

# LEGEMIDDELNYTT

## Pexion - oppdatert preparatomtale

På grunn av bivirkningsmeldinger er preparatomtalen for det antiepileptiske legemiddelet Pexion (imepitoin) oppdatert med ny informasjon om riktig bruk. Veterinærer oppfordres til å lese preparatomtalen nøye før forskrivning.

Etter at Pexion ble markedsført i 2013 har de ulike legemiddelmyndighetene i Europa mottatt en rekke bivirkningsrapporter. Rapportene gjelder både bivirkninger som allerede er kjent, men også bivirkninger etter bruk som ikke er i tråd med preparatomtalen. Flere av rapportene var om mangel på forventet effekt.

På grunn av bivirkningsmeldingene er de spesielle advarslene i preparatomtalen (pkt 4.4) endret for å presisere riktig bruk av produktet.

- Vurder nøye behandling med andre legemidler.
- Effekten av Pexion vil variere mellom pasienter. Noen hunder blir anfallsfrie, noen får færre anfall, mens andre responderer ikke.
- Ikke-responderende hunder kan få en økning i anfallsfrekvensen.
- Pexion er ikke lenger ansett som et alternativ til annen epilepsibehandling utelukkende basert på sikkerhetsprofilen.
- Stabile pasienter bør ikke overføres fra pågående behandling til Pexion uten medisinsk begrunnelse. Overføring må i så fall gjennomføres gradvis og under nøye oppfølging.
- Pexion er ikke godkjent til behandling av anfall av andre årsaker enn idiopatisk epilepsi.
- Vær oppmerksom på at effekten hos hunder med status epilepticus og clusteranfall ikke er undersøkt. Pexion skal ikke brukes som primærbehandling av hunder med denne typen anfall.

Mistanke om bivirkninger meldes til Legemiddelverket og/eller produsenten.

For fullstendig preparatomtale (bruk legemiddelsøk) og en mer detaljert beskrivelse av sikkerhets- og effektstudiene for godkjenningen av Pexion:

Se [legemiddelverket.no/veterinaermedisin](http://legemiddelverket.no/veterinaermedisin)

## Endrede tilbakeholdelsestider

Legemiddelverket ønsker å presisere endringen som ble omtalt i forrige nummer for Panacur vet pulver 4% til geit, gris og sau.

### Det er ikke endringer for slakt fra gris (4 døgn).

Endringen som er gjort er kun for **sau og geit**, og de nye tilbakeholdelsestidene er:

Slakt: 19 døgn.  
Melk: 8,5 døgn.

Ved melking to ganger daglig innebærer dette at melk kan leveres til konsum fra og med den 17. melkingen etter siste behandling.

[legemiddelverket.no/tilbakeholdelsestider](http://legemiddelverket.no/tilbakeholdelsestider)

## App for legemiddelutregning

Å beregne riktig medisinmengde kan være livsviktig. For å hjelpe helsepersonell med dette, har Helsebiblioteket og Legemiddelverket laget appen «legemiddelutregning».

[legemiddelverket.no/legemiddelutregning](http://legemiddelverket.no/legemiddelutregning)



