

# Lemilvo (aripipratsoli)

Opas terveydenhuollon  
ammattilaisille

Usein kysytyt kysymykset

Aripipratsoli on tarkoitettu keskivaikean tai vaikean maniavaiheen enintään 12 viikkoa kestävään hoitoon 13-17-vuotiaille nuorille, joilla on tyypin I kaksisuuntainen mielialahäiriö. Nuorten potilaiden hoito tulisi aloittaa vasta perusteellisen kliinisen arvion ja hoidon riskien ja etujen arvioinnin jälkeen. Lääkityksen on oltava osa hoito-ohjelmaa, joka sisältää myös psykologisia, koulutuksellisia ja sosiaalisia toimenpiteitä.

## Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



**t** 0044 1271 311400  
**f** 0044 1271 311449  
**@** artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

### Technical Approval

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black



2. PMS 2602



3.

4.

5.

6.

Non Printing Colours

1.

2.

3.

## Sisältö

- 3 Mikä on tämän esitteen tarkoitus?
- 3 Mikä on potilaan/omaisen opas?
- 4 Mitä minun tulisi tietää aripipratsolista?
- 6 Mitä minun tulisi tietää haittavaikutuksista?
- 8 Mistä minun tulisi keskustella potilaideni kanssa?
- 9 Hoitoon liittyviin kysymyksiin vastaaminen
- 11 Mistä voin saada lisää tietoa?

## Mikä on tämän esitteen tarkoitus?

Actavis Oy välittää nämä usein kysytyt kysymykset lääkäreille, sairaanhoitajille ja muille terveydenhuollon ammattilaisille, jotka käyttävät aripipratsolia tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavien nuorten potilaiden hoidossa.

Tämän esitteen tarkoituksena on auttaa sinua:

- ymmärtämään, kuinka aripipratsolia käytetään tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavien nuorten potilaiden hoidossa
- antamaan tärkeää tietoa nuorille tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastaville potilaille ja heidän omaisilleen
- ymmärtämään mahdollisia haittavaikutuksia nuorilla tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla, jotka saavat aripipratsolihoitoa
- esittämään potilaan/omaisen oppaan ja sen tavoitteet tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastaville nuorille potilaille.

## Mikä on potilaan/omaisen oppaan?

Potilaan/omaisen oppaan tarkoituksena on auttaa potilaita ja heidän omaisiaan ymmärtämään, mitä aripipratsoli on ja mitä hoidon aikana on odotettavissa. Se sisältää tietoa myös aripipratsolihoitoon mahdollisista haittavaikutuksista ja siitä, kuinka tärkeää potilaan on kertoa kaikista mahdollisista oireista välittömästi.

Kannustamme sinua jakamaan potilaan/omaisen oppaan kaikille nuorille, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastaville potilaille, jotka saavat aripipratsolia ensimmäistä kertaa tai potilaille, jotka pyytävät uutta kopiota. Potilaan/omaisen opas voi olla hyödyllinen lähde myös silloin, kun keskustelet aripipratsolihoitosta potilaasi ja hänen omaistensa kanssa.

### Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
f 0044 1271 311449  
@ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

**Technical Approval**

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black
2. PMS 2602
3. \_\_\_\_\_
4. \_\_\_\_\_
5. \_\_\_\_\_
6. \_\_\_\_\_
- Non Printing Colours
1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_

### Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
f 0044 1271 311449  
@ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

**Technical Approval**

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black
2. PMS 2602
3. \_\_\_\_\_
4. \_\_\_\_\_
5. \_\_\_\_\_
6. \_\_\_\_\_
- Non Printing Colours
1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_

## Mitä minun tulisi tietää aripipratsolista?

### Mitä aripipratsoli on?

Aripipratsoli on antipsykoottinen lääke. Sen tarkkaa vaikutusmekanismia ei tunneta, mutta sen oletetaan muuttavan neurotransmissiota vaikuttamalla osittaisagonistina dopamiinin ja serotoniinin (5-HT) reseptoreihin aivoissa. Tämä tarkoittaa sitä, että aripipratsoli aktivoi dopamiini- ja 5-HT-reseptoreita, mutta vähäisemmässä määrin kuin endogeeniset dopamiini ja 5-HT. Koska dopamiini ja 5-HT liittyvät tyyppin I kaksisuuntaiseen mielialahäiriöön, aripipratsoli auttaa normalisoimaan aivotoimintaa ja siten vähentämään maanisia oireita.

