

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam**Dacepton 10 mg/ml šķīdums injekcijām/infūzijām**
apomorphini hydrochloridum hemihydricum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
 - Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.
 - Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Jūsu zāļu nosaukums ir Dacepton 10 mg/ml šķīdums injekcijām/infūzijām, kas šajā instrukcijā tiks dēvēts par Dacepton 10 mg/ml.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Dacepton 10 mg/ml un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Dacepton 10 mg/ml lietošanas
3. Kā lietot Dacepton 10 mg/ml
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Dacepton 10 mg/ml
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Dacepton 10 mg/ml un kādam nolūkam to lieto

Dacepton 10 mg/ml satur apomorfīna šķīdumu injekcijām. To injicē zem ādas (subkutāni). Dacepton 10 mg/ml aktīvā viela ir apomorfīna hidrohlorīda hemihidrāts. Katrā šķīduma mililitrā ir 10 mg apomorfīna hidrohlorīda hemihidrāta.

Apomorfīna hidrohlorīds pieder zāļu grupai, ko sauc par dopamīna agonistiem. Dacepton 10 mg/ml lieto Parkinsona slimības ārstēšanai. Apomorfīns palīdz samazināt nekustīguma („off” - izslēgšanās) vai nespējas stāvokļa ilgumu, pacientiem, kuriem iepriekš Parkinsona slimības ārstēšanā izmantota levodopa (citas zāles Parkinsona slimības ārstēšanai) un/vai citi dopamīna agonisti.

Ārsts vai medmāsa palīdzēs Jums iemācīties atpazīt simptomus, kad Jums jālieto šīs zāles. Neskatoties uz zāļu nosaukumu, apomorfīns nesatur morfīnu.

2. Kas Jums jāzina pirms Dacepton 10 mg/ml lietošanas

NELIETOJIET Dacepton 10 mg/ml šādos gadījumos:

- ja Jums ir alerģija pret apomorfīnu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jūs esat jaunāks par 18 gadiem;
- ja Jums ir apgrūtināta elpošana;
- ja Jums ir demence (plānprātība) vai Alcheimera slimība;
- ja Jums ir garīga slimība ar tādiem simptomiem kā halucinācijas, mānija, neskaidra domāšana, zudusi saikne ar realitāti;
- ja Jums ir problēmas ar aknām;
- ja Jums ir smaga diskinēzija (nekontrolējamas kustības) vai smaga distonija (nespēja kustēties), neskatoties uz to, ka lietojat levodopu;
- ja ir zināms, ka Jums vai kādam Jūsu ģimenē ir bijušas novirzes elektrokardiogrammā (EKG), ko sauc par pagarinātu QT intervāla sindromu. Pastāstiet par to ārstam;
- ja Jūs lietojat –ondansetronu (zāles slikta dūša un vemšanas ārstēšanai).

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Dacepton 10 mg/ml lietošanas ārsts veiks EKG (elektrokardiogrammu) un lūgs nosaukt visas zāles, ko lietojat. Šī EKG tiks atkārtoti veikta pirmajās ārstēšanas dienās un jebkurā citā laikā, ja ārsts uzskatīs, ka tā ir nepieciešama. Ārsts Jums arī jautās par citām slimībām, kas Jums, iespējams, ir, jo īpaši par slimībām, kas saistītas ar sirdi. Daži jautājumi un izmeklējumi var tikt atkārtoti katrā ārsta apmeklējuma reizē. Ja Jums ir simptomi, kas, iespējams, saistīti ar sirdi, piemēram, sirdsklauves, ģībonis vai ģībonim tuvs stāvoklis, nekavējoties ziņojiet par to ārstam. Jums jāziņo ārstam arī tad, ja Jums rodas caureja vai sākat lietot jaunas zāles.

