

Kāds risks pastāv, lietojot *Alpivab*?

Visbiežākās *Alpivab* blakusparādības (kas var rasties vairāk nekā aptuveni 3 no 100 cilvēkiem) ir zems neitrofilu līmenis (balto asinsķermenīšu veids) un slikta dūša (nelabums). Nopietnas *Alpivab* blakusparādības ir anafilakse (smaga alerģiska reakcija) un ādas reakcijas, tostarp multiformā eritēma (alerģiska ādas reakcija) un Stīvensa-Džonsona sindroms (dzīvību apdraudoša reakcija ar gripai līdzīgiem simptomiem un sāpīgi izsitumi, kas skar ādu, muti, acis un ģenitālijas).

Pilnu visu ziņoto blakusparādību un ierobežojumu sarakstu, lietojot *Alpivab*, skatīt zāļu lietošanas instrukcijā.

Kāpēc *Alpivab* ir reģistrētas ES?

Alpivab vidēji par vienu dienu samazina gripas simptomu pastāvēšanas laiku. Lai gan šī atšķirība nav liela, dažiem pacientiem tas var būt ieguvums. Pastāv smagu alerģiju reakciju risks, un, lai gan nav precīzi zināms, cik bieži reakcijas rodas, tās ir retas. Eiropas Zāļu aģentūra nolēma, ka ieguvums, lietojot *Alpivab*, pārsniedz šo zāļu radīto risku, un zāles var reģistrēt lietošanai ES.

Kas tiek darīts, lai garantētu drošu un efektīvu *Alpivab* lietošanu?

Zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā tika ietverti ieteikumi un piesardzības pasākumi, kas jāievēro veselības aprūpes speciālistiem un pacientiem, lai garantētu drošu un efektīvu *Alpivab* lietošanu.

Tāpat kā par visām zālēm, dati par *Alpivab* lietošanu tiek pastāvīgi uzraudzīti. Ziņotās ar *Alpivab* lietošanu saistītās blakusparādības tiek rūpīgi izvērtētas, un tiek veikti visi pacientu aizsardzībai nepieciešamie pasākumi.

Cita informācija par *Alpivab*

Sīkāka informācija par *Alpivab* ir atrodama aģentūras tīmekļa vietnē: [ema.europa.eu/Find medicine/Human medicines/European public assessment reports](http://ema.europa.eu/Find/medicine/Human%20medicines/European%20public%20assessment%20reports).