### Mikä on aripipratsolin käyttöaihe tyyppin I kaksisuuntaisessa mielialahäiriössä nuorilla?

Aripipratsoli on tarkoitettu keskivaikean tai vaikean maniavaiheen enintään 12 viikkoa kestävään hoitoon yli 13-vuotiaille nuorille, joilla on tyyppin I kaksisuuntaisen mielialahäiriö.

### Onko aripipratsoli tarkoitettu tyyppin I kaksisuuntaisen mielialahäiriön uusiutumisen ehkäisemiseen 13-17-vuotiailla potilailla?

Ei, aripipratsolia ei ole tarkoitettu tyyppin I kaksisuuntaisen mielialahäiriön uusiutumisen ehkäisemiseen 13-17-vuotiailla potilailla.

### Minkä ikäisiä ovat nuoret potilaat?

Nuoret potilaat ovat iältään 13-17-vuotiaita. 18-vuotiaiden tai sitä vanhempien katsotaan olevan aikuisia.

## Miksi aripipratsolia ei ole tarkoitettu alle 13-vuotiaille potilaille, joilla on tyyppin I kaksisuuntaisen mielialahäiriö?

Aripipratsoliin liittyvien haittavaikutusten riski on suurentunut nuorilla potilailla. Siksi aripipratsolia ei suositella käytettäväksi alle 13-vuotiailla potilailla.

### Mikä on aripipratsolin annostus nuorilla potilailla?

13-17-vuotiaille nuorille potilaille suositeltu aripipratsoliannos on 10 mg/vrk.

Hoito tulisi aloittaa 2 mg:n annoksella (käyttäen aripipratsolin oraaliuosta 1 mg/ml) kahden päivän ajan. Annos nostetaan 5 mg:aan seuraaviksi kahdeksi päiväksi, kunnes saavutetaan suositeltu 10 mg:n vuorokausiannos päivästä 5 eteenpäin.

Tehon lisääntymistä 10 mg ylittävien vuorokausiannosten ei ole osoitettu ja 30 mg:n päivittäiseen annokseen on liittynyt huomattavasti suurempi merkittävien haittatapahtumien esiintyminen, kuten ekstrapyramidaalioireisiin liittyvät tapahtumat, uneliaisuus, väsymys ja painonnousu tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla nuorilla potilailla. Siksi yli 10 mg:n vuorokausiannoksia saa käyttää vain poikkeustapauksissa ja tiiviissä kliinisessä seurannassa.

### Miksi nuorten potilaiden aripipratsoliannostus on pienempi kuin aikuisilla?

Tutkimuksessa, johon osallistui 296 tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavaa pediatria potilasta, aripipratsoliannoksen nostaminen yli 10 mg:aan vuorokaudessa ei parantanut tehoa. 10 mg/vrk ylittävä aripipratsoliannos voi kuitenkin olla yhteydessä joidenkin haittavaikutusten, erityisesti ekstrapyramidaalioireiden, esiintymiseen. Siksi suositeltu aripipratsoliannos tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastaville nuorille potilaille on 10 mg/vrk.

#### Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
f 0044 1271 311449  
@ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

**Technical Approval**

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black
2. PMS 2602
3. \_\_\_\_\_
4. \_\_\_\_\_
5. \_\_\_\_\_
6. \_\_\_\_\_
- Non Printing Colours
1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_

#### Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
f 0044 1271 311449  
@ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

**Technical Approval**

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black
2. PMS 2602
3. \_\_\_\_\_
4. \_\_\_\_\_
5. \_\_\_\_\_
6. \_\_\_\_\_
- Non Printing Colours
1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_

## Kuinka kauan nuoria tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavia potilaita hoidetaan aripipratsolilla?

Nuoria tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavia potilaita hoidetaan aripipratsolilla vähintään niin kauan kunnes oireet saadaan hallintaan, mutta lääkityksen keston ei pidä ylittää 12 viikkoa.