Pirms Dacepton 10 mg/ml lietošanas konsultējieties ar ārstu, medmāsu vai farmaceitu:

- ja Jums ir problēmas ar nierēm;
- ja Jums ir problēmas ar plaušām;
- ja Jums ir problēmas ar sirdi;
- ja Jums ir pazemināts asinsspiediens vai pieceloties Jums rodas ģīboņa un reiboņa sajūta;
- ja Jūs lietojat jebkādas zāles paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai;
- ja Jums ir slikta dūša vai vemšana;
- ja Parkinsona slimība Jums izraisa noteiktus garīgus traucējumus, piemēram, halucinācijas vai apjukumu;
- ja Jūs esat gados vecāks vai vārgs pacients.

Informējiet ārstu, ja Jūs vai Jūsu ģimene/aprūpētājs pamana, ka Jums attīstās tieksmes vai kāre uzvesties sev neierastā veidā, un Jūs nevarat pretoties impulsam, stimulam vai kārdinājumam veikt noteiktas darbības, kas varētu kaitēt Jums vai apkārtējiem. Šāda uzvedība tiek saukta par impulsu kontroles traucējumiem un tā var izpausties kā atkarība no azartspēlēm, pārmērīga ēšana vai naudas tērēšana, patoloģiski pastiprināta dzimumtieksme vai palielināts seksuālo domu vai jūtu daudzums.

Ārstam var būt nepieciešams pielāgot zāļu devu vai pārtraukt to lietošanu.

Dažiem pacientiem attīstās atkarībai līdzīgi simptomi, kas izraisa tieksmi pēc lielām Dacepton 10 mg/ml un citu zāļu, kuras lieto Parkinsona slimības ārstēšanai, devām.

Citas zāles un Dacepton 10 mg/ml

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis vai varētu lietot.

Pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar savu ārstu vai farmaceitu, ja:

Jūs lietojat zāles, par kurām zināms, ka tās iespaido sirdsdarbību. Tas ietver zāles, ko lieto sirds ritma traucējumu ārstēšanai (piemēram, hinidīns un amiodarons), depresijas ārstēšanai (tajā skaitā tricikliskie antidepresanti, piemēram, amitriptilīns un imipramīns), kā arī zāles, ko lieto baktēriju izraisītu infekciju ārstēšanai (makrolīdu grupas antibiotiskie līdzekļi, piemēram, eritromicīns, azitromicīns un klaritromicīns), un domperidonu.

Ja lietojat ondansetronu (zāles slikta dūša un vemšanas ārstēšanai), jo tas var izraisīt izteiktu asinsspiediena pazemināšanos un samaņas zudumu.

Ja Jūs lietojat Dacepton 10 mg/ml kopā ar citām zālēm, citu zāļu iedarbība var mainīties.

Tas galvenokārt attiecināms uz:

- zālēm, ko lieto dažu garīgu traucējumu ārstēšanai, piemēram, klozapīnu;
- zālēm, ko lieto asinsspiediena pazemināšanai;
- citām zālēm, ko lieto Parkinsona slimības ārstēšanai.

Ārsts Jums pateiks, ja būs nepieciešams mainīt Dacepton 10 mg/ml vai citu zāļu, kuras Jūs lietojat, devu.

Ja Jūs lietojat levodopu (citas zāles Parkinsona slimības ārstēšanai) un Dacepton 10 mg/ml, ārstam regulāri jākontrolē Jūsu asins aina.

Dacepton 10 mg/ml kopā ar uzturu un dzērienu

Uzturs un dzēriens neietekmē Dacepton 10 mg/ml.

Grūtniecība, barošana ar krūti un fertilitāte

Dacepton 10 mg/ml nedrīkst lietot grūtniecības laikā, izņemot absolūtas nepieciešamības gadījumos.

Ja Jūs esat grūtniece vai barojat bērnu ar krūti, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Nav zināms, vai Dacepton 10 mg/ml izdalās mātes pienā. Konsultējieties ar ārstu, ja Jūs barojat bērnu ar krūti vai arī plānojat to darīt. Ārsts Jums paskaidros, vai jāturpina/jāpārtrauc bērna barošana ar krūti, vai jāturpina/jāpārtrauc šo zāļu lietošana.

