



Läkemedelssäkerhetsinformation

Noradrenalin, Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning – lansering av en ny presentation

Bästa anestesiloger, akutläkare, intensivvårdsläkare och sjukhusapotekare,

I samråd med säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea vill Laboratoire Aguettant informera er om lanseringen av en ny presentation av noradrenalin (norepinephrine):

Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning

Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning skiljer sig **väsentligt** från de flesta andra noradrenalin produkter som finns tillgängliga på marknaden, avseende:

- **Styrka**
- **Indikation**
- **Avsaknad av behov av utspädning**

På grund av detta finns en **potentiell risk för felmedicinering** vid användandet.

För att förhindra risk för fel beskrivs nedan de främsta skillnaderna mellan *Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning* och övriga tillgängliga presentationer i Finland:

- **Styrka**

Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning har en **ny styrka** av noradrenalin som är **MINDRE KONCENTRERAD** än andra tillgängliga presentationer.

- **Indikation**

Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning är indicerad för att återställa och understödja blodtryck perioperativt efter **hypotoni inducerat av spinal eller generell anestesi hos vuxna**.

Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning är **INTE ANPASSAD** för behandling av akuta hypotensiva tillstånd såsom chocker på intensivvårdsavdelningen.

- **Ingen utspädning**

Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning är **färdig för användning** och ska inte blandas med andra läkemedel.

Till skillnad från de flesta andra presentationer av noradrenalin, ska *Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning* **INTE SPÄDAS FÖRE ANVÄNDNING.**

Ytterligare information och kontaktuppgifter

Om du har några frågor angående detta meddelande är du välkommen att kontakta oss via e-post på infonordic@aguettant.dk, Att: Fredrik Andreasson.

Rapportering av biverkningar

Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera alla misstänkta biverkningar och eventuella medicineringsfel i samband med användning av *Mykronor 5 mikrog/ml, injektions-/infusionsvätska, lösning* till:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för

läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034

FIMEA

Ytterligare information om detta läkemedel finns på FIMEAS webbplats <http://www.fimea.fi>.

Vi tackar er på förhand för ert samarbete avseende korrekt användning av denna nya presentation.