

Dokumentet fastställt av Läkemedelsrådet 2021-02-25

Riktlinjen är senast uppdaterad 2021-03-31

Riktlinjen är giltig t o m 2022-02-25

Regional riktlinje med avseende på att melatonin licensläkemedel avregistreras – hantering i Region Skåne

Sammanfattande kommentarer och