



Läkemedelsnytt – Tablett med skåra är delbar, eller?

Att alla tabletter inte bör delas är något som de flesta känner till. Vissa tabletter är försedda med en skåra vilket gör att man kanske antar att tablettens delning kan delas i två lika stora delar med lika stora doser i varje halva. Men är det verkligen så?

Varför finns bryt- eller krysskåra i tablettens delning?

Tabletten kan ha en bryt- eller krysskåra av flera olika skäl, till exempel för att:

- kunna delas i mindre delar och underlätta nedsväljning
- underlätta identifieringen av tablettens delning
- för att kunna delas till mindre doser

Vad krävs för att en tablett ska vara delbar i två lika stora doser?

Läkemedelsföretaget måste genomföra ett standardiserat test där ett antal tabletter delas och man kontrollerar sedan i vilken utsträckning de delade halvorna skiljer sig åt i vikt ([European Pharmacopoeia](#)).

Var hittar man information om delbarhet?

I läkemedlets produktresumé (SmPC) under avsnitt tre, Läkemedelsform, finns det information om tablettens delbarhet. Informationen där är kvalitetsgranskad och godkänd av Läkemedelsverket. Produktresumén finns som en egen flik vid varje läkemedel på [FASS.se](#) eller så hittar du den via Läkemedelsverkets söktjänst Läkemedelsfakta ([lv.se/LMF](#)).

Ofta finns nu också en bild av tablettens delning på FASS.se och under bilden en länk till delbarhetsinformation. Detta gäller dock tyvärr inte den version av FASS som finns tillgänglig i NCS Cross (journalssystemet).

Observera att delbarheten kan skilja sig åt mellan olika styrkor av samma preparat och mellan olika generiska preparat (t.ex. Metoprolol Orion och Seloken Zoc).

När är det viktigt att tänka på delbarheten på tablettens delning?

Jo, hos läkemedel som har ett snävt terapeutiskt fönster (t.ex. digoxin, warfarin, teofyllin, takrolimus och fenytoin) och för läkemedel där noggrannheten av dosen anses vara viktig. Trots att tablettens delning anges som delbar i lika stora doser så medför all tablettindelning en försämrad dosnoggrannhet.

Vems ansvar?

Det är *förskrivarens* ansvar att avgöra hur kritisk dosnoggrannheten är och om det är lämpligt att dosera läkemedlet i delade enheter. Förskrivaren bör därför kontrollera den information som finns om läkemedlets delbarhet samt överväga om det finns patientrelaterade faktorer som gör delning av en tablett mindre lämplig. Det är också viktigt att tänka på om delning av tablettens delning medför några risker för den person som delar läkemedlet t.ex. finasterid och metotrexat.

Vid receptexpedition kontrollerar apoteket att läkemedlet är delbart då delade tabletter har ordinerats. Vid generiskt utbyte får förskrivet preparat endast ersättas av ett utbytbart alternativ där produktresumén anger att tablettens delning är delbar på ett sådant sätt som ordinerats.

Anna Lengstedt, klinisk farmaceut



Sök på läkemedel, substans, ATC eller vnr

Sök

- ATC-register
- Överdoserings
- Läkemedel A-Ö
- Substans A-Ö
- Företag A-Ö
- Tablettidentifiering

Sertralin Mylan

Mylan

Filmdragerad tablett 50 mg

(vit till naturvit, kapselformad filmdragerad tablett som på den ena sidan är märkt med "ST" och "50" på skilda sidor av brytskåran och på den andra med "G".)



[Delbarhetsinformation](#)

Selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI),

Aktiv substans:
[Sertralin](#)

ATC-kod:
[N06AB06](#)

Utbytbarhet:
[Utbytbara läkemedel](#)

Företaget omfattas av [Läkemedelsförsäkringen](#)

Sertralin Mylan

Filmdragerad tablett 50 mg

Mylan



4,3 x 10,5 mm med delskåra

Märkning 1: ST
Märkning 2: G
Märkning 3: 50

Företagets beskrivning av tablett/kapseln:

vit till naturvit, kapselformad filmdragerad tablett som på den ena sidan är märkt med "ST" och "50" på skilda sidor av brytskåran och på den andra med "G".

Delbarhetsinformation

Kan delas i två lika stora doser.

Bipacksedel

Produktresumé

FASS

Vad är en produktresumé (SPC)?

Läs upp Skriv ut Skriv ut förstort

Denna text är avsedd för vårdpersonal.

1 LÄKEMEDELETS NAMN

Sertralin Mylan 50 mg filmdragerade tabletter
Sertralin Mylan 100 mg filmdragerade tabletter

2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje filmdragerad tablett innehåller sertralinhydroklorid motsvarande 50 mg sertralin.

Varje filmdragerad tablett innehåller sertralinhydroklorid motsvarande 100 mg sertralin.

För fullständig förteckning över hjälpämnen se avsnitt 6.1.

3 LÄKEMEDELSFORM

Filmdragerad tablett

50 mg tabletter: vit till naturvit, kapselformad filmdragerad tablett som på den ena sidan är märkt med "ST" och "50" på skilda sidor av brytskåran och på den andra med "G".

100 mg tabletter: vit till naturvit, kapselformad filmdragerad tablett som på den ena sidan är märkt med "ST" och "100" på skilda sidor av brytskåran och på den andra med "G".

Tabletten kan delas i två lika stora doser.