## Mitä minun tulisi tietää haittavaikutuksista?

Aripipratsolilla hoidettujen 13–17-vuotiaiden nuorten haittavaikutusprofiili on samankaltainen kuin 18-vuotiailla tai sitä vanhemmilla aikuispotilailla. Uneliaisuus, ekstrapyramidaalioireet, akatisia ja uupumus olivat kuitenkin hyvin yleisiä (esiintyvyys  $\geq 10\%$ ) aripipratsolia saavilla nuorilla tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla, ja riski saada jokin näistä haittavaikutuksista oli suurempi nuorilla kuin aikuisilla. Kliinisissä tutkimuksissa myös ylävatsakipu, kohonnut sydämensyke, painonnousu, lisääntynyt ruokahalu, lihasten nykiminen ja dyskinesia olivat yleisempiä nuorilla kuin aikuisilla (esiintyvyys 1 - 10%).

Tehon lisääntymistä 10 mg ylittävien vuorokausiannosten ei ole osoitettu ja 30 mg:n päivittäiseen annokseen on liittynyt huomattavasti suurempi merkittävien haittatapahtumien esiintyminen, kuten ekstrapyramidaalioireisiin liittyvät tapahtumat, uneliaisuus, väsymys ja painonnousu tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla nuorilla potilailla. Siksi yli 10 mg:n vuorokausiannoksia saa käyttää vain poikkeustapauksissa ja tiiviissä kliinisessä seurannassa.

## Kuinka painonnousua pitää seurata ja hoitaa nuorilla tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla, joita hoidetaan aripipratsolilla?

Kliinisissä tutkimuksissa nuorilla, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla, aripipratsoliin on liittynyt painonnousua neljän hoitoviikon jälkeen.

Aripipratsolia saavilla potilailla keskimääräinen painonmuutos 12 viikon ja 30 viikon jälkeen oli 2,4 kg ja 5,8 kg, plaseboa saaneilla vastaavasti 0,2 kg ja 2,3 kg.

Muista sairauksista, painonnousua aiheuttavien psykoosilääkkeiden käytöstä tai huonosti hallituista elämäntavoista johtuva painonnousu on yleistä tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla ja se voi johtaa vaikea-asteisiin komplikaatioihin. Sen vuoksi nuorten, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavien potilaiden painoa on suositeltavaa seurata ja verrata sitä normaaliin kasvuun liittyvään painonnousuun. Jos painonnousu on kliinisesti merkittävä, annoksen vähentämistä on harkittava.

## Kuinka yleisiä ekstrapyramidaalioireet ovat nuorilla, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla, joita hoidetaan aripipratsolilla?

Kliinisessä aripipratsolin tehoa ja turvallisuutta selvittävässä tutkimuksessa ekstrapyramidaalioireiden esiintyvyys nuorilla, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla oli suurempi kuin aikuisilla. Ekstrapyramidaalioireita havaittiin 9,1 %:lla potilaista, jotka saivat 10 mg aripipratsolia, plaseboa saaneilla luku oli 1,7 %.

On kuitenkin huomioitava, että ekstrapyramidaalioireiden riski aripipratsolia saaneilla potilailla oli mahdollisesti riippuvainen annostuksesta, sillä 30 mg aripipratsolia saaneilla havaittiin oireiden esiintyvyyden lisääntymistä (28,8 %).

Siksi on suositeltavaa, että nuorille, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastaville potilaille annostus on 10 mg aripipratsolia.

Jos tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavalla potilaalla esiintyy ekstrapyramidaalioireita aripipratsolihoitoa aikana, annoksen vähentämistä ja tarkkaa kliinistä seuranta on harkittava.

### Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
f 0044 1271 311449  
@ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

**Technical Approval**

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black
  2. PMS 2602
  3.
  4.
  5.
  6.
- Non Printing Colours
1.
  2.
  3.

### Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
f 0044 1271 311449  
@ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

**Technical Approval**

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black
  2. PMS 2602
  3.
  4.
  5.
  6.
- Non Printing Colours
1.
  2.
  3.

