Indlægsseddel: Information til patienten

Alprazolam Krka d.d. 0,25 mg tabletter Alprazolam Krka d.d. 0,5 mg tabletter Alprazolam Krka d.d. 1 mg tabletter Alprazolam Krka d.d. 2 mg tabletter

alprazolam

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

- 1. Virkning og anvendelse
- 2. Det skal du vide, før du begynder at tage Alprazolam Krka d.d.
- 3. Sådan skal du tage Alprazolam Krka d.d.
- 4. Bivirkninger
- 5. Opbevaring
- 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Alprazolam Krka d.d. indeholder det aktive stof alprazolam. Det tilhører en gruppe af lægemidler, der kaldes benzodiazepiner (angstdæmpende lægemidler).

Alprazolam Krka d.d. anvendes hos voksne til behandling af angstsymptomer, som er alvorlige, invaliderende eller udsætter patienten for stærk bekymring. Lægemidlet er kun til korttidsbrug.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Alprazolam Krka d.d.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Alprazolam Krka d.d.

- hvis du er allergisk over for alprazolam eller et af de øvrige indholdsstoffer i Alprazolam Krka d.d. (angivet i punkt 6).
- hvis du lider af en sygdom, der kaldes myasthenia gravis (forårsager muskelsvaghed).
- hvis du har alvorlige vejrtrækningsproblemer (f.eks. kronisk bronkitis eller emfysem).
- hvis du lider af søvnapnø (pauser i vejrtrækninger, der kan forekomme under søvnen).
- hvis du har svært nedsat leverfunktion.
- hvis du har en akut forgiftning, der er forårsaget af alkohol eller andre stoffer, som påvirker centralnervesystemet.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Alprazolam Krka d.d., hvis:

- du har nedsat nyrefunktion.
- du har nedsat leverfunktion.

- dit almene helbred er svækket.
- du tager andet lægemiddel til behandling af psykiske lidelser.
- du tager smertestillende midler, som indeholder dextroproxyfen. Denne kombination bør undgås, da det kan påvirke din vejrtrækning.
- du nogensinde har følt dig så deprimeret, at du har overvejet at tage dit eget liv.
- du tidligere har haft et misbrug af lægemiddel, stoffer eller alkohol, eller hvis du synes det er svært at stoppe med at tage lægemiddel, drikke alkohol eller tage stoffer (se også punkt 4 "Bivirkninger"). Din læge vil give dig særlig hjælp, når du skal stoppe med at tage disse tabletter.
- du har fået lægemiddel for svær angst tidligere, fordi din krop hurtigt kan vænne sig til denne type af lægemiddel, så den ikke længere hjælper dig.
- du er ældre, benzodiazepiner og beslægtede produkter bør anvendes med forsigtighed på grund af risiko for en sløvende virkning og/eller muskelsvaghed, der kan øge risikoen for fald, hvilket ofte får alvorlige konsekvenser hos denne gruppe af personer
- du bemærker, at alprazolam-tablettens virkning kan blive reduceret, når du har brugt dem flere uger (tolerance)

Afhængighed

Anvendelse af Alprazolam Krka d.d. kan medføre fysisk og psykisk afhængighed af lægemidlet. Hvis du bemærker, at du har svært ved at stoppe med at tage lægemidlet, kan du være psykisk afhængig af det. Fysisk afhængighed betyder, at der kan forekomme abstinenssymptomer, når behandlingen med lægemidlet ophører pludseligt. Risikoen for afhængighed øges i takt med størrelsen af dosen og længden af behandlingstiden. For at mindske disse risici bør dosis være så lav som mulig og behandlingsvarigheden så kort som mulig. Følg din læges dosisanvisninger. Risikoen er også større hos patienter, der har eller har haft et alkohollægemiddel- eller stofmisbrug (se også punkt 3 "Hvis du holder op med at tage Alprazolam Krka d.d.").

Misbrug

Medicinmisbrug er en kendt risiko med dette lægemiddel (se også punkt 4 "Bivirkninger"). Misbrug af lægemidlet kan medføre overdosis og død. Følg altid lægens anvisninger. Dette lægemiddel kan være attraktivt for personer, der misbruger receptpligtige lægemidler, og lægemidlet skal opbevares utilgængeligt for andre personer.

Påvirkning af hukommelsen

Under behandlingen med Alprazolam Krka d.d. kan du få hukommelsesforstyrrelser. Disse forekommer sædvanligvis flere timer efter indtagelse af produktet. Spørg din læge til råds, hvis du bemærker et sådant symptom.