Pirms jebkuru zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Dacepton 10 mg/ml var izraisīt miegainību un stipru vēlēšanos gulēt. Nevadiet transportlīdzekļus un nelietojiet ierīces un mehānismus, ja Dacepton 10 mg/ml Jūs ietekmē šādi.

Dacepton 10 mg/ml satur nātrija metabisulfītu

Dacepton 10 mg/ml satur nātrija metabisulfītu, kas retos gadījumos var izraisīt smagas alerģiskas reakcijas ar šādiem simptomiem: izsitumi vai ādas nieze, apgrūtināta elpošana, acu plakstiņu, sejas vai lūpu pietūkums, mēles pietūkums vai apsārtums. Ja Jums rodas šīs blakusparādības, nekavējoties dodieties uz tuvākās slimnīcas neatliekamās palīdzības nodaļu.

Dacepton 10 mg/ml satur mazāk par 1 mmol (23 mg) nātrija katros 10 ml - būtībā tas ir nātriju nesaturošs.

3. Kā lietot Dacepton 10 mg/ml

Vienmēr lietojiet Dacepton 10 mg/ml tieši tā, kā ārsts Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Pirms Dacepton lietošanas ārsts pārliecināsies, vai Jūs panesat šīs zāles un pretvemšanas līdzekli, kas jālieto vienlaikus ar apomorfinu.

Lai Jums nerastos slikta dūša vai vemšana, vismaz 2 dienas pirms Dacepton 10 mg/ml lietošanas uzsākšanas jāsāk lietot domperidons.

Nelietojiet Dacepton 10 mg/ml, ja:

- šķīdums ir kļuvis zaļš;
- šķīdumā ir duļķains vai tajā ir redzamas daļiņas.

Kur injicēt Dacepton 10 mg/ml

Injicējiet Dacepton 10 mg/ml zem ādas (subkutāni) kā to norādījis Jūsu ārsts vai medmāsa.

Neinjicējiet Dacepton 10 mg/ml vēnā.**Cik daudz lietot**

Tas, cik daudz un cik Dacepton 10 mg/ml injekcijas Jums būs jālieto katru dienu, būs atkarīgs no Jūsu individuālās nepieciešamības. Ārsts to apspriedīs ar Jums un pastāstīs, cik daudz zāļu jāinjicē un cik bieži tas darāms.

Daudzums, kas vislabāk iedarbosies uz Jums, tiks noteikts, kad Jūs apmeklēsiet specializētu klīniku.

- Parastā dienas deva ir no 3 mg līdz 30 mg.
- Iespējams, Jums būs nepieciešami pat 100 mg dienā.
- Parasti ir nepieciešams veikt 1 līdz 10 injekcijas katru dienu.

- Katra injekcija nedrīkstētu būt lielāka par 10 mg/stundā.

Ja ar atsevišķajām injekcijām Jūsu simptomi netiks pietiekami labi kontrolēti vai arī Jūs konstatējat, ka Jums dienā nepieciešamas vairāk kā 10 injekcijas, Jums var būt nepieciešama ilgstoša apomorfīna infūzija. Par to, vai Jums tā nepieciešama, lems ārsts.

Ilgstošas infūzijas gadījumā:

- parastā deva ir 1 līdz 4 mg stundā;
- parasti tā Jums jāievada, kamēr esat nomodā, un jāpārtrauc pirms gulētiešanas;
- ik pēc 12 stundām jāmaina infūzijas vieta.

Par izmantojamā minisūkņa un/vai šļirces vadības ierīces izvēli lems ārsts.

Neskaidrību gadījumā vaicāriet ārstam, medmāsai vai farmaceitam.