## Kuinka yleisiä uneliaisuus ja uupumus ovat nuorilla, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla, joita hoidetaan aripipratsolilla?

Kliinisissä aripipratsolin tehoa ja turvallisuutta selvittämissä tutkimuksissa uneliaisuuden ja uupumuksen esiintyvyys nuorilla, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla oli suurempi verrattuna tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastaviin aikuisiin ja pediatriisiin skitsofreniapotilaisiin. Uneliaisuutta havaittiin 23,0 %:lla ja uupumusta 11,8 %:lla nuorista, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavista potilaista, jotka saivat aripipratsolia.

Jos aripipratsolia saavalla potilaalla on merkkejä uneliaisuudesta tai uupumuksesta, kliininen seuranta on suositeltavaa.

## Mitä neuvoja voin antaa aripipratsolia saaville potilaille, jotka saavat haittavaikutuksia?

Aripipratsoli voi aiheuttaa haittavaikutuksia, mutta kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

10 mg ylittävien vuorokausiannosten ei ole osoitettu lisäävän tehoa, ja 30 mg:n päivittäiseen annokseen on liittynyt huomattavasti suurempi merkittävien haittatapahtumien esiintyminen, kuten ekstrapyramidaalioireisiin liittyvät tapahtumat.

## Mistä minun tulisi keskustella potilaideni kanssa?

Terveydenhuollon ammattilaiset ovat tärkeä tiedon lähde ja henkinen tuki aripipratsolilla hoidettaville potilaille, ja siksi heillä on hyvin tärkeä rooli potilaiden ja heidän omaistensa valistamisessa aripipratsolihoitoon, sen mahdollisiin haittavaikutuksiin ja -reaktioihin liittyen. Erityisen tärkeää on opettaa potilaat tunnistamaan tärkeät haittavaikutukset, kuten painonnousu, ekstrapyramidaalioireet, uupumus, uneliaisuus ja allergiset reaktiot, ja informoida heitä siitä, että kaikkien haittavaikutusten raportointi sinulle on tärkeää.

Edelleen on tärkeää muistuttaa potilaita ja heidän omaisiaan tarpeesta säilyttää suositeltu aripipratsoliannostus 10 mg vuorokaudessa, koska sitä suuremmat annokset voivat liittyä lisääntyneeseen haittavaikutusten riskiin nuorilla potilailla ilman, että teho kuitenkaan parantuisi.

Potilaillesi ja heidän omaisilleen on saatavilla Potilaan/omaisen opas, ja on tärkeää, että se jaetaan kaikille potilaille ja heidän omaisilleen, ja että heidän kaikkiin mahdollisiin kysymyksiinsä vastataan. Kannusta potilaitasi lukemaan kyseinen asiakirja ja pitämään se tallessa.

Seuraavassa osassa saat vastauksia joihinkin yleisimpiin aripipratsolihoitoa koskeviin kysymyksiin.

## Hoitoon liittyviin kysymyksiin vastaaminen

### Mitä haittavaikutuksia potilaat todennäköisesti kokevat?

Aripipratsoli voi aiheuttaa haittavaikutuksia, mutta kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Nuoret 13–17-vuotiaat potilaat, joilla tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä hoidetaan aripipratsolilla, kokevat yleensä samankaltaisia haittavaikutuksia kuin aikuiset. Aikuisilla yleisiä, 1 - 10 käyttäjällä sadasta ilmeneviä haittavaikutuksia ovat päänsärky, pahoinvointi, oksentelu, epämiellyttävä tunne vatsassa, ummetus, lisääntynyt syljeneritys, pyörtyys, unihäiriöt, ahdistuneisuus, vapina ja näön hämärtyminen. Joillakin potilailla saattaa esiintyä masennusta.