Påvirkning af humøret

Behandlingen med Alprazolam Krka d.d. kan øge risikoen for hypomani (maniske symptomer i let grad) eller mani hos patienter med depression. Fortæl det omgående til din læge, hvis du får symptomer på mani eller hypomani.

Behandlingen med Alprazolam Krka d.d. kan øge risikoen for at udvikle tanker om at gøre skade på sig selv eller om selvmord, hvis du lider af depression.

Spørg din læge til råds, inden du begynder behandling med Alprazolam Krka d.d.

Hvis behandling med Alprazolam Krka d.d. er nødvendig, og hvis du lider af en depression eller tidligere har haft tanker om selvmord eller at gøre skade på dig selv, vil din læge overvåge dig nøje. Hvis du på noget tidspunkt får tanker om at gøre skade på dig selv eller om selvmord, skal du omgående kontakte din læge eller henvende dig på hospitalet.

Børn og unge

Alprazolam anbefales ikke til børn og unge under 18 år.

Brug af andre lægemidler sammen med Alprazolam Krka d.d.

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Der gælder især for de lægemidler, der er anført nedenfor, da virkningen af Alprazolam Krka d.d. eller af de andre lægemidler kan ændres, hvis du tager lægemidlerne på samme tid:

- Opioider (stærke smertestillende lægemidler, lægemidler til substitutionsbehandling af afhængighed og nogle lægemidler mod hoste). Dette øger risikoen for døsighed, vejrtrækningsbesvær (respiratorisk depression), koma og kan være livstruende. Derfor bør samtidig behandling kun overvejes, når der ikke er andre behandlingsmuligheder. Hvis din læge alligevel ordinerer Alprazolam Krka d.d. sammen med opioider, bør dosen og behandlingstiden af den samtidige behandling begrænses af din læge. Fortæl din læge om alle opioide lægemidler, som du tager, og følg lægens dosisanbefalinger nøje. Det kan være nyttigt at informere venner eller familie om at være opmærksomme på de ovennævnte tegn og symptomer. Kontakt din læge, hvis du oplever symptomer såsom døsighed eller vejrtrækningsbesvær.
- Andre lægemidler, som anvendes til behandling af angst eller depression, eller til at hjælpe dig med at sove (f.eks. nefazodon, fluvoxamin, fluoxetin).
- Nogle smertestillende lægemidler mod stærke smerter (f.eks. morfin, kodein, dextropropoxyfen).
- Antipsykotiske lægemidler, der anvendes til behandling af psykisk sygdom som skizofreni (antipsykotiske lægemidler herunder clozapin).
- Lægemidler mod søvnproblemer (sovepiller).
- Lægemider, der anvendes til behandling af epilepsi (f.eks. carbamazepin).
- Antihistaminer, der anvendes til lindring af allergier.
- Lægemider, der anvendes til behandling af svampeinfektioner (f.eks. ketoconazol, itraconazol, fluconazol, voriconazol).
- Orale præventionsmidler (p-piller).
- Noget antibiotika (f.eks. erythromycin, clarithromycin, telithromycin).
- Cimetidin (til behandling af mavesår).
- Diltiazem (anvendes mod angina eller højt blodtryk).
- Digoxin (anvendes til behandling af forskellige hjertesygdomme).
- Ritonavir eller andre lignende lægemidler, der anvendes til behandling af hiv.
- Rifampicin, som er et lægemiddel, der anvendes til behandling af tuberkulose.
- Lægemidler til behandling af astma og bronkitis (f.eks. theophyllin).
- Muskelafslappende lægemidler (når de anvendes sammen med alprazolam, kan det medføre en øgning i den muskelafslappende virkning, hvilket øger risikoen for at falde).
- Prikbladet perikum (et naturlægemiddel).

Hvis du skal have foretaget en operation, hvor du vil få generel bedøvelse (narkose), skal du fortælle din læge eller den læge, der skal bedøve dig, at du tager Alprazolam Krka d.d.

Brug af Alprazolam Krka d.d. sammen med mad, drikke og alkohol

Du kan tage tabletterne med eller uden mad. Slug tabletten sammen med lidt væske. Det er vigtigt, at du ikke drikker alkohol, mens du tager Alprazolam Krka d.d., da alkohol øger bivirkningerne af dette lægemiddel.

Graviditet amning og frugtbarhed

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Fortæl det omgående til lægen, hvis du er gravid eller planlægger at blive gravid. Observationer hos mennesker har vist, at stoffet alprazolam kan være skadeligt for det ufødte barn (øget risiko for misdannelser såsom læbe-gane-spalte). Du må ikke tage Alprazolam Krka d.d., hvis du er gravid eller planlægger at blive gravid, medmindre din læge anser det for strengt nødvendigt. Din læge vil afgøre, om den mulige fordel ved behandling opvejer risikoen for det ufødte barn.