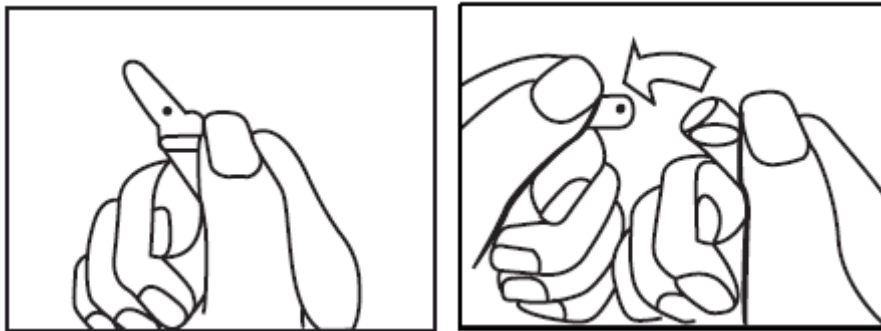
Kas Jums nepieciešams, lai injicētu Dacepton 10 mg/ml

Injekcijai Jums būs nepieciešama:

- viena šļirce un adata;
- tvertne asiem priekšmetiem, kurā droši izņemt izlietotās adatas un stikla ampulas. Šīs tvertnes ir pieejamas pie ārsta vai farmaceita. Alternatīvi Jūs varat izmantot citu piemērotu konteineru, piemēram, tukšu kafijas burku.

Kā atvērt Dacepton 10 mg/ml

Ampulas ar vienu punktu (zilu lauzuma vietu):



- atrodiet **punktu**, kas atrodas tieši virs iegriezuma atzīmes ampulas kakliņa šaurajā daļā. Šis iegriezums ir ampulas lauzuma vieta;
- ar vienu roku turiet ampulas pamatni;
- **ar īkšķi nosedziet punktu** un ar rādītājpirkstu satveriet ampulas kakliņu, kā parādīts attēlā;
- ampulas punktu ar īkšķi paspiediet **pretējā** virzienā;
- ampulas augšdaļu uzmanīgi izmetiet asajiem priekšmetiem paredzētajā tvertnē.

Pēc atvēršanas Dacepton 10 mg/ml jālieto nekavējoties.

Dacepton 10 mg/ml injicēšana

- Šļirces galā stingri nostipriniet adatu.
- Ievelciet šļircē ārsta vai medmāsas ieteiktās devas saņemšanai nepieciešamo zāļu tilpumu.
- Pirms lietošanas Dacepton 10 mg/ml Jums var būt jāatšķaida. Ārsts vai medmāsa Jums būs pastāstījuši, vai un kā tas jā dara.
- Injicējiet savas zāles zem ādas (subkutāni), kā parādījis ārsts vai medmāsa.
- Izlietotās šļirces, adatas un ampulas izmetiet asajiem priekšmetiem paredzētajā tvertnē (pieejama pie ārsta vai farmaceita) vai citā piemērotā konteinerā, piemēram, tukšā kafijas burkā.
- Uzmanieties, lai ar šķīdumu neapšļakstītu ne sevi, ne paklāju, jo šis šķīdums var atstāt zaļus traipus.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautāriet ārstam vai medmāsai.

Ja esat lietojis Dacepton 10 mg/ml vairāk nekā noteikts

- Nekavējoties informējiet par to savu ārstu vai sazinieties ar tuvākās slimnīcas neatliekamās

palīdzības nodaļu.

- Jums var būt iespējama palēnināta sirdsdarbība, stipra vemšana, pārmērīga miegainība un/vai apgrūtināta elpošana. Pazeminātā asinsspiediena dēļ Jums var būt ģīboņa vai reiboņa sajūta, it īpaši pieceloties. Atgulšanās un kāju pacelšana uz augšu var palīdzēt Jums justies labāk.

Ja esat aizmirsis lietot Dacepton 10 mg/ml

Lietojiet to nākamajā reizē, kad tas nepieciešams. Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja pārtraucat lietot Dacepton 10 mg/ml

Nepārtrauciet Dacepton 10 mg/ml lietošanu, nekonsultējoties ar ārstu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, Dacepton 10 mg/ml var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Ja Jums novērojama alerģiska reakcija, **pārtrauciet** Dacepton 10 mg/ml lietošanu un **nekavējoties** sazinieties ar ārstu vai tuvākās slimnīcas neatliekamās palīdzības nodaļu.

