

**Verkorte productinformatie AQUIPTA®** (mei 2026). ▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. **Naam en samenstelling:** AQUIPTA 10 mg tabletten. Elke tablet bevat 10 mg atogepant, AQUIPTA 60 mg tabletten. Elke tablet bevat 60 mg atogepant. **Indicaties:** AQUIPTA is geïndiceerd voor de acute behandeling van migraine met of zonder aura bij volwassenen en voor de profylaxe van migraine bij volwassenen die ten minste 4 migrainedagen per maand hebben. **Dosering:** De maximale dosering per dag is 60 mg atogepant. Voor de acute behandeling van migraine, indien nodig, is de aanbevolen dosering 60 mg atogepant. Voor de profylaxe van migraine is de aanbevolen dosering eenmaal daags 60 mg atogepant. Voor gelijktijdig gebruik met sterke CYP3A4-remmers of sterke OATP-remmers is een dosisaanpassing naar 10 mg eenmaal daags nodig. Bij patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis en bij patiënten met terminale nierziekte is de aanbevolen dosering 10 mg eenmaal daags. Voor patiënten met terminale nierziekte die intermitterende dialyse krijgen, moet AQUIPTA bij voorkeur na de dialyse worden ingenomen. **Contra-indicaties:** Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de hulpstoffen. **Waarschuwingen:** Ernstige overgevoeligheidsreacties waaronder anafylaxie, dyspneu, rash, pruritus, urticaria en gezichtsroodheid, zijn gemeld bij gebruik van AQUIPTA. De meest ernstige reacties traden binnen 24 uur na het eerste gebruik op, hoewel sommige overgevoeligheidsreacties dagen na inname kunnen optreden. Leverfunctiestoornis: Bij patiënten met een ernstige leverfunctiestoornis wordt atogepant niet aanbevolen. Hulpstoffen met bekend effect: AQUIPTA 60 mg tabletten bevatten 31,5 mg natrium per tablet, overeenkomend met 1,6% van de aanbevolen maximale dagelijkse inname van 2 g voor een volwassene. Zie voor een volledige lijst de huidige SmPC. **Bijwerkingen:** Acute behandeling Vaak: misselijkheid. Profylaxe Vaak: verminderde eetlust, misselijkheid, obstipatie, vermoeidheid/somnolentie, gewichtsafname. Zie voor een volledige lijst de huidige SmPC. **Farmacotherapeutische categorie:** Analgetica, antagonisten van calcitonine-gen-gerelateerd peptide (CGRP) **ATC-code:** N02CD07. **Afleverstatus:** U.R. **Vergoedingsstatus:** onder voorwaarden volledig vergoed voor chronische migraine. **Registratienummer:** EU/1/23/1750/001, 003. **Registratiehouder:** AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Duitsland. Neem voor vragen contact op met de lokale vertegenwoordiger van de registratiehouder: AbbVie B.V., Wegalaan 9, 2132 JD Hoofddorp. Telefoonnummer: 088 322 2843. *Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau ([www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)) en op [abbvie/productinformatie](http://abbvie/productinformatie).*

The logo for AbbVie, consisting of the word "abbvie" in a lowercase, blue, sans-serif font.