Hvis du tager Alprazolam Krka d.d. indtil fødslen, skal du fortælle det til din læge, da dit nyfødte barn kan have nogle abstinenssymptomer efter fødslen.

Amning

Du må ikke amme, mens du tager Alprazolam Krka d.d., da lægemidlet kan passere over i modermælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Pakningen er forsynet med en rød advarselstrekant. Det betyder, at Alprazolam Krka d.d. kan give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken. Alprazolam Krka d.d. kan forårsage bivirkninger såsom døsighed, hukommelsestab, muskelafslapning og nedsat koncentrationsevne. Derfor kan din reaktionsevne blive påvirket, især hvis du ikke har fået nok søvn. Disse bivirkninger kan forstærkes, hvis du drikker alkohol. Du må ikke køre bil eller betjene maskiner under behandlingen med Alprazolam Krka d.d.

Alprazolam Krka d.d. indeholder lactose

Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Alprazolam Krka d.d.

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Din læge vil bestemme den bedst egnede dosis af Alprazolam Krka d.d. til dig baseret på dine sygdomstegn og tolerance. Behandlingen skal helst påbegyndes, overvåges og afsluttes af den samme læge. Behandlingen startes ofte med en lav dosis, som gradvist øges efter behov i henhold til lægens ordination. Det tager 1-2 uger før virkninger af tabletterne indtræder. Hvis du får alvorlige bivirkninger efter den første dosis, bør din dosis nedsættes. Du må ikke ændre din dosis uden at tale med din læge.

Behandling af angst

Den anbefalede startdosis: Tag 0,25-0,5 mg tre gange dagligt.

Din læge kan øge din dosis efter behov. De anbefalede vedligeholdelsesdosis er 0,5-3 mg dagligt fordelt på flere doser.

Ældre og patienter, der er følsomme over for alprazolams sløvende virkning

Startdosis er 0,25 mg to eller tre gange dagligt ved behandling af angst. Din læge kan øge dosis efter behov.

Varighed af behandlingen

Risikoen for afhængighed og misbrug øges i takt med størrelsen af dosen og varigheden af behandlingen. Lægen vil derfor ordinere den laveste effektive dosis i kortest mulig tid, og revurdere behovet for fortsat behandling med regelmæssige mellemrum (se punkt 2 – Advarsler og forsigtighedsregler).

Varigheden af behandlingen bør ikke overstige 2-4 uger. Langtidsbehandling anbefales ikke. Virkningen af lægemidlet kan nedsættes, hvis det anvendes i mere end nogle få uger.

Delekærven er kun beregnet til, at du kan dele tabletten, hvis du har svært ved at sluge den hel.

Brug til børn og unge

Sikkerheden og virkningen er ikke blevet fastlagt hos patienter under 18 år. Anvendelse af alprazolam anbefales derfor ikke.

Hvis du har taget for meget Alprazolam Krka d.d.

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du (eller hvis en anden tager dine tabletter) har taget mere af Alprazolam Krka d.d. end der står i denne indlægsseddel, eller mere end lægen har foreskrevet. Tag lægemiddelpakningen med.

Symptomerne på en overdosis kan omfatte:

- svimmelhed,
- søvnighed,
- vejrtrækningsproblemer,
- forvirring,
- bevidstløshed,
- muskelsvaghed,
- besvær med at koordinere kropsbevægelser (ataksi),
- kuldefølelse.
- blodtryksfald,
- reaktioner såsom aggression, hallucinationer (ser eller hører ting, der ikke er virkelige), uro og

Hvis du har glemt at tage Alprazolam Krka d.d.

Hvis du har glemt at tage en dosis, så tag den så snart, du kommer i tanke om det, medmindre du snart skal tage den næste dosis. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Tag den næste dosis som du plejer.

Hvis du holder op med at tage Alprazolam Krka d.d.

Spørg altid din læge inden du holder op med at tage Alprazolam Krka d.d., da dosis skal reduceres gradvist. Hvis behandlingen stoppes pludseligt, kan det forårsage abstinenssymptomer såsom hovedpiner, muskelsmerter, svær angst, rastløshed, forvirring, irritabilitet og søvnproblemer. I alvorlige tilfælde kan følgende symptomer forekomme: ændret virkelighedsopfattelse, depersonalisering (en følelse af, at du er uden for din egen krop), følelsesløshed og snurren i arme og ben, overfølsomhed over for lys, lyd og berøring, hallucinationer (ser eller hører ting, der ikke er virkelige) eller epileptiske anfald (krampeanfald). Disse symptomer kan forekomme flere dage efter, du er stoppet med at tage tabletterne. Når behandlingen med alprazolam afsluttes, kan de symptomer, der oprindeligt var årsagen til behandlingen med lægemidlet, vende tilbage og med større intensitet end tidligere. Ud over de symptomer, der er nævnt ovenfor, kan der også forekomme humørsvingninger.

