Tablett Fenemal Meda 50 mg avregistreras

**Du får denna information för att din vårdenhet förskriver tablett Fenemal Meda 50 mg till en eller flera patienter.**

Tablett Fenemal (fenobarbital) Meda 50 mg kommer att avregistreras från den svenska marknaden. Befintligt lager beräknas räcka till **oktober 2020**.

APL (Apotek Produktion & Lager) kommer att tillverka kapsel Fenobarbital 50 mg vilket innebär att ett alternativ finns tillgängligt. Dock har inte produktionen kommit igång lika

De alternativ som i nuläget finns tillgängliga är licensläkemedel. Observera att detta kräver enskild licens för patienten.

Exempel på licensläkemedel:

* Aphenylbarbit tabletter 50 mg 100 st. Tillståndsinnehavare: Streuli Pharma AG, Switzerland. Ledtid 20-30 dagar. Varunummer 841946
* Fenemal DLF tabletter 50 mg 100 st. Tillståndsinnehavare: Dansk Lægemiddelforsyning ApS (DLF ApS), Danmark. Ledtid 10-15 dagar. Varunummer 827286

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. (Dosapotekets förpackningar av tablett Fenemal Meda 50 mg kan preliminärt räcka till april 2021.)

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.

Kontakta oss gärna på [lakemedelskommitten@regionhalland.se](mailto:lakemedelskommitten@regionhalland.se) vid frågor! För frågor angående en specifik patients epilepsibehandling hänvisar vi dock till neurologkonsult.

Läkemedelskommittén Halland

2020-08-14, uppdaterad 2020-09-30