



Lääketurvatieoa

Noradrenaliini, Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuos – uuden lääkevalmisteen tuonti markkinoille

Hyvä anestesia lääkäri, akuuttilääkäri, tehohoitolääkäri ja sairaala-apteekkari,

Laboratoire Aguettant, yhteistyössä lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean kanssa, tiedottaa uuden noradrenaliinin (norepinefriini) lääkevalmisteen tuonnista markkinoille:

Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuos

Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuos eroaa **huomattavasti** useimmista markkinoilla olevista noradrenaliinivalmisteista koskien seuraavia ominaisuuksia:

- **Vahvuus**
- **Käyttöaihe**
- **Ei tarvitse laimentaa ennen käyttöä**

Tästä johtuen sitä käytettäessä on olemassa **mahdollinen lääkitysvirheiden riski**.

Virheiden välttämiseksi alla on kuvattu tärkeimmät erot *Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuos* ja muiden, Suomessa markkinoilla olevien, noradrenaliinivalmisteiden välillä:

- **Vahvuus**

Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuos on noradrenaliinin **uusi vahvuus**, jossa on **PIENEMPI KONSENTRAATIO** kuin muissa saatavilla olevissa lääkevalmisteissa.

- **Käyttöaihe**

Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuos on tarkoitettu perioperatiivisen verenpaineen palauttamiseen ja ylläpitämiseen **spinaali- tai yleisanestesian indusoiman hypotension yhteydessä aikuisilla**.

Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuos **EI SOVELLU** akuuttien hypotensiotilojen hoitoon, kuten sokin hoitoon tehohoidossa.

- **Ei laimennusta ennen käyttöä**

Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuos on käyttövalmis eikä sitä saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa.

Erona useimpiin muihin noradrenaliinivalmisteisiin *Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuosta* **EI TULE LAIMENTAA ENNEN KÄYTTÖÄ.**

Lisätietoja ja yhteystiedot

Jos sinulla on kysyttävää koskien tätä viestiä, voit ottaa meihin yhteyttä sähköpostilla infonordic@aguettant.dk, vastaanottaja: Fredrik Andreasson.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista ja lääketurvavirheistä koskien *Mykronor 5 mikrog/ml, injektio-/infuusioneste, liuoksen* käyttöä seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus

Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Lisätietoja tästä lääkkeestä on saatavilla Fimean verkkosivuilla <http://www.fimea.fi>.

Kiitämme etukäteen yhteistyöstä koskien tämän uuden lääkevalmisteen oikeaa käyttöä.