Apokinon

Clorhidrato de apomorfina 5 mg/ml

PRMP-APKN-AMP-01

APOKINON

CLORHIDRATO DE APOMORFINA 5 mg/ml

SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN

Venta Bajo Receta Archivada

1 ml de solución para perfusión contiene 5,0 mg de Clorhidrato

Excipientes: Metabisulfito de sodio (E223) 0,5 mg, Ácido clorhídrico concentrado c.s.p. pH 2,5 a 4,0, Agua para

1 ampolla de 10 ml contiene 50 mg de clorhidrato de Apomorfina

ACCION TERAPEUTICA

COMPOSICION

INDICACIONES

Tratamiento de las fluctuaciones motoras (fenómeno "on-off") en los pacientes afectados por la enfermedad de Parkinson insuficientemente controlados por un tratamiento antiparkinso-

ACCION FARMACOLOGICA

Propiedades farmacodinámicas Clase farmacoterapéutica: Antiparkinsoniano dopaminér

gico. Código ATC: N04BC07. Apomorfina: agonista dopaminérgico estimulante de los receptores D1 y D2.

A nivel nigroestriatal, al estimular los receptores dopaminérgicos post sinápticos, la apomorfina ejerce una acción antiparkin-

Al estimular los receptores dopaminérgicos del área postrema,

Propiedades farmacocinéticas

Por vía parenteral, el tiempo de acción es rápido (2 a 10 minutos), el período medio de eliminación es de 34 minutos. La duración de la acción es corta (45 a 90 minutos según el

La apomorfina es metabolizada por la conjugación con el ácido

Se excreta en la orina, principalmente en forma glucurono

POSOLOGIA/DOSIFICACION - FORMA DE ADMINISTRA-

La decisión de cómo se utilizará este medicamento deberá ser realizada exclusivamente por el especialista

Selección de pacientes adecuados para el tratamiento cor APOKINON.

os pacientes en los que está indicado el tratamiento cor APOKINON deben poder reconocer los síntomas que anuncia a fase "off" y ser capaces de aplicarse sus inyecciones lisponer de un acompañante capaz de aplicar las inyeccion n su lugar, en caso de ser necesario.

El tratamiento con apomorfina debe ser instaurado por u specialista (neurólogo). El tratamiento del paciente co vodopa, solo o asociado con otros agonistas dopaminérgicos debe ser optimizado antes del comienzo del tratamiento co

n los pacientes tratados con apomorfina, la administración d emperidona generalmente debe comenzar al menos dos días

a dosis de domperidona debe ser ajustada a la dosis mínim ficaz y el tratamiento debe ser suspendido en cuanto sea osible. Previo a la decisión de instaurar el tratamiento co omperidona y apomorfina, los factores de riesgo d alargamiento del intervalo QT deben ser evaluados cuidadosaente en cada paciente para asegurar que el beneficio sea avor al riesgo.

POSOLOGÍA

Perfusión Continua

Los pacientes que han demostrado una buena respuesta er período "on" durante el inicio de la terapia con apomorfina pero cuyo control general sigue siendo insatisfactorio al usar nyecciones intermitentes, o que requieren muchas inyecciones frecuentes (más de 10 al día), pueden comenzar o ser cambiados a una perfusión subcutánea continua mediante una mini-bomba de perfusión y/o jeringa de impulsión mecánica de la signiente manera:

El médico elegirá el tipo de mini-bomba y/o jeringa de impulsión mecánica que debe utilizarse y determinará las dosis requeridas de acuerdo a las necesidades individuales del

La dosis umbral para perfusión continua debe determinarse de

La perfusión continua se iniciará a una velocidad de 1 mg de clorhidrato de apomorfina HCI (0,2 ml) por hora, y luego la velocidad de perfusión aumentará todos los días en función de

El aumento de la velocidad de perfusión no debe superar los 0,5 mg por hora a intervalos de no menos de 4 horas.