Kliinisissä tutkimuksissa jotkut haittavaikutukset olivat kuitenkin yleisempiä nuorilla, joilla tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä hoidettiin aripipratsolilla. Uneliaisuus, hallitsemattomat nykivät liikkeet, levottomuus ja väsymys olivat hyvin yleisiä (yli yhdellä käyttäjällä kymmenestä), ja ylävatsakipu, suun kuivuminen, kohonnut sydämen syke, painonnousu, lisääntynyt ruokahalu, lihasten nykiminen, raajojen hallitsemattomat liikkeet ja huimaus, etenkin noustessa makuulta tai istumasta pystyasentoon, olivat yleisiä (yli yhdellä käyttäjällä sadasta).

### Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
f 0044 1271 311449  
@ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

**Technical Approval**

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black

2. PMS 2602

3.

4.

5.

6.

Non Printing Colours

1.

2.

3.

### Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
f 0044 1271 311449  
@ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:

min pt size: 8pt

**Technical Approval**

date sent: N/A

technically app. date: N/A

colours/plates:

1. Black

2. PMS 2602

3.

4.

5.

6.

Non Printing Colours

1.

2.

3.

## Voiko potilas käyttää muita lääkkeitä samanaikaisesti aripipratsolin kanssa?

Aripipratsolia käyttävien potilaiden on kerrottava lääkärilleen tai apteekkihenkilökunnalle, jos he käyttävät tai ovat äskettäin käyttäneet muita lääkkeitä, myös ilman lääkemääräystä saatavia lääkkeitä. Erityisesti seuraavista on tärkeää mainita lääkärille:

- Sydämen rytmin korjaamiseen käytettävät lääkkeet
- Masennuksen ja ahdistuksen hoitoon käytettävät masennuslääkkeet tai luontaistuotteet
- Sienilääkkeet
- Tietyt HIV:in hoitoon käytetyt lääkkeet
- Epilepsian hoitoon käytettävät kouristuksen estolääkkeet

Vaikka tyyppin I kaksisuuntainen mielialahäiriö ja ADHD esiintyvät usein samaan aikaan, saatavilla on vain vähän tietoja aripipratsolin ja stimulanttien samanaikaisen käytön turvallisuudesta. Siksi näiden lääkkeiden samanaikaisessa annossa on noudatettava äärimmäistä varovaisuutta.

## Täytyykö aripipratsoli ottaa ruoan tai juoman kanssa?

Aripipratsoli voidaan ottaa ruoasta riippumatta, mutta alkoholin käyttöä on vältettävä aripipratsolihoidon aikana.

## Voivatko potilaat ajaa aripipratsolihoidon aikana?

Nuorilla, tyyppin I kaksisuuntaista mielialahäiriötä sairastavilla potilailla, joita hoidetaan aripipratsolilla, esiintyy enemmän uneliaisuutta ja uupumusta. Tämän vuoksi ajaminen tai koneiden käyttö ei ole suositeltavaa ennen kuin he tietävät, miten aripipratsoli vaikuttaa heihin.

## Mitä potilaiden on tehtävä, jos heille tulee haittavaikutuksia?

Aripipratsoli voi aiheuttaa haittavaikutuksia, mutta kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Jos potilaalle tulee haittavaikutuksia, hänen on kerrottava niistä lääkärilleen tai hoitohenkilökunnalle. Erityisesti potilaan on kerrottava lääkärilleen, jos hän huomaa painonnousua, hänelle kehittyä epätavallisia liikkeitä, hän kokee uupumusta tai uneliaisuutta, joka haittaa normaaleja päivätoimintoja, tai jos hänellä on nielemisvaikeuksia tai allergisia oireita.

Potilaan on kerrottava lääkärilleen heti, jos hän ajattelee tai tuntee halua satuttaa itseään, koska aripipratsolihoitoa käyttävillä on esiintynyt itsemurha-ajatuksia ja itsetuhoista käyttäytymistä. Potilaiden on kerrottava asiasta lääkärille välittömästi myös, jos heillä on lihasjäykkyyttä tai lihaskouristuksia, joihin liittyy korkea kuume, hikoilu, tajunnantason muutokset tai hyvin nopea tai epäsäännöllinen sydämen lyöntitiheys.


## Mistä potilaat saavat lisätietoa aripipratsolista?


Potilaita on neuvottava kysymään lääkäriltä, sairaanhoitajalta tai apteekkihenkilökunnalta mitä tahansa tarvitsemaansa tietoa. Potilaille on annettava pakkausseloste, joka sisältää tietoa käyttäjälle.

