeuken. Om deze bulten tegen te gaan, wordt geadviseerd om van injectieplaats te wisselen elke keer dat u een naald plaatst.
- hallucinaties (dingen zien, horen of voelen die er niet zijn).

Vaak (komt voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- misselijk zijn of je misselijk voelen, vooral als u begint met APO-go Pen. Als u domperidone gebruikt en u zich nog steeds ziek voelt, vertel het dan zo spoedig mogelijk de verpleegkundige of de arts.
- als u zich moe voelt of zeer slaperig
- verwarring of hallucinaties
- gapen
- duizeligheid of zich licht in het hoofd voelen wanneer u opstaat.

Soms (komt voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- meer onvrijwillige bewegingen, of meer optredende schuddende bewegingen tijdens “on”-periodes
- haemolytische anemie, een abnormale afbraak van de rode bloedcellen in de bloedvaten of elders in het lichaam. Het is een soms voorkomende bijwerking die kan optreden bij patiënten die ook levodopa gebruiken.
- plotselinge slaapaanvallen
- rode huid
- ademhalingsmoeilijkheden
- infectie van de injectieplaats
- vermindering van rode bloedcellen, waardoor de huid licht geel wordt en zwakte en ademloosheid veroorzaken
- vermindering van het aantal bloedplaatjes, waardoor het risico op bloedingen en blauwe plekken wordt vergroot.

Zelden (komt voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers)

- een allergische reactie
- eosinophilie, een abnormaal hoog gehalte aan witte bloedcellen in het bloed of in lichaamswefsel.

Niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- gezwollen benen, voeten of vingers

- niet in staat zijn om de impuls te onderdrukken om iets te doen wat schadelijk kan zijn, bijvoorbeeld:
 - een sterke impuls om veel te gokken, ondanks de ernstige gevolgen die dit voor u of uw familie heeft
 - een veranderde of toegenomen seksuele interesse of gedrag waar u of anderen zich erg bezorgd om maken, bijvoorbeeld een toegenomen behoefte aan seks
 - een onbedwingbare behoefte om veel te kopen of uit te geven
 - eetbuien (het eten van grote hoeveelheden voedsel in korte tijd) of dwangmatig eten (meer dan normaal eten en meer dan nodig is om uw honger te stillen).
- flauwvallen
- agressie, agitatie
- hoofdpijn

Vertel het uw arts als u merkt dat u dergelijk gedrag vertoont. Hij/zij zal met u overleggen hoe deze verschijnselen behandeld of verminderd kunnen worden.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, of apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb Website: www.lareb.nl.

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket en de doos. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 25°C. Bewaar het product in de verpakking ter bescherming tegen licht.

Bewaar het product na opening en tussen het gebruik onder dezelfde omstandigheden.

Gebruik dit middel niet als de oplossing groen gekleurd is. Gebruik dit middel alleen als de oplossing helder, kleurloos, vrij van zichtbare deeltjes is.

Wanneer u start met het gebruik van een nieuwe APO-go Pen, kan deze gebruikt worden gedurende 48 uur. Gebruik uw APO-go Pen niet meer na deze tijd. Gebruik een nieuwe pen.

Om uw pennen veilig weg te gooien, dient u altijd de naald te verwijderen van de pen voordat deze weggegooid wordt in een naaldenbak of in een andere geschikte bak zoals een leeg plastic koffie bekertje.

Als de naaldenbak vol is, geeft u deze aan uw arts of apotheker voor veilige verwijdering. Als de pen helemaal leeg is mag deze weggegooid worden in het huishoudafval.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is apomorfinehydrochloride. Elke milliliter APO-go Pen bevat 10 mg apomorfinehydrochloride. Elke APO-go Pen bevat 3 ml oplossing voor injectie.
- De andere stoffen in dit middel zijn:
 - natriumbisulfiet (E222)
 - zoutzuur (37%)
 - water voor injectie.

Zie rubriek 2: APO-go Pen bevat natriumbisulfiet met betrekking tot natriumbisulfiet.

Hoe ziet APO-go Pen eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

De APO-go Pen 10 mg/ml is een wegwerpen injectie-systeem, bedoeld voor meerdere injecties, met een doorzichtige glazen vulling die de injectieoplossing bevat. De oplossing is helder, nagenoeg kleurloos, geurloos en vrij van zichtbare deeltjes.

Inhoud van een verpakking

De verpakking bevat 1, 5 of 10 pennen in een plastic schaal in een kartonnen doos.

APO-go Pen is verkrijgbaar in verpakkingen met 1, 5 of 10 pennen en in multiverpakkingen van 5 doosjes met elk 5 pennen.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

STADA Arzneimittel AG
Stadastr. 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Duitsland

Voor inlichtingen en informatie kunt u contact opnemen met ApotheekZorg, Businesspark Stein 414-A, 6181 MD, Elsloo, Nederland. Tel: 0800-73237836.

Fabrikanten

Laboratoire Aguettant
1 Rue Alexander Fleming
Lyon, 69007
Frankrijk

OF

STADA Arzneimittel AG
Stadastraße 2 – 18
61118 Bad Vilbel
Duitsland

In het register ingeschreven onder: RVG 108873

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte en in het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) onder de volgende namen:

Oostenrijk, Duitsland: APO-go PEN 10 mg/ml Injektionslösung
België: APO-GO®-PEN 10 mg/ml oplossing voor injectie
Bulgarije: АПО-го® ПИСАЛКА 10 mg/ml Инжекционен разтвор

Cyprus:	APO-go Συσκευή τύπου πέννας 10 mg/ml Ενέσιμο Διάλυμα
Tsjechië:	BRITAJECT PEN
Denemarken:	APO-go PEN 10 mg/ml injektionsvæske, opløsning
Estland:	APO-go, 10 mg/ml süstelahus pen-süstlis
Finland:	Apo-go PEN 10 mg/ml injektioneste, liuos
Griekenland:	APO-go Συσκευή τύπου πέννας 10 mg/ml Ενέσιμο Διάλυμα
Ierland, Malta, Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland):	APO-go Pen 10 mg/ml Solution for Injection
Letland:	APO-go PEN 10 mg/ml šķīdums injekcijām
Litouwen:	Britaject 10 mg/ml injekcinis tirpalas
Luxemburg:	APO-go® PEN 10 mg/ml Solution Injectable
Nederland:	APO-go PEN, oplossing voor injectie 10 mg/ml
Noorwegen:	Britaject 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt penn
Portugal:	Apo-go Pen 10 mg/ml Solução injetável
Roemenië:	APO-go 10 mg/ml soluție injectabilă în pen multidoză
Slovenië:	APO-go 10 mg/ml raztopina za injiciranje v peresniku
Spanje:	APO-go PEN 10 mg/ml Solución inyectable
Zweden:	APO-go PEN 10 mg/ml injektionsvätska, lösning

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in november 2023.