

Rekommendation från NT-rådet om licensläkemedlet Nuedexta (dextrometorfan/kinidin) vid ALS

NT-rådet har lämnat en [rekommendation till landstingen](#) gällande dextrometorfan/kinidin (Nuedexta) vid amyotrofisk lateral skleros (ALS). Berörda verksamheter i VGR uppmanas att följa rekommendationen.

Nuedexta avregistrerades i EU 2016, men förskrivs på licens till patienter ALS. Den godkända indikationen före avregistrering var symptomatisk behandling av pseudobulbär affekt (affektlabilitet) hos vuxna.

NT-rådets rekommendation till landstingen är

- att generellt avstå från licensförskrivning av Nuedexta
- att, om inga alternativ finns, endast förskriva Nuedexta till patienter med mycket besvärande affektlabilitet som visat tydligt otillräcklig effekt av annan mer etablerad behandling. Behandlingen bör i så fall initieras och följas upp regelbundet av neurolog.

Berörda verksamheter i VGR uppmanas att följa rekommendationen.

NT-rådets rekommendationer finns samlade på janusinfo.se.

Anna Lindhé
Västra regionens representant i NT-rådet
anna.lindhe@vgregion.se

Jan Carlström
ordförande Läkemedelskommittén

Jan Kilhamn
Läkemedelschef
vice ordförande Läkemedelskommittén

Nyhetsbrevet distribueras elektroniskt till:

- Sjukhusförvaltningarnas representanter i Regionala läkemedelsgruppen - för vidaredistribution till berörda verksamheter
- Terapigrupp Neurologi
- Sektorsrådet Neruositvård
- Nyhetsbrevet finns även på www.vgregion.se/lakemedel/nyhetsbrev