

NYTT OM LEGEMIDLER

Karisoprodol - fra 80.000 til 400 brukere på 10 år

Karisoprodol var indisert for kortvarig behandling av muskelsmerter og var lenge et av de mest brukte legemidlene i Norge. I 2000 skrev daværende apoteker Torkil Skjelmerud i Tidsskriftet (1):

«Ved vårt apotek er nå Somadril 30 tablett den legemiddelpakningen som oftest er forskrevet på resept. Ved et gjennomsnittlig stort landsens apotek som vårt får man snart inntrykk av at det blant Somadril-brukere finnes personer med hang til misbruk og overforbruk»

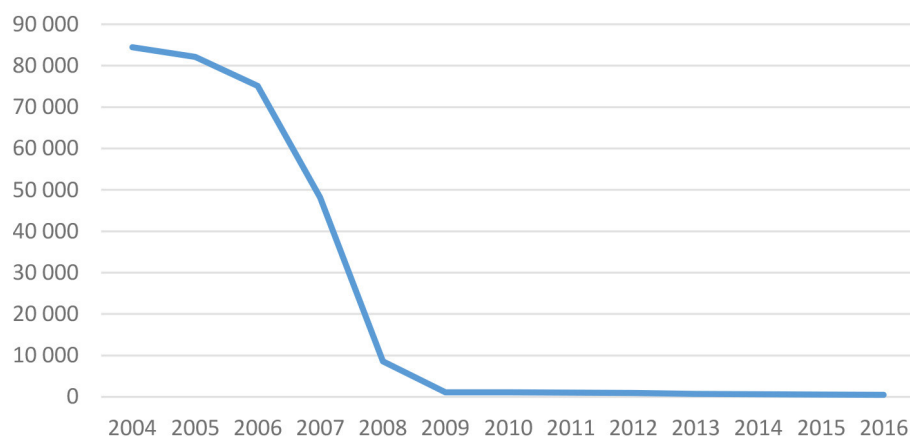
Fram til 2006 fikk rundt 80 000 pasienter hvert år resept på karisoprodol i Norge. Karisoprodol omdannes til meprobamat og det ble etter hvert klart at legemidlet var sterk vanedannende og risikabelt i trafikken.

Flere tiltak ble iverksatt for å redusere bruken:

- 2007: Karisoprodol ble klassifisert som A-legemiddel, antall brukere falt fra 75 000 til 48 000.
- 2008: Karisoprodol ble trukket fra markedet, antall brukere ble redusert til 1 000 i løpet av et par år (2).

Norske pasienter har fortsatt tilgang på karisoprodol gjennom ordningen med godkjenningfritak. I 2016 fikk 495 pasienter resept på karisoprodol, færre enn fem var under 35 år.

Antall pasienter som fikk resept på karisoprodol
2004-2016



Tall fra Reseptregisteret

Råd til de få legene som fortsatt bruker karisoprodol i behandlingen:

- Vurderer om bruk av karisoprodol er nødvendig og forsvarlig.
- Informer pasientene om at bruk ikke er forenlig med bilkjøring.
- Ingen nye pasienter skal settes på karisoprodol.

Til nå har Legemiddelverket vurdert alle søknader om godkjenningfritak for karisoprodol. Vi endrer nå rutinen slik at søknader om godkjenningfritak for karisoprodol kan ekspederes direkte på apoteket. Bruken av karisoprodol vil overvåkes og Legemiddelverket vil sette inn tiltak dersom bruken øker.

Referanser:

1. Skjelmerud T. Karisoprodol – rasjonell og riktig bruk? Tidsskr Nor Legeforen 2000 120:2703-4
2. Buajordet I, Madsen S. Somadril trekkes i Norge. Tidsskr Nor Legeforen 2007 127:1397



Precosa (saccharomyces boulardii) og kontraindikasjon

Precosa inneholder saccharomyces boulardii og brukes som profylakse mot antibiotika-assosiert diaré, og som tillegg til vancomycin- eller metronidazol-behandling, for å forebygge residiv ved diaré forårsaket av Clostridium difficile.

Det er rapportert dødelige tilfeller blant kritisk syke og immunsupprimerte pasienter som følge av fungaemia. I Finland, hvor produktet selges reseptfritt, er det rapportert fire dødsfall. Ingen tilfeller er så langt rapportert i Norge.

På grunn av risikoen for fungaemia har europeiske legemiddelmyndigheter anbefalt (ny) kontraindikasjon mot legemidler som inneholder saccharomyces boulardii til kritisk syke og immunsupprimerte pasienter. Legemidlet inneholder levende organismer og kapsler bør ikke åpnes i nærheten av pasientene. Legemidlet bør også håndteres med engangshansker.

Precosa er det eneste legemidlet på markedet i Norge som inneholder saccharomyces boulardii. Tall fra reseptregisteret tyder på at det brukes lite.

Vi ber leger om å melde bivirkninger til sitt regionale helseforetak eller til Legemiddelverket.

relis.no/meldeskjema
legemiddelverket.no/meldeskjema