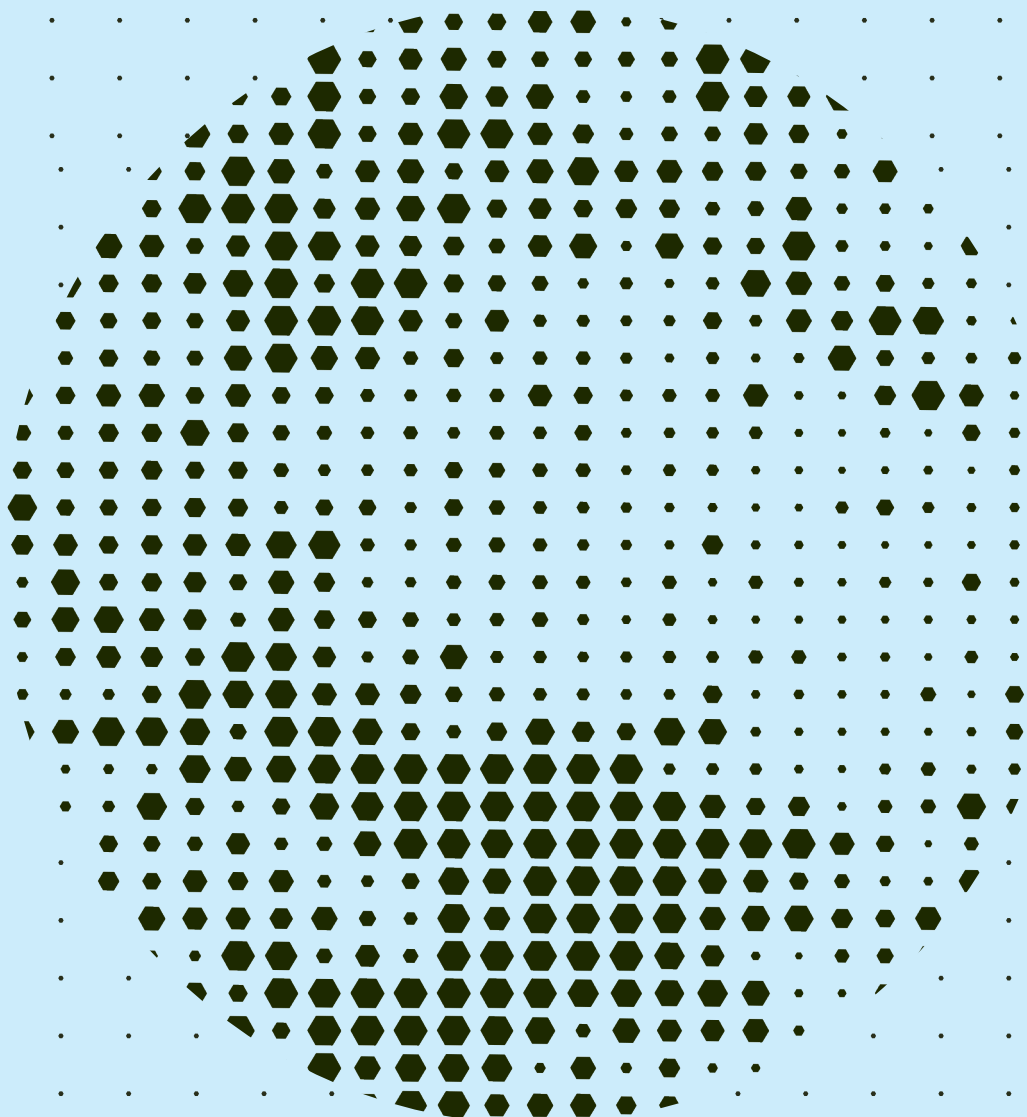


Nytt om legemidler

Mangel på kvetiapin depottabletter. Refusjon for Itulazax.



Mangel på kvetiapin depottabletter

På grunn av produksjonsproblemer hos de to største leverandørene, er det mangel på kvetiapin depottabletter i alle styrker i hele Europa. Det er imidlertid god tilgang på vanlige tabletter.

