



Neupro[®]-depotlaastareiden käyttörajoitukset poistuneet

Hyvä neurologi

Euroopan komissio on poistanut Neupro-depotlaastareiden toimitus- ja käyttörajoitukset Euroopassa. Kesäkuusta 2008 lähtien Neupro-laastareiden käyttö ja määrääminen idiopaattisen Parkinsonin taudin hoitoon oli rajoitettu vain Neupro-lääkitystä jo saaville potilaille kuukaudeksi kerrallaan.

UCB on nyt siirtynyt Euroopassa kylmäketjupohjaiseen varastointi- ja jakelujärjestelmään ja kaikki varastoissa olleet Neupro-laastarit (2 mg/24 h, 4 mg/24 h, 6 mg/24 h and 8 mg/24 h) on korvattu uusilla laastareilla, jotka on kylmäsäilytetty koko toimitusketjun ajan. Tämä uusi toimintatapa olennaisesti vähentää kidemuodostusta.

**Neupro[®]-laastareita voi käyttää rajoituksetta hyväksytyissä indikaatioissa.*
Neupro[®]-laastareiden määräämistä ei ole enää rajoitettu yhteen kuukauteen.**

Erityiset varotoimet Neupro-laastareiden säilyttämiselle:

- On epätodennäköistä että lumihitulemaista kidemuodostusta esiintyy, mutta jos potilaat sellaista havaitsevat, heidän tulee ottaa yhteyttä apteekkiin ja/tai hoitavaan lääkäriin.
- Potilaiden tulee säilyttää Neupro-laastarit jääkaapissa – mutta ei pakastelokerossa.
- Potilaiden ei tarvitse kuljettaa Neupro-laastareita erityisissä kylmäpakkauksissa.

Lisätietoja asiasta antaa MSL Merja Utriainen sähköpostitse merja.utriainen@ucb.com tai puhelimitse 010 234 6800.

Ystävällisin terveisin

Visa Honkanen
lääketieteellinen johtaja
UCB Pharma Oy Finland

- * *Neupro[®] on tarkoitettu käytettäväksi idiopaattisen Parkinsonin taudin varhaisvaiheen ainoana lääkkeenä eli ilman levodopaa tai yhdistettynä levodopaan, ts. taudinkulun aikana aina sairauden myöhäisvaiheisiin saakka, kun levodopan vaikutus vähenee tai muuttuu epävakaaksi ja kun hoitovaikutuksessa esiintyy vaihtelua ("end of dose" tai "on-off"-vaihtelua). Neupro on myös tarkoitettu aikuisille keskivaikean tai vaikean idiopaattisen levottomat jalat -oireyhtymän oireenmukaiseen hoitoon.*