

Desloratadin munsönderfallande tablett åter tillgängligt

Aerius (desloratadin) munsönderfallande tablett 2,5 respektive 5 mg utgick våren 2020. Nyligen lanserades Careadin munsönderfallande tablett i samma styrkor, som likvärdiga alternativ till Aerius. Careadin innehåller också desloratadin och båda styrkorna ingår i läkemedelsförmånen. Utöver munsönderfallande tablett finns desloratadin också i tablett 5 mg samt som mixtur 0,5 mg/ml. Dessutom finns loratadin som både tablett och munsönderfallande tablett i styrkan 10 mg.

Alla ovanstående alternativ är medicinskt likvärdiga. Munsönderfallande tablett är dock dyrare än vanliga tablett, vilket ska beaktas vid förskrivning. Priset är ungefär detsamma som för Aerius munsönderfallande tablett. I Cosmic finns det ordinationsmallar för alla tillgängliga alternativ med rekommenderade doseringar vid allergi respektive anafylaxi.

Prisjämförelse

Läkemedel	Cirkapris per tablett
Careadin (desloratadin) munsönderfallande tabl	2,5 mg: 3,20:- 5 mg: 3,30:-
Desloratadin tabl 5 mg	0,70:-
Loratadin tabl 10 mg	0,70:-

Nasalt esketamin (Spravato) får inte skrivas på recept

Nässpray med esketamin, Spravato, får endast lämnas ut mot rekvisition till en vårdinrättning som bedriver specialiserad psykiatrisk vård. Den förordnade läkaren ska ha specialistkompetens i psykiatri. Utlämnande på recept är alltså inte längre tillåtet. Sedan den 3 september är också möjligheten att förskriva e-recept på Spravato i Cosmic borttagen.

Spravato är godkänt för behandling av vuxna patienter med behandlingsresistent egentlig depression, där minst två olika behandlingar med antidepressiva läkemedel har prövats utan framgång. Anledningen till restriktionerna är att användningen av Spravato är förenad med risk för missbruk och biverkningar som uppträder i samband med att läkemedlet administreras. Bland villkor och krav för godkännandet sägs dessutom att läkemedlet ska administreras under direkt uppsikt av vårdpersonal och att läkemedlet ska levereras till vårdinrättningarna där administreringen sker.

Åtgärder för att öka säkerheten vid användning av leuprorelin

En granskning som gjorts av EMA:s säkerhetskommitté PRAC har visat att felaktig hantering av depåläkemedel med leuprorelin har resulterat i att vissa patienter inte fått tillräcklig mängd läkemedel. För flera av dessa läkemedel krävs en komplicerad förberedelse innan injektion.

Kommittén rekommenderar därför att endast hälso- och sjukvårdspersonal som är bekanta med hur depåläkemedel med leuprorelin ska hanteras bör förbereda och administrera läkemedlet. Det är också viktigt att strikt följa de anvisningar om beredning och/eller administrering som finns i produktinformationen. För att ytterligare öka säkerheten kommer produktinformationen att förtydligas.