Kvetiapin er et antipsykotikum som er godkjent til behandling av alvorlige psykiske lidelser som schizofreni og bipolar lidelse. Legemidlet brukes også "off-label" til behandling av søvnproblemer.

Legemiddelet finnes både som vanlige tabletter og depottabletter i styrker fra 25 til 400 mg.

Økende bruk

Bruken av kvetiapin har vært økende over flere år. Sammenliknet med andre antipsykotika har økningen vært markant (1).

I 2025 fikk 100 000 pasienter resept på kvetiapin. Hvite resepter utgjorde nesten halvparten av forskrivningen, og gjaldt i hovedsak tabletter i lavere styrker (2). Det er grunn til å tro at en stor andel av pasientene som har fått resept på 25 mg, har fått behandling off-label. Forskrivning av høyere styrker er stort sett på forhåndsgodkjent refusjon til behandling av pasienter med bipolar lidelse og psykoselidelse.

Langvarig

Leveringsproblemene på depottabletter forventes å vare frem til 2027. Situasjonen er ikke unik for Norge, og gjelder hele Europa.

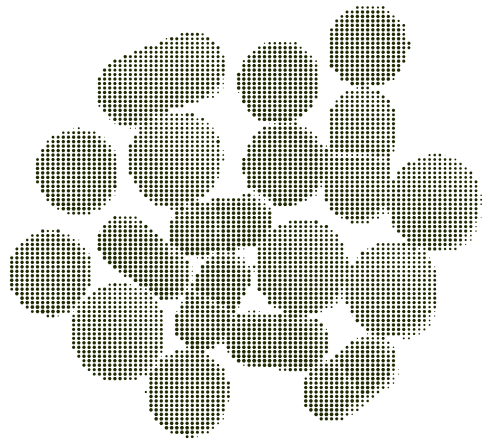
Det vil komme et mindre parti norske pakninger av depot-tabletter, men ikke nok til å dekke etterspørselen i Norge. DMP har gitt tillatelse til salg av utenlandske pakninger, men tilgangen til disse er begrenset.

Råd til leger

- Unngå å starte nye pasienter på depottabletter. Tilgangen til vanlige tabletter er god.
- Vurder om pasienter som bruker depottabletter kan bytte til vanlige tabletter. Dersom dette ikke er mulig, kan det være aktuelt å bytte til et annet legemiddel.

Referanser:

1. <https://www.dmp.no/globalassets/documents/bivirkninger-og-sikkerhet/rad-til-helsepersonell/nyl/2025/nyl-nr.-13-2025.pdf> 2. Legemiddelregisteret, FHI 3. <https://www.dmp.no/forsyningssikkerhet/legemiddelmangel/nyheter/mangel-paa-kvetiapin-depottabletter> 4. https://www.dmp.no/globalassets/documents/offentlig-finansiering-og-pris/metodevurderinger/i/itulazax/moderat-til-alvorlig-allergisk-rhinitt-og-eller-konjunktivitt_2026.pdf



Refusjon for Itulazax

Itulazax (standardisert allergenekstrakt av pollen fra bjørk av typen *Betula verrucosa*) har fått utvidet forhåndsgodkjent refusjon til å dekke behandling av barn og ungdom i alderen 5 til 17 år med trepollenallergi.

Forhåndsgodkjent refusjon gjelder dermed nå behandling av både voksne og barn fra og med fem år med moderat til alvorlig allergisk rhinitt og/eller konjunktivitt.

Refusjonsvilkår:

- Pasienten har hatt moderat til alvorlig sesong-avhengig bjørkepollenindusert rhinitt eller konjunktivitt i minst to år.
- Optimal symptomatisk behandling gir ikke tilstrekkelig sykdomskontroll eller kan ikke brukes av tungtveiende medisinske grunner.
- Allergi er påvist med positiv hudpricktest og/eller spesifikk IgE-test for bjørkepollen.
- Ved oppstart skal injisert bjørkepollen velges fremfor Itulazax hvis pasienten samtidig får injeksjon med andre allergenekstrakter.

Refusjonskoder

ICPC:

F71 Allergisk konjunktivitt

R97 Allergisk rhinitt

ICD 10:

H10.1 Allergisk (akutt atopisk) konjunktivitt

J30 Vasomotorisk og allergisk rhinitt