

Läkemedelsnytt

Emerade – Förnyad uppdatering om aktiveringsfel.

I slutet på 2019 informerade Läkemedelsverket om ett konstruktionsfel i Emerade adrenalinpenna. Se tidigare information i [Läkemedelsnytt](#). Nu uppmanar Läkemedelsverket att i första hand förskriva andra fabrikat på adrenalinpennor i den utsträckning som är möjligt.

Emerade 150/300/500 mikrogram lösning för injektion är godkänd för behandling av svåra akuta allergiska reaktioner (anafylaxi).

Sedan informationen om konstruktionsfelet hos Emerade adrenalinpenna blev känt har undersökningar på Emerade-pennorna i andra europeiska länder genomförts. De visade att 13 % av de testade pennorna krävde onormalt hög kraft för aktivering. Läkemedelsföretaget har önskat dra in samtliga pennor på patientnivå. Läkemedelsverket bedömer att indragning inte är lämpligt då tillgången till alternativa adrenalinpennor är mycket begränsad och patienter riskerar att stå utan adrenalinpenna.

- **Läkare bör i första hand förskriva adrenalinpennor av ett annat fabrikat** till dess att felet på Emerade adrenalinpenna åtgärdats.
- **Patienter** som har fått Emerade adrenalinpenna förskrivet **uppmanas kontakta läkare** för att få ett **nytt recept på adrenalinpennor av ett annat fabrikat**.

Tillgänglighet av adrenalinpennor (för tillfället):

Jext - finns tillgänglig


Epipen

- 300 µg finns tillgänglig med dispens (äldre bipacksedel). Nya förpackningar med ny bipacksedel förväntas tillgänglig i mars/april.
- 150 µg förväntas tillgänglig åter i början av april

Stöd vid restnoteringar:

- Restnoteringsfunktion i FASS (ny funktion sedan februari 2020).
- Lagerstatus på apoteket via FASS.
Se information om de nya funktionerna i FASS [här](#).

Beakta att de olika pennorna hanteras på olika sätt vilket patienten bör informeras om. Information om hantering och bilder av de olika pennorna finns att tillgå i bipacksedeln. Förskrivande enhet kan om behov föreligger erbjuda genomgång av nya pennan. Patienter rekommenderas alltid att bära med sig 2 pennor.

Emerade kommer tas bort som rekommenderat läkemedel i journalen  till dess att konstruktionsfelet är löst. Det innebär att hänvisning till Emerade när Jext eller Epipen väljs inte kommer ske.

Mer information om Emerade och konstruktionsfelet finns på [Läkemedelsverket](#)

Christina Botvid, Överläkare Barn och ungdom, Terapigrupp Andningsorganen
Karin Andersson, apotekare Läkemedelsgruppen Utvecklingsavdelningen