Anna potilaillesi myös Potilaan/omaisen opas, elleivät he ole jo saaneet sitä.

## Mistä voin saada lisää tietoa?

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivuilta.  
[www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland			colours/plates:
 creating value in pharmaceuticals t 0044 1271 311400 f 0044 1271 311449 @ artworkstudio@actavis.co.uk	item no: AAAI1920	dimensions: A5 (210 x 148)	1. Black <input checked="" type="checkbox"/>
	print proof no: 4	pharmacode:	2. PMS 2602 <input checked="" type="checkbox"/>
origination date: 05-08-15	min pt size: 8pt		3. _____
originated by: BW			4. _____
revision date: 01-09-15			5. _____
revised by: BW			6. _____
supplier: N/A			Non Printing Colours
approved for print/date	<b>Technical Approval</b>		1. _____
	date sent: N/A		2. _____
	technically app. date: N/A		3. _____

Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland			colours/plates:
 creating value in pharmaceuticals t 0044 1271 311400 f 0044 1271 311449 @ artworkstudio@actavis.co.uk	item no: AAAI1920	dimensions: A5 (210 x 148)	1. Black <input checked="" type="checkbox"/>
	print proof no: 4	pharmacode:	2. PMS 2602 <input checked="" type="checkbox"/>
origination date: 05-08-15	min pt size: 8pt		3. _____
originated by: BW			4. _____
revision date: 01-09-15			5. _____
revised by: BW			6. _____
supplier: N/A			Non Printing Colours
approved for print/date	<b>Technical Approval</b>		1. _____
	date sent: N/A		2. _____
	technically app. date: N/A		3. _____

# MUISTIINPANOT

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---



---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
 f 0044 1271 311449  
 @ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920  
 print proof no: 4  
 origination date: 05-08-15  
 originated by: BW  
 revision date: 01-09-15  
 revised by: BW  
 supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)  
 pharmacode:  
 min pt size: 8pt  
**Technical Approval**  
 date sent: N/A  
 technically app. date: N/A

colours/plates:  
 1. Black   
 2. PMS 2602   
 3. \_\_\_\_\_  
 4. \_\_\_\_\_  
 5. \_\_\_\_\_  
 6. \_\_\_\_\_  
 Non Printing Colours  
 1. \_\_\_\_\_  
 2. \_\_\_\_\_  
 3. \_\_\_\_\_

Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



t 0044 1271 311400  
 f 0044 1271 311449  
 @ artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920  
 print proof no: 4  
 origination date: 05-08-15  
 originated by: BW  
 revision date: 01-09-15  
 revised by: BW  
 supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)  
 pharmacode:  
 min pt size: 8pt  
**Technical Approval**  
 date sent: N/A  
 technically app. date: N/A

colours/plates:  
 1. Black   
 2. PMS 2602   
 3. \_\_\_\_\_  
 4. \_\_\_\_\_  
 5. \_\_\_\_\_  
 6. \_\_\_\_\_  
 Non Printing Colours  
 1. \_\_\_\_\_  
 2. \_\_\_\_\_  
 3. \_\_\_\_\_

# Lemilvo (aripipratsoli)

Opas terveydenhuollon  
ammattilaisille

AAAI1920

## Aripiprazole All Strengths RMM Brochure Pro (FAQ) - Finland



**t** 0044 1271 311400  
**f** 0044 1271 311449  
**@** artworkstudio@actavis.co.uk

approved for print/date

item no: AAAI1920

print proof no: 4

origination date: 05-08-15

originated by: BW

revision date: 01-09-15

revised by: BW

supplier: N/A

dimensions: A5 (210 x 148)

pharmacode:



min pt size: 8pt

### Technical Approval

date sent: N/A

technically app. date: N/A

### colours/plates:

1. Black 
2. PMS 2602 
3. \_\_\_\_\_
4. \_\_\_\_\_
5. \_\_\_\_\_
6. \_\_\_\_\_

### Non Printing Colours

1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_