

Uppdatering från Teva kring den pågående restsituationen för Antabus (disulfiram) 200 mg och 400 mg

Antabus 400 mg: Pågående restnotering som beräknas fortsätta till slutet på tredje kvartalet 2024.

Antabus 200 mg: Pågående restnotering som beräknas fortsätta till slutet på november 2023. Antabus 200 mg beräknas då vara tillgänglig under ca 3,5 månad (december 2023 till mitten på mars 2024). Perioden för tillgänglighet är beräknad utifrån ett historiskt svenskt behov på 200 mg och 400 mg. Under tredje kvartalet 2024 beräknas 200 mg åter finnas tillgängligt igen.

Anledningen till den uppstådda restsituationen är brist på API (aktiv substans) eftersom produktionen av API har upphört hos Tevas leverantör. Ett intensivt arbete för att hitta en ny API-leverantör har pågått sedan en tid tillbaka. En sådan leverantör finns nu, men det kommer ta tid för dem att starta upp produktion och kunna leverera API. På grund av detta beräknas restsituationen för båda styrkorna vara löst först i slutet på kvartal tre 2024.

Teva har en kontinuerlig dialog med Läkemedelsverket i ärendet.

För frågor om ev. tillgång på licenspreparat eller andra alternativa läkemedel hänvisar Teva till Läkemedelsverket.

Teva beklagar den uppkomna situationen.

Antabus, Disulfiram. Rx F. ATC-kod N07BB01. Brustablett 200mg och 400 mg. Antabus är indicerat vid alkoholberoende. Försiktighet bör iaktas vid nedsatt leverfunktion. Antabus får aldrig ges utan patientens vetskap. Symtom på disulfiram/alkoholreaktion kan uppträda redan efter intag av mycket små mängder alkohol. Stora mängder alkohol kan resultera i ytterst kritiska tillstånd. Kontraindicerat vid inkomenserade hjärtsjukdomar. Manifesta psykoser. Allvarlig organisk hjärnskada (då dessa tillstånd kan försämrats). Tidigare leverpåverkan vid behandling med Antabus. Klinisk erfarenhet från gravida kvinnor är begränsad. Djurexperimentella data är ofullständiga. Under graviditet skall därför Antabus endast ges på strikt indikation och sedan moderns behov vägts mot riskerna för fostret. Disulfiram passerar över i modersmjölk i sådana mängder att risk för påverkan på barnet föreligger även med terapeutiska doser. Informationen är baserad på senast uppdaterad produktresumé 2020-12-15. För ytterligare information och aktuellt pris se www.Fass.se. Antabus tillhandahålls av Teva Sweden AB, Box 1070, 25110 Helsingborg, www.teva.se