

NYTT OM LEGEMIDLER

«Kjære helsepersonell»-brev og opplæringsmateriell er nå lett tilgjengelig hos Felleskatalogen

Legemiddelfirmaene sender «Kjære helsepersonell»-brev til leger og annet helsepersonell når det kommer ny og viktig informasjon om legemidlers bivirkninger og sikkerhet. Ved godkjenningen av et nytt legemiddel kan myndighetene kreve at firmaet distribuerer opplæringsmateriell, i tillegg til preparatomtale og pakningsvedlegg. Hensikten er å informere om forhold ved legemidlet som helsepersonell bør være spesielt oppmerksom på.

Materiellet utarbeides i samarbeid med Legemiddelverket og er merket med denne logoen:

Sikkerhetsinformasjon  I samarbeid med Statens legemiddelverk

Mer synlig på Felleskatalogens web og app

Legemiddelverket ønsker å gjøre opplæringsmateriell og ny sikkerhetsinformasjon («Kjære helsepersonell»-brev) mer tilgjengelig for helsepersonell i digitale kanaler. På sikt ønsker vi å utvikle dagens brevutsending. I samarbeid med Felleskatalogen har vi derfor gjort informasjonen og materialet mer tilgjengelig ved å løfte visningen av både «Kjære helsepersonell»-brev og opplæringsmateriell opp til toppen av legemiddelteksten.



FK-tekst ✓ Foto Pasientinformasjon SPC Vis | Utskrift

Xarelto

Bayer AG

Antitrombotisk middel, faktor Xa-hemmer.

ATC-nr.: B01A F01

Står ikke på WADAs dopingliste
Bestill bekreftelse på dopingsøk

Varsel fra Legemiddelverket:
Rivaroksaban skal ikke brukes etter transkateter aortaventilimplantasjon (TAVI) –
Type: Sikkerhetsinformasjon
Publisert første gang: 04.10.2018
Det er sett økt risiko for død og alvorlige bivirkninger ved bruk av rivaroksaban etter transkateter aortaventilimplantasjon (TAVI)
Lenke til SLV
Brev til helsepersonell - Xarelto

Opplæringsmateriell:
RMP-materiell i samarbeid med Legemiddelverket –
Les mer om RMP-materiell (risikominimeringstiltak) hos Legemiddelverket

Brosjyre helsepersonell
Xarelto veiledning, forskraver



Telia N 13:01 89%

Xarelto

Xarelto

Bayer AG

Antitrombotisk middel, faktor Xa-hemmer.
B01A F01 (rivaroksaban)

Varsel fra Legemiddelverket
Rivaroksaban skal ikke brukes etter transkateter aortaventilimplantasjon (TAVI)

Opplæringsmateriell

Felleskatalogtekst

- Legemiddelform/innhold
- Indikasjoner
- Dosering
- Kontraindikasjoner

Last ned app

Felleskatalogens elektroniske informasjon oppdateres automatisk. Den er gratis og tilgjengelig for bruk i ulike nettløsninger. Ved å laste ned applikasjonen vil du alltid ha legemiddelinformasjon lett tilgjengelig. Innholdet ligger lagret på smarttelefonen/nettbrettet, slik at du ikke er avhengig av nettverk for tilgang. Last ned app'en via Google Play, App Store og Windows Store.



**Legemiddelverket
ønsker deg en god jul
og et godt nytt år!**

Elektronisk meldeskjema for bivirkninger

Fra 1. november kan helsepersonell melde bivirkninger til Legemiddelverket via et elektronisk meldeskjema. Løsningen krever innlogging via elektronisk ID og kan brukes av alt helsepersonell.

Meldingene vurderes av Regionale legemiddelinformasjonscentre (RELIS) i hver helseregion. Vaksinemeldinger saksbehandles av Folkehelseinstituttet (FHI). Etter å ha sendt bivirkningsmeldingen vil du få en tilbakemelding fra RELIS/FHI med vurdering av hendelsen.

Leger har meldeplikt for dødelige og livstruende bivirkninger, bivirkninger som har gitt varige alvorlige følger og uventede eller nye bivirkninger ved bruk av legemidler.

Husk at mistanke om sammenheng mellom legemiddel og bivirkning er nok for å melde. Rapporter heller en gang for mye enn en gang for lite!

Bruk det nye meldeskjemaet:

legemiddelverket.no/meldeskjema
relis.no/meldeskjema