

Nytt om legemidler

legemiddelverket.no/nyttomlegemidler

Dronedaron (Multaq) på blå resept

Fra 1. februar 2012 kan dronedaron skrives ut på blå resept. Refusjonsberettiget bruk tilsvarer indikasjonen for dronedaron: "Vedlikehold av sinusrytme etter vellykket hjertekonvertering hos voksne, klinisk stabile pasienter med paroksysmal eller persistent atrieflimmer (AF) etter at alternative behandlingsmuligheter er vurdert".

I 2011 ble indikasjonen for dronedaron betydelig innskrenket. Det er bare en liten gruppe atrieflimmerpasienter som kan behandles med dronedaron, samtidig som behandlingen krever nøye oppfølging. Det er bare leger med erfaring i diagnostikk, behandling og oppfølging av atrieflimmer som bør skrive ut dronedaron. Dronedaron skal ikke gis til pasienter som har hjertesvikt eller nedsatt pumpefunksjon av venstre hjertekammer. Hos mange pasienter vil derfor bruk av dronedaron kreve en grundig utredning, blant annet med ekkokardiografi.

Dronedaron står på Legemiddelverkets overvåkningsliste og leger bør derfor være nøye med å melde alle bivirkninger til RELIS

Bisfosfonater til pasienter med osteoporose

Det er godt dokumentert at bruk av bisfosfonater i tre til fem år reduserer forekomsten av brudd hos pasienter med osteoporose. Det vitenskapelige grunnlaget for å anbefale bruk av bisfosfonater utover fem år, er derimot svært begrenset (1,2). Samtidig er det kjent at bisfosfonater kan gi sjeldne, men alvorlige bivirkninger som kjevenekrose og atypiske lårbensbrudd.

Meldte tilfeller av brudd og kjevenekrose i Norge.

Det er totalt meldt ti tilfeller av fraktur etter bruk av bisfosfonater. I løpet av seks år (2005-2010) ble det meldt 51 tilfeller av kjevenekrose etter bruk av bisfosfonater. 19 hadde fått bisfosfonater på grunn av osteoporose, 31 som ledd i behandlingen av kreftsykdom. Rundt halvparten av de som utviklet kjevenekrose, hadde fått bisfosfonater intravenøst.

Råd til leger

Optimal lengde på bisfosfonatbehandling ved osteoporose er ikke endelig fastslått. Nyttan ved fortsatt behandling (i forhold til mulig risiko) bør vurderes jevnlig. Dette gjelder særlig ved bruk utover fem år.

Referanser

- Black DM et al. Effects of continuing or stopping alendronate after 5 years of treatment: the Fracture Intervention Trial Long-term Extension (FLEX): a randomized trial. JAMA 2006; 296 (24): 2927-38.
- Mellstrom DD et al. Seven years of treatment with risedronate in women with postmenopausal osteoporosis. Calcif Tissue Int 2004; 75 (6): 462-8

Gi pasientene en oppdatert medisinliste

Pasientsikkerhetskampanjen "I trygge hender" har samstemming av medisinlister som prioritert innsatsområde.

Målet er at pasienten har med seg en medisinliste som oppdateres ved kontakt med lege. En oppdatert medisinliste er avgjørende for sikker legemiddelbruk – særlig for pasienter som bruker mange legemidler og i situasjoner hvor en ny lege overtar ansvaret for behandlingen.

Pasientsikkerhetskampanjen har laget en ny plakat som oppmuntrer til bruk av medisinliste. Apotekforeningen, Statens legemiddelverk, Helsedirektoratet og Den norske legeforening står bak anbefalingen.

For materiell: <http://www.pasientsikkerhetskampanjen.no/no/Helsepersonell/Materiell>



Paliperidon palmitat (Xeplion) på blå resept

Fra 15.01 2012 har Paliperidon palmitat (Xeplion) forhåndsgodkjent refusjon etter blåreseptforskriftens § 2 med følgende informasjon:

Vedlikeholdsbehandling av schizofreni hos voksne pasienter som er stabilisert med paliperidon eller risperidon. Xeplion kan brukes uten en foregående stabilisering med oral behandling hos voksne pasienter med schizofreni som tidligere har respondert på oral paliperidon eller risperidon, hvis psykotiske symptomer er milde til moderate og det er behov for langtidsvirkende injeksjonsbehandling.

Legemiddelverkets vurdering er at kostnadene for behandling med Xeplion står i et rimelig forhold til den behandlingsmessige verdi og til kostnadene ved alternativ behandling.

Rapporter bivirkninger til vår bivirkningsdatabase via www.legemiddelverket.no/bivirkninger

Pasienter kan også melde bivirkninger via Legemiddelverkets nettside.

Statens legemiddelverk
Norwegian Medicines Agency

