Tablett Fenemal Meda 15 mg avregistreras

**Du får denna information för att din vårdenhet förskriver tablett Fenemal Meda 15 mg till en eller flera patienter.**

Tablett Fenemal (fenobarbital) Meda 15 mg kommer att avregistreras från den svenska marknaden. Nuvarande lager beräknas räcka till **augusti 2020**.

Patienter som står på behandling med tablett Fenemal 15 mg behöver bytas över till oral lösning Fenobarbital APL 20 mg/ml. **För att inget glapp ska uppstå i behandlingen behöver ni som vårdenhet identifiera dessa patienter**, informera dem om bytet och skriva nya recept. Detta bör göras så snart som möjligt.

Aktuella patienter identifieras via Business Objects, se instruktionen [Stöd för att identifiera aktuella patienter](https://vardgivare.regionhalland.se/behandlingsstod/lakemedel/modularity-id10490/identifiera-patienter-med-ett-restnoterat-lakemedel/).

Vad gäller dosdispenserade patienter kommer Dosapoteket att kontakta aktuella vårdenheter.

Patienten ska ordineras samma totala dos av den orala lösningen som patienten hade i tablettform:

* Tablett Fenemal Meda 15 mg 1x1 = Oral lösning Fenobarbital APL 20 mg/ml 0,75 ml x 1
* Tablett Fenemal Meda 15 mg 2x1 = Oral lösning Fenobarbital APL 20 mg/ml 1,5 ml x 1

Neurologer i Region Halland rekommenderar att serumkoncentrationen av fenobarbital kontrolleras före respektive efter bytet. Steady state för fenobarbital uppnås efter ca 3 veckor för vuxna, något tidigare för barn.

Vid epilepsiindikation undviks vanligen byte till annan generika eller beredningsform, eftersom det terapeutiska fönstret ofta är smalt och innehåll utöver den aktiva substansen samt beredningsform kan påverka farmakokinetiken. I den aktuella situationen har vi dock inget val, eftersom patienten utan ett byte står helt utan läkemedel. För substansen fenobarbital bör risken vara mindre för större förändringar av serumkoncentrationen, eftersom den doseras en gång dagligen och därmed blir mindre känslig för t ex eventuella skillnader i absorbtion än en epilepsibehandling med två- eller tredos-regim. För den som är ovan vid att hantera epilepsibehandling kan det också vara tryggt att veta följande: vid sjukhusinläggning sätts patienter med epilepsibehandling rutinmässigt över på det generika som finns upphandlat och tillgängligt på sjukhuset för tillfället.

Om byte till oral lösning fenobarbital bedöms som olämpligt finns också alternativet att förskriva tablett fenobarbital på licens, t ex [Phenobarbital-neuraxpharm](https://www.gelbe-liste.de/produkte/Phenobarbital-neuraxpharm-15-mg-Tbl_508698) från Tyskland.

Kontakta oss gärna på lakemedelskommitten@regionhalland.se vid frågor! För frågor angående en specifik patients epilepsibehandling hänvisar vi dock till neurologkonsult.

Läkemedelskommittén Halland

2020-06-11