La perfusión solo debe administrarse durante las horas de

A menos que el paciente experimente problemas graves durante la noche, no se recomiendan perfusiones de 24 horas.

La tolerancia a la terapia no parece ocurrir siempre que haya un período de una noche sin tratamiento de al menos 4 horas. En cualquier caso, el sitio de perfusión debe cambiarse cada 12

Los pacientes pueden necesitar complementar su perfusión continua con inyecciones de bolo intermitentes, si es necesario y según lo indique el médico.

Se puede considerar una reducción en la dosis de otros agonistas de dopamina durante la perfusión continua.

Establecimiento del tratamiento

Se podrá proceder a ajustar la posología en función de la

La dosis óptima de clorhidrato de apomorfina varía entre individuos pero una vez establecida, permanece relativamente constante para cada paciente.

Precauciones para la continuación del tratamiento

La velocidad de perfusión es generalmente comprendida entre 1 y 7 mg/h, con un máximo de 100 mg por día.

En los estudios clínicos, habitualmente se ha podido hacer alguna disminución de la dosis de levodopa; este efecto varía considerablemente entre pacientes y tiene que ser controlado de forma cuidadosa por un médico con experiencia.

Una vez se ha establecido el tratamiento, la administración de domperidona puede reducirse gradualmente en algunos pacientes pero solo en algunos podrá eliminarse del todo de forma satisfactoria, sin vómitos ni hipotensión

APOKINON 5 mg/ml solución para perfusión en jeringa menores de 18 años

Los pacientes de edad avanzada constituyen una población importante de pacientes afectados por la enfermedad de Parkinson y una proporción importante de estos pacientes son incluidos en los estudios clínicos de apomorfina. La atención de los pacientes de edad tratados con apomorfina no difiere de la de los pacientes más jóvenes. Sin embargo, se recomienda atención particular de los pacientes al comenzar el tratamiento debido a los riesgos de hipotensión ortostática.

Insuficiencia renal:

Un esquema posológico similar al recomendado para los adultos y los sujetos de edad avanzada puede ser utilizado er los pacientes afectados por insuficiencia renal.

APOKINON 5 mg/ml solución para perfusión es diseñada para usar sin necesidad de dilución como una perfusión subcutánea mediante una mini-bomba de perfusión y/o jeringa de impulsión

La apomorfina no debe utilizarse por vía intravenosa.

CONTRAINDICACIONES

- Este medicamento está contraindicado en caso de: Hipersensibilidad a la apomorfina o a los excipientes del
- · Niños y adolescentes de menos de 18 años de edad
- · Insuficiencia hepática · Depresión respiratoria
- Confusión mental · Manifestaciones psicóticas
- · Asociación con los neurolépticos antieméticos

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS ESPECIALES DE USO

Un tratamiento intermitente con apomorfina, adicional a la perfusión continua, no está indicado para los pacientes que tienen una reacción "on" a la levodopa acompañada de discinesias o distonías severas.

Industria Francesa

Se ha reportado somnolencia durante el tratamiento con apomorfina y casos de acceso de sueño de aparición repentina durante el tratamiento con agonistas dopaminérgicos, particularmente en los pacientes afectados por la enfermedad de Parkinson. Los pacientes deben ser informados sobre la posibilidad de aparición de estos efectos.

La apomorfina debe ser utilizada con prudencia en caso de antecedentes de trastornos psíquicos luego de la administrarecientes v severas.

Se han descrito casos de anemia hemolítica en pacientes tratados con levodopa y apomorfina. Se deben realizar análisis de sangre en intervalos regulares si levodopa es administrado

Dado que la apomorfina, particularmente en dosis elevadas, puede aumentar el riesgo de prolongación del intervalo QT, es necesaria una atención particular en los pacientes tratados que tengan riesgo de presentar arritmias del tipo "torsades de

En caso de utilización asociada con la domperidona, los factores de riesgo deben ser evaluados cuidadosamente en cada paciente.