Derfor vil din læge reducere din dosis gradvist, når behandlingen stoppes. Han/hun vil bestemme dosisreduktionen på individuelt basis, da reduktion af dosis afhænger af flere faktorer (f.eks. behandlingens varighed og din daglige dosis). Hvis du er bekymret, kan din læge fortælle dig mere omkring dette.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Hvis du får en eller flere af følgende bivirkninger, skal du omgående kontakte din læge, da det er nødvendigt at stoppe behandlingen:

- Pludselig hvæsende vejrtrækning, synke- eller vejrtrækningsbesvær, hævelse af øjenlågene, ansigtet eller læberne, udslæt eller kløe (især hvis det omfatter hele kroppen).

Fortæl det til din læge hurtigst muligt, hvis du får et eller flere af følgende symptomer, da det kan være nødvendigt at ændre din dosis eller behandling:

- Gulfarvning af huden eller det hvide i øjnene (gulsot).
- I nogle tilfælde kan behandlingen med dette lægemiddel forårsage alvorlige adfærdsmæssige eller psykiske bivirkninger, f.eks. uro, rastløshed, aggression, irritabilitet, voldsom vrede, urigtige

overbevisninger, mareridt og hallucinationer eller anden uhensigtsmæssig adfærd. Disse reaktioner forekommer hyppigere hos ældre patienter.

- Depression/depressive tanker.

Andre mulige bivirkninger, der kan forekomme:

Meget almindelig: kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer

- Depression
- Træthed eller døsighed
- Rykkende eller ukoordinerede bevægelser (ataksi)
- Manglende evne til at huske dele af informationer
- Sløret tale (dysartri)
- Svimmelhed, omtågethed
- Hovedpine
- Forstoppelse
- Mundtørhed
- Træthed
- Irritabilitet

Almindelig: kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer

- Nedsat appetit
- Forvirring
- Desorientering
- Ændringer i din sexlyst (nedsat libido, øget libido)
- Nervøsitet eller angst
- Insomni (søvnløshed eller forstyrret søvn)
- Problemer med balancen og usikker gang (føles som at være fuld) især i løbet af dagen
- Unormal koordination
- Tab af opmærksomhed eller koncentration
- Manglende evne til at holde sig vågen, følelse af at være sløv/dorsk
- Rysten
- Sløret syn
- Kvalme
- Betændelse i huden (dermatitis)
- Seksuel dysfunktion
- Vægtændringer

Ikke almindelige: kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer

- Opstemt eller eksalteret f
 ølelse (mani)
- Hallucinationer (ser eller hører ting der ikke er virkelige)
- Urofølelse eller vrede
- Hukommelsestab (amnesi)
- Opkastning, diarré
- Muskelsvaghed
- Inkontinens
- Uregelmæssig menstruation
- Afhængighed af lægemidlet
- Abstinenssymptomer

Ikke kendt: hyppighed kan ikke bestemmes ud fra tilgængelige data

- Hos kvinder, uregelmæssige menstruationer eller produktion af for meget prolaktin (hormon der stimulerer mælkeproduktion)
- Øjet appetit
- Appetitløshed (anoreksi)

- Hypomani (maniske symptomer i let grad)
- Fjendtlighed eller aggressivitet
- Unormale tanker
- Hyperaktivitet
- Ubalance i nervesystemet. Symptomerne kan omfatte: hurtig hjerterytme og ustabilt blodtryk (svimmelhed, omtågethed eller besvimelse)
- Vridende eller rykkende bevægelser (dystoni)
- Maveproblemer
- Synkebesvær
- Leverbetændelse (hepatitis)
- Problemer med leverfunktionen (dette viser sig i blodprøver)
- Gulfarvning af huden og det hvide i øjnene (gulsot)
- Alvorlige allergiske reaktioner, som forårsager hævelse af ansigtet eller svælget
- Hudreaktioner forårsaget af følsomhed over for sollys
- Vandladningsvanskeligheder eller problemer med at kontrollere blæren/vandladning
- Hævelse af ankler, fødder eller fingre
- Øget tryk i øjnene, hvilket også kan påvirke dit syn
- Medicinmisbrug

Hidtil ubemærket depression kan komme til udtryk hos modtagelige personer.

