

Tiedote terveydenhuollon ammattilaisille

Tammikuu 2023

Amoksisilliini-klavulaanihappo 875/125 mg yhdistelmävalmisteiden saatavuushäiriö

Hyvä terveydenhuollon ammattilainen,

Euroopan lääkevirasto EMA on tiedottanut amoksisilliinin saatavuushäiriöstä useissa Euroopan maissa. Suomessa häiriö koskee tällä hetkellä amoksisilliini-klavulaanihappo 875/125 mg yhdistelmävalmistetta.

Saatavuustilanne paranee kevään aikana ja tarkempia tietoja saatavuudesta voi hakea Fimean sivuilta: https://www.fimea.fi/laakehaut_ja_luettelot/saatavuushairio-uusi

Saatavuushäiriön aikana on hyvä huomioida, että kyseistä vahvuutta ei välttämättä ole saatavilla apteekkeista. Tämän vuoksi muun hoitovaihtoehdon arviointi voi olla tarpeellista.

Tällä hetkellä on saatavana tabletteina amoksisilliini-klavulaanihappo 500/125 mg sekä amoksisilliini 500 mg ja amoksisilliini 750 mg. Myös amoksisilliini ja amoksisilliini-klavulaanihappo oraalisuspensiovalmisteita on saatavana.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta Fimeaan:

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

Lisätietoja

KRKA Finland Oy: Vastuunalainen johtaja Outi Patrikainen (outi.patrikainen@krka.biz) tai puh. 020 754 5330 (arkisin klo 8-16)

Orion Oyj Orion Pharma: tuotepäällikkö Camilla Nyberg (camilla.nyberg@orionpharma.com) tai lääketieteelliset kysymykset puh. 010 439 8250 (arkisin 9-17)

Sandoz: Lääkeneuvonta puh.: 010 6133 415 (arkisin 8-16), Sähköposti: info.suomi@sandoz.com

Teva Finland Oy: Vastuunalainen johtaja Iiro Korpisalo (iuro.korpisalo@tevapharm.com) tai lääketieteelliset kysymykset, puh. 020 180 5900 (arkisin klo 9-15)

Jakelu

lääkärit