Alerģiskas reakcijas simptomi var būt:

- izsitumi;
- apgrūtināta elpošana; vai
- spiediena sajūta krūškurvī;
- acu plakstiņu, sejas vai lūpu pietūkums;
- rīkles vai mēles pietūkums vai apsārtums.

Dažos gadījumos Dacepton 10 mg/ml var izraisīt turpmāk minētās nevēlamās blakusparādības:

Loti bieži (var ietekmēt vairāk nekā 1 pacientu no 10)

- sacietējumi zem ādas injekcijas vietā, kas var būt sāpīgi, traucējoši, apsārtuši un niezoši. Lai izvairītos no šādu sacietējumu rašanās, ikreiz, kad veicat injekciju, ir ieteicams mainīt injekcijas vietu;
- halucinācijas (neesošu lietu redzēšana, dzirdēšana vai jušana).

Bieži (var ietekmēt mazāk nekā 1 pacientu no 10)

- slikta dūša vai vemšana, it īpaši Dacepton 10 mg/ml lietošanas sākumā. Ja Jūs lietojat domperidonu un Jums joprojām ir slikta dūša, vai arī nelietojat domperidonu un Jums ir slikta dūša, pastāstiet par to savam ārstam pēc iespējas ātrāk;
- noguruma vai izteiktas miegainības sajūta;
- apjukums vai halucinācijas;
- žāvas;
- reibonis vai apreibuma sajūta pieceloties.

Retāk (var ietekmēt mazāk nekā 1 pacientu no 100)

- biežākas nekontrolējamās kustības vai pastiprināta trīce brīžos, kad slimība ir aktīva („on” – ieslēgšanās);
- hemolītiska anēmija, patoloģiska sarkano asins šūnu noārdīšanās asinsvados vai citur organismā. Šī ir retāka blakusparādība, kas rodas pacientiem, kuri lieto arī levodopu;
- pēkšņa iemigšana;
- izsitumi;
- apgrūtināta elpošana;
- čūlas injekcijas vietā;
- sarkano asins šūnu skaita samazināšanās, kas var padarīt ādu bālu un izraisīt nespēku vai elpas trūkumu;
- trombocītu skaita samazināšanās, kas palielina asiņošanas vai zilumu veidošanās risku.

Reti (var ietekmēt mazāk nekā 1 pacientu no 1 000)

- alerģiska reakcija;
- eozinofīlija un patoloģiski palielināts balto asins šūnu skaits asinīs vai organisma audos.

Nav zināmi (sastopamības biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem)

- kāju, pēdu vai pirkstu pietūkums;
- ģībonis;
- agresija, uzbudinājums;
- galvassāpes;
- nespēja pretoties impulsam, stimulam vai kārdinājumam veikt darbības, kas varētu kaitēt Jums vai apkārtējiem, tajā skaitā:
 - spēcīgs impulss pārmērīgi spēlēt azartspēles par spīti nopietnām sekām personīgajā un ģimenes dzīvē;
 - izmainīta vai paaugstināta seksuālā interese un uzvedība, kas Jums vai citiem rada vērā ņemamas bažas, piemēram, pastiprināta dzimumtieksme;
 - nekontrolējama un pārmērīga iepirkšanās vai naudas tērēšana;
 - pārēšanās (liela ēdiena daudzuma apēšana īsā laika periodā) vai kompulsīva ēšana (neierasti liela ēdiena daudzuma ēšana un vairāk nekā nepieciešams izsalkuma remdināšanai).

Informējiet ārstu, ja Jums attīstās šāda uzvedība. Ārsts ar Jums apspriedīs veidus, kā kontrolēt un mazināt šos simptomus.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši, Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tālrunis: +371 67078400; Fakss: +371 67078428.