Afhængighed og abstinenssymptomer

Det er muligt at blive afhængig af lægemidler som Alprazolam Krka d.d., mens du tager dem, hvilket øger sandsynligheden for at få abstinenssymptomer, når du stopper behandlingen.

Abstinenssymptomer er mere almindelige, hvis du:

- stopper behandlingen pludseligt
- har tager høje doser af lægemidlet
- har taget lægemidlet i lang tid
- tidligere har haft et alkohol-, stof- eller medicinmisbrug.

Dette kan forårsage bivirkninger såsom hovedpine, muskelsmerter, svær angst, spænding, rastløshed, forvirring, humørændringer, søvnbesvær eller irritabilitet. I svære abstinenstilfælde kan du også få følgende symptomer: en følelse af uvirkelighed eller af ikke at være til stede, ualmindelig følsomhed over for lyd, lys eller fysisk berøring, følelsesløshed og snurrende fornemmelse i fødderne og hænderne, hallucinationer (ser eller hører ting, der ikke er virkelige, mens du er vågen), tremor eller epileptiske kramper. Fortæl det til din læge, hvis et eller flere af abstinenssymptomerne bliver værre eller ikke forsvinder.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen Axel Heides Gade 1 DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Tag ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C. Opbevares i den originale yderpakning for at beskytte mod fugt.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Alprazolam Krka d.d. indeholder:

- Aktivt stof: alprazolam. Hver tablet indeholder 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg eller 2 mg alprazolam.
- Øvrige indholdsstoffer i 0,25 mg tabletterne er: lactosemonohydrat, majsstivelse, crospovidon (type A), povidon K 25, magnesiumstearat (E470b), polysorbat 80.
- Øvrige indholdsstoffer i 0,5 mg tabletterne er: lactosemonohydrat, majsstivelse, crospovidon (type A), povidon K 25, karmin (E120), magnesiumstearat (E470b), polysorbat 80.
- Øvrige indholdsstoffer i 1 mg tabletterne er: lactosemonohydrat, majsstivelse, crospovidon (type A), povidon K 25, patentblå V (E131), magnesiumstearat (E470b), polysorbat 80.
- Øvrige indholdsstoffer i 2 mg tabletterne er: lactosemonohydrat, majsstivelse, crospovidon (type A), povidon K 25, magnesiumstearat (E470b), polysorbat 80.
- Se punkt 2: "Alprazolam Krka d.d. indeholder lactose".

Udseende og pakningsstørrelser

- 0,25 mg tabletter: hvide til råhvide, runde, bikonvekse tabletter med affasede kanter. Tabletten har en delekærv på den ene side og er præget med 0.25 på den anden side, 7 mm i diameter. Tabletten har kun delekærv for at muliggøre deling af tabletten, så den er nemmere at sluge, ikke for at dele tabletten i to lige store doser.
- 0,5 mg tabletter: svagt lyserøde, marmorerede, runde, bikonvekse tabletter med affasede kanter. Tabletten har en delekærv på den ene side og er præget med 0.5 på den anden side, 7 mm i diameter. Tabletten har kun delekærv for at muliggøre deling af tabletten, så den er nemmere at sluge, ikke for at dele tabletten i to lige store doser.
- 1 mg tabletter: svagt grønblå til lyseblå, marmorerede, runde, bikonvekse tabletter med affasede kanter. Tabletten har en delekærv på den ene side og er præget med 1 på den anden side, 7 mm i diameter. Tabletten har kun delekærv for at muliggøre deling af tabletten, så den er nemmere at sluge, ikke for at dele tabletten i to lige store doser.
- 2 mg tabletter: hvide til råhvide, runde, bikonvekse tabletter med affasede kanter og delekærv på begge sider. Tabletten er præget på med 2 på den ene side af delekærven på begge sider af tabletten, 9 mm i diameter. Tabletten har kun delekærv for at muliggøre deling af tabletten, så den er nemmere at sluge, ikke for at dele tabletten i to lige store doser.

Alprazolam Krka d.d. fås i æsker med 10, 20, 30, 50, 60, 100 tabletter i blistere. Alprazolam Krka d.d. får i æsker med 10x1, 20x1, 30x1, 50x1, 60x1, 100x1 tabletter i perforerede enkeltdosisblistere.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Repræsentant

KRKA Sverige AB, Göta Ark 175, 118 72 Stockholm, Sverige

Fremstiller

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Strasse 5, 27472 Cuxhaven, Tyskland

Denne indlægsseddel blev senest ændret 02/2024