Esto debe realizarse antes del comienzo del tratamiento y durante el tratamiento. Los factores de riesgo importantes comprenden las afecciones cardíacas subvacentes tales como la insuficiencia cardíaca congestiva, la insuficiencia hepática severa o los desequilibrios electrolíticos significativos Además, un tratamiento que tiene un efecto posible sobre el equilibrio electrolítico, el metabolismo de la CYP3A4 o el intervalo QT, debe ser evaluado. Es recomendado el control del efecto sobre el intervalo QTc.

Se debe realizar un ECG:

-durante la fase de instauración del tratamiento. -cuando está clínicamente indicado.

Se debe informar al paciente que debe señalar los síntomas cardíacos eventuales incluyendo palpitaciones, síncope o lipotimia. También deben señalar las modificaciones clínicas que pueden producir una hipocalemia tales como gastroenteritis o instauración de un tratamiento diurético.

En cada visita médica se deben reevaluar los factores de

Los trastornos digestivos y la hipotensión ortostática serán prevenidos mediante la administración de domperidona por vía oral. Existe un ligero aumento del riesgo de efectos no deseados cardíacos graves ligados a la utilización de la domperidona. Este riesgo se ha observado particularmente en los pacientes de más de 60 años de edad, en los pacientes tratados con una dosis diaria de más de 30 mg o en casos de toma concomitante con otros medicamentos que prolongan el intervalo QT o de inhibidores del citocromo P450 3A4.

En caso de perfusión subcutánea continua, se debe considerar una reducción de la dosis de otros medicamentos dopaminérgi-

El sitio de perfusión debe cambiarse aproximadamente cada 12 horas, debido a la posible aparición de nódulos subcutáneos nflamatorios en pacientes que reciben perfusión continua. Los posibles sitios de inyección son: abdominal anterior, dorsal subescapular o supraescapular, cara anterolateral de los muslos, hombros. La inyección debe ser una inyección

Trastornos del control de los impulsos

Los pacientes deben ser controlados en forma regular en busca de la aparición de trastornos del control de impulsos. Los pacientes y su entorno deben ser advertidos sobre el hecho de que, trastornos del control de los impulsos, que incluyen juegos natológicos un aumento de la libido una hipersexualidad gastos o compras compulsivas, un consumo excesivo de agonistas dopaminérgicos y/u otros tratamientos dopaminérgicos que contienen levodopa, incluida la asociación levodopa-benserazida. El tratamiento debería reverse si aparecen tales síntomas.



En algunos pacientes tratados con apomorfina, se ha observado casos de síndrome de desregulación dopaminérgica (SDD). El síndrome de desregulación dopaminérgica (SDD) es una afección de la adicción que resulta de la utilización excesiva del producto. Así, antes de la instauración del tratamiento, los potencial de aparición de este tipo de síndrome.

Este medicamento contiene metabisulfito de sodio y puede provocar, en casos raros, reacciones alérgicas severas y

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por ampolla, es decir, está esencialmente "libre de sodio"

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y OTRAS FORMAS

Combinaciones contraindicadas

· Neurolépticos aniteméticos: Antagonismo recíproco entre el dopaminérgico y el neurolépti

Utilizar un antiemético desprovisto de efectos extrapiramidales.

Combinaciones desaconsejadas

Se recomienda evitar la asociación de apomorfina con otros medicamentos que alarguen el intervalo QT.

Neurolépticos antipsicóticos (excepto clozapina): Antagonismo recíproco del dopaminérgico y de los neurolépti-

El dopaminérgico puede provocar o agravar las afecciones psicóticas. En caso de necesidad de un tratamiento con neurolépticos en el paciente parkinsoniano tratado con dopaminérgico, estos últimos deben ser disminuidos progresivamente hasta la suspensión (la suspensión brusca de los dopaminérgicos expone a un riesgo de "síndrome maligno de

Antagonismo recíproco entre el dopaminérgico y la tetrabenazi-

· Alcohol (bebida o excipiente):

Aumento, por el alcohol, del efecto sedativo de estas sustancias. La alteración de la atención puede tornar peligrosas la conducción de vehículos y la utilización de

Se debe evitar el consumo de bebidas alcohólicas y de

medicamentos que contengan alcohol. Asociaciones que deben considerarse:

Aumento de la depresión central. La alteración de la atención puede tornar peligrosas la conducción de vehículos y la

Riesgo de aumento de los efectos no deseados, especialmente de vértigos o síncopes.

Fertilidad, embarazo y lactancia

No hay datos confiables de teratogénesis en los animales. En la práctica clínica, actualmente no existen datos lo suficientemente pertinentes para evaluar un eventual efecto malformativo o fetotóxico de la apomorfina cuando es administrada durante el embarazo. Por lo tanto, la utilización de da, aun cuando la edad en la población involucrada torna improbable la aparición de un embarazo.

Dado que este medicamento pasa a la leche materna, la

Efectos sobre la capacidad para conducir vehículos y manejar maquinaria: el consumo de este medicamento puede provocar somnolencia. Por eso se debe advertir especialmente a los conductores de vehículos y operarios de máquinas sobre los riesgos de somnolencia.

EFECTOS ADVERSOS Muy frecuentes (≥1/10)

Frecuentes (≥1/100, <1/10) Poco frecuentes (≥1/1000, <1/100)

Muy raros (<1/10000) Frecuencia indeterminada (no puede ser estimada sobre la base de datos disponibles).

Las principales reacciones adversas están vinculadas a la estimulación de los receptores dopaminérgicos.

Afecciones hematológicas y del sistema linfático:

- Poco frecuentes: Se han descrito casos de anemia hemolítica y trombocitopenia en pacientes tratados con apomorfina

Afecciones del sistema inmunitario

- Raro: debido a la presencia de metabisulfito de sodio, riesgo de reacciones alérgicas, incluidas reacciones anafilácticas y

Afecciones psiquiátricas:

- Muy frecuentes: alucinaciones

- Frecuentes: Trastornos psíquicos (incluidos confusión y alucinaciones) que pueden requerir la disminución de la posología o incluso la interrupción del tratamiento.

o Agresividad, agitación patológicos, aumento de la libido, hipersexuali dad, gastos o compras compulsivas, consumo excesivo de comida y alimentación compulsiva pueden ocurrir en pacientes tratados con antagonistas dopaminérgicos.

- Frecuentes: somnolencia y accesos de sueño han sido

reportados durante el tratamiento con apomorf - Frecuencia indeterminada: síncope, dolor de cabeza.

Afecciones gastrointestinales

- Muy frecuentes: prurito, eritema, nódulos.

- Poco frecuentes: necrosis cutáneas

llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp

SOBREDOSIFICACION

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurra al Hospital más cercano o comuníquese con los Centros de

Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez": (011) 4962-6666/2247 Hospital Nacional "Profesor Dr. Alejandro Posadas": (011)

Puede que no todos los tamaños estén comercializados.

CONDICIONES DE CONSERVACION Y ALMACENAMIENTO Conservar a una temperatura inferior a los 25 °C al abrigo de la

No utilizar si el producto presenta una coloración verde. Este producto debe ser manipulado con precaución, dado que, a pesar de ser incoloro, es sensible a la oxidación y provoca manchas indelebles en telas y revestimientos (aparición no

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud Certificado Nº 52.756

69007 — Lyon Francia. Comercializado, importado v distribuido por: Celnova Argentina S.A. - Talcahuano 461/63, Villa Martelli, Bs. As.,

Directora Técnica: Ma. Laura Ciciliani – Farmacéutica





- Frecuencia indeterminada: o Trastornos del control de los impulsos; juegos

Afecciones del sistema nervioso

- Poco frecuentes: hipotensión ortostática.

- Frecuencia indeterminada: palidez.

- Frecuentes: náuseas, vómitos - Frecuencia indeterminada: constipación, hipersalivación

Trastornos generales y anomalías en el sitio de administra-

- Reacciones en el punto de inyección

- Frecuencia indeterminada: astenia, hiperhidriosis.

o Ilamar a ANMAT Responde 0800-333-1234

Depresión respiratoria severa; tratamiento con naloxona. Bradicardia: tratamiento con atropina Hipotensión: tratamiento sintomático.

4654-6648/4658-7777.

Ampollas de 10 ml (vidrio transparente Tipo I). Envase por 10, 20 y 50 ampollas, siendo el último de Uso Exclusivo Hospitala-

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER USADO EXCLUSIVA-MENTE BAJO PRESCRIPCIÓN MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA MÉDICA

DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Elaborado por: Laboratoire Aguettant - 1 rue, A. Fleming —

Argentina - Tel. (011) 4709-9020. Bajo licencia de Laboratoire

Fecha de la última revisión: 07/2021

APOKINON

CLORHIDRATO DE APOMORFINA 5 mg/ml

SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN

Venta Bajo Receta Archivada

Industria Francesa

Si olvidó o suspendió la aplicación de APOKINON 5 mg/ml,

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurra al

Hospital más cercano o comuníquese con los Centros de

Hospital de Niños "Dr. Ricardo Gutiérrez": (011)

Hospital Nacional "Profesor Dr. Alejandro Posadas": (011)

Como todos los medicamentos, APOKINON 5 mg/ml, solución

para perfusión, puede tener efectos no deseados, aunque no

- Reacciones en el punto de inyección: prurito, eritema, nódulos

- Imposibilidad de resistir a los impulsos, deseos o tentaciones

de realizar una actividad que puede ser peligrosa para usted o

- Un fuerte impulso hacia los juegos de dinero, a pesar de las

- Un interés por la sexualidad modificado o aumentado y un

comportamiento inquietante para usted y los demás; por

-Comer de manera excesiva (ingerir grandes cantidades de

alimento en un corto lapso de tiempo) o comer en forma

compulsiva (comer más de lo normal y más de lo necesario

-Anemia hemolítica, una descomposición anormal de los

glóbulos rojos en los vasos sanguíneos o en cualquier otra

parte del cuerpo. Este es un efecto secundario que puede

Informe a su médico si usted presenta alguno de estos

comportamientos y le indicara la forma de manejar o reducir los

Si tiene algún efecto secundario, hable con su médico. Esto

incluye los posibles efectos secundarios que no figuran en este prospecto. Al informar los efectos secundarios, puede avudar a

proporcionar más información sobre la seguridad de este

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede

Ilenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

5.CONSERVACIÓN DE APOKINON 5 MG/ML, SOLUCIÓN

Mantenga este medicamento alejado de la vista y alcance de

No utilice APOKINON 5 mg/ml solución para perfusión luego de

la fecha de vencimiento indicada en la caja y ampolla. La fecha

No utilizar si la solución dentro de las ampollas presenta una

Este producto debe ser manipulado con precaución, dado que,

a pesar de ser incoloro, es sensible a la oxidación y provoca

manchas indelebles en textiles y revestimientos (aparición no

No descarte ningún medicamento con la basura doméstica. Consulte a su médico la forma de desechar los medicamentos

que ya no usa. Estas medidas ayudarán a proteger el medio

de vencimiento hace referencia al último día de dicho mes.

rvar en su empaque original al abrigo de la luz

http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp

Ilamar a ANMAT Responde 0800-333-1234

- Alucinaciones (ver. oír o sentir cosas que no existen)

- Somnolencia v accesos de sueño han sido reportados

solución para perfusión

SOBREDOSIS

Toxicología:

4962-6666/2247

4654-6648/4658-7777.

Náuseas, vómitos

Poco frecuentes

para los demás, incluidos:

para satisfacer su apetito

Reporte de eventos adversos

-Dolor de cabeza.

PARA PERFUSIÓN.

inmediata).

síntomas.

Consulte inmediatamente a su médico.

4.POSIBLES EFECTOS ADVERSOS.

los experimenten todos los pacientes.

Trastornos psíquicos (confusión)

graves consecuencias personales y familiares

ejemplo, un aumento de los deseos sexuales

- Gastos y compras excesivas y descontroladas

ocurrir en pacientes que también toman levodopa

PROSPECTO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- · Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- · Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico. incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

- 1. QUÉ ES APOKINON 5 MG/ML Y PARA QUÉ SE UTILIZA. 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR APOKINON 5 MG/ML.
- 3. CÓMO TOMAR APOKINON 5 MG/ML, SOLUCIÓN PARA PERFUSIÓN.
- 4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS.
- 5. CONSERVACIÓN DE APOKINON 5 MG/ML, SOLUCIÓN
- PARA PERFUSIÓN. 6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL.

1.QUÉ ES APOKINON 5 MG/ML Y PARA QUÉ SE UTILIZA.

Indicaciones terapéuticas: este medicamento está indicado en el tratamiento de la enfermedad de Parkinson además del tratamiento con L-Dopa en caso de fluctuaciones motrices invalidantes.

2.QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR APOKINON 5 MG/ML.

Avise a su médico antes de iniciar el tratamiento con APOKINON 5 mg/ml, solución para perfusión si:

- si es alérgico a la apomorfina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento
- · niños o adolescentes de menos de 18 años de edad,
- · si tiene problemas de hígado, · Depresión respiratoria
- · discapacidad intelectual grave o trastornos psiquiátricos
- en combinación con medicamentos neurolépticos utilizados para la prevención de náuseas y vómitos.

Si tiene alguna duda, es esencial que la consulte a su médico.

Advertencias y precauciones de uso:

Antes de usar APOKINON, su médico le hará un ECG (electrocardiograma), y le pedirá una lista de todos los demás nedicamentos que toma. Este ECG se repetirá en los primeros días del tratamiento, y en cualquier momento en que su médico lo considere necesario. También le preguntará sobre otras enfermedades que pueda tener, en especial relacionadas con el corazón. Puede que algunas de las preguntas y exploraciones complementarias se repitan en cada visita médica. Si tiene síntomas que pueden proceder del corazón, por ejemplo palpitaciones, desmayo o mareos, debe comunicárselo a su médico de inmediato. Si tiene diarrea o comienza a usar un medicamento nuevo, también debe comunicárselo a su

En caso de somnolencia excesiva o de sueño repentino durante su tratamiento con APOKINON, debe contactar a su

reciente, trastornos psiquiátricos en el pasado mientras tomaba medicamentos antiparkinsonianos.

Informe a su médico si usted o alguien de su familia tiene una anormalidad mostrada en un electrocardiograma (ECG) llamado "síndrome de QT largo".

Cuando se usa la perfusión subcutánea, la dosis de otros medicamentos antiparkinsonianos de la misma clase se puede reducir y adaptar a cada paciente.

Debido a la posibilidad de aparición de nódulos inflamatorios subcutáneos, es preferible cambiar el sitio de inyección aproximadamente cada 12 horas.

Informe a su médico si usted o su familia/cuidador se dan cuenta de que está desarrollando deseos o antojos de comportarse de manera inusual para usted o si no puede resistir el impulso, el impulso o la tentación de llevar a cabo ciertas actividades que podrían dañarlo a usted u otros. Estos comportamientos se denominan trastornos de control de

impulsos y pueden incluir juegos de azar adictivos, comer o gastar en exceso, un deseo sexual anormalmente alto o un aumento de los pensamientos o sentimientos sexuales. Es posible que su médico necesite revisar sus tratamientos.

Algunos pacientes desarrollan síntomas similares a la adicción que conducen al deseo de grandes dosis de APOKINON y otros medicamentos utilizados para tratar la enfermedad de

Este medicamento contiene metabisulfito de sodio y rara vez puede causar reacciones de hipersensibilidad severa y

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) En caso de duda, no dude en consultar a su médico.

Interacciones con otros medicamentos APOKINON 5 mg/ml, solución para perfusión

- La utilización de este medicamento es desaconsejada asociada con: Neurolépticos (salvo clozapina): medicamentos utilizados en los tratamientos de la agitación, de la ansiedad y de los
- Tetrabenzina

síntomas psicóticos

 Medicamentos que contienen alcohol · Medicamentos que pueden modificar su ritmo cardíaco. Estos medicamentos puedes ser utilizados, en particular, para tratar afecciones de la conducción cardíaca (como quinidina o amiodarona), para tratar la depresión (incluidos los antidepresivos tricíclicos como la amitriptilina y la imipramina) o para tratar infecciones bacterianas (antibióticos de la familia de los macrólidos, como la eritromicina, la azitromicina y la claritromi-

Antes de tomar este medicamento, consulte a su médico si

- Medicamentos sedativos
- Dapoxetina Informe a su médico si toma, ha tomado recientemente o pudiera tomar cualquier otro medicamento, especialmente los tratamientos utilizados para la prevención de náuseas y vómitos, incluso si se trata de un medicamento comprado sin
- Si está tomando levodopa (otro medicamento para la enfermedad de Parkinson) y apomorfina, su médico debe controlar su sangre regularmente

Interacciones con alimentos y bebidas

La ingesta de bebidas alcohólicas con este medicamento está

Embarazo v lactancia Si Ud. está embarazada o dando de mamar informe a su

médico, ante la posibilidad de iniciar el tratamiento

Efectos sobre la capacidad para conducir vehículos o utilizar máquinas Se advierte a conductores de vehículos o usuarios de

máquinas sobre la posibilidad de somnolencia relacionada con la utilización de este medicamento. Sea muy prudente. No conduzca sin la opinión de su médico.

Este medicamento contiene metabisulfito de sodio (E223) y puede causar reacciones alérgicas graves y dificultad

3.CÓMO TOMAR APOKINON 5 MG/ML.

Antes de comenzar su tratamiento con APOKINON 5 mg/ml su médico se asegurará de que usted tolera el medicamento y los medicamentos antieméticos que debe tomar al mismo tiempo.

La posología es indicada por su médico en función de sus necesidades. Se adapta en función de la respuesta clínica. Si tiene la impresión de que el efecto de APOKINON 5 mg/ml, solución para perfusión es demasiado fuerte o demasiado débil, consulte a su médico.

Para uso subcutáneo: perfusión subcutánea continua.

Frecuencia de administración y duración del tratamiento En todos los casos, remitirse estrictamente a la prescripción

Si ha utilizado más APOKINON 5 mg/ml, solución para perfusión de lo debido

Consulte inmediatamente a su médico.

6.CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL.

Que contiene APOKINON 5mg/ml, solución para perfusión

Clorhidrato de apomorfina.. ..5,00 mg

Para 1 ml de solución para perfusión Una ampolla de 10 ml contiene 50 mg de clorhidrato de

El resto de los ingredientes son: metabisulfito de sodio (E223), ácido clorhídrico concentrado (para ajuste de pH), agua para inyecciones.

PRESENTACION Y CONTENIDO DEL EMPAQUE

Ampollas de 10 ml (vidrio transparente Tipo I). Envase por 10, 20 y 50 ampollas, siendo el último de Uso Exclusivo Hospitala

Puede que no todos los tamaños estén comercializados

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER USADO EXCLUSIVA-MENTE BAJO PRESCRIPCIÓN MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA MÉDICA

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud

Elaborado por: Laboratoire Aquettant - 1 rue, A. Fleming —

Comercializado, importado y distribuido por: Celnova Argentina S.A. - Talcahuano 461/63, Villa Martelli, Bs. As., Argentina - Tel. (011) 4709-9020. Bajo licencia de Laboratoire

Directora Técnica: Ma. Laura Ciciliani - Farmacéutica.

Fecha de la última revisión: 07/2021