Tīmekļa vietne: www.zva.gov.lv

Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Dacepton 10 mg/ml

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot Dacepton 10 mg/ml pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kartona kastītes vai ampulas etiķetes pēc „Derīgs līdz” vai „Exp”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Uzglabāt ampulas ārējā kartona iepakojumā, lai pasargātu no gaismas. Neatdzesēt vai nesasaldēt.

Ja šīs zāles ir atšķaidītas ar 0,9 % nātrija hlorīda šķīdumu, ir pierādīts, ka tās pirms lietošanas ir ķīmiski un fizikāli stabilas 24 stundas, uzglabājot 15 – 25 °C temperatūrā.

No mikrobioloģiskā viedokļa šīs zāles jāizlieto nekavējoties. Ja tās nav izlietotas nekavējoties, par uzglabāšanas laiku un apstākļiem pirms lietošanas atbild lietotājs, un šim laikam, uzglabājot 15°C līdz 25 °C temperatūrā, nevajadzētu būt ilgākam par 24 stundām, ja vien atvēršana un atšķaidīšana nav veikta kontrolētos un validētos aseptiskos apstākļos.

Pēc tam, kad esat atvēris ampulu, lietojiet nekavējoties.

Nelietojiet, ja šķīdums ir kļuvis zaļš. Atļauts lietot tikai dzidrus, bezkrāsainus līdz viegli iedzeltenus šķīdumus bez daļiņām.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiēt farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Dacepton 10 mg/ml satur

Aktīvā viela ir apomorfīna hidrohlorīda hemihidrāts. Katrs Dacepton 10 mg/ml mililitrs satur 10 mg apomorfīna hidrohlorīda hemihidrāta.

Dacepton 10 mg/ml ir pieejams 5 ml ampulās, kas satur 50 mg apomorfīna hidrohlorīda hemihidrāta.

Dacepton 10 mg/ml satur arī:

- nātrija metabisulfītu (E223);
- sāļsskābi un nātrija hidroksīdu (pH pielāgošanai);
- ūdeni injekcijām.

Informāciju par Dacepton 10 mg/ml sastāvdaļām attiecībā uz nātrija metabisulfītu skatīt 2. punktā.

Dacepton 10 mg/ml ārējais izskats un iepakojums

Dacepton 10 mg/ml ir dzidrs un bezkrāsains vai gandrīz bezkrāsains līdz viegli iedzeltens šķīdums injekcijām/infūzijām.

Stikla ampulas, kas satur 5 ml šķīduma injekcijām/infūzijām, iepakojumos pa 1, 5 vai 10 ampulām.

Grupveida iepakojumi: 5 x 1, 10 x 1, 2 x 5, 5 x 5, 10 x 5, 3 x 10 un 10 x 10 ampulas.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

EVER Neuro Pharma GmbH
Oberburgau 3
A-4866 Unterach
Austrija

Ražotājs

EVER Neuro Pharma GmbH
Oberburgau 3
A-4866 Unterach
Austrija

Šīs zāles Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) dalībvalstīs ir reģistrētas ar šādiem nosaukumiem:

Austrija	Dacepton 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung
Bulgārija	Dacepton 10 mg/ml Инжекционен/инфузионен препарат
Dānija	Dacepton 10 mg/ml injektionsvæske/infusionsvæske
Francija	Dopaceptin 10 mg/ml solution injectable/pour perfusion
Griekija	Dopaceptin 10 mg/ml Ενέσιμο διάλυμα/Διάλυμα για έγχυση
Igaunija	Dacepton 10 mg/ml
Itālija	Dacepton
Latvija	Dacepton 10 mg/ml šķīdums injekcijām / infūzijām
Nīderlande	Dacepton 10 mg/ml oplossing voor injectie / infusie

Norvēģija	Dacepton10 mg/ml injekšjonsvæske / infusjonsvæske
Portugāle	Dacepton10mg/ml Solução injectável ou para perfusão
Slovākija	Dacepton10mg/ml Injekčný a infúzny roztok
Spānija	Dacepton10mg/ml Solución inyetable y para perfusión
Zviedrija	Dacepton10 mg/ml injektionsväska/infusionsväska

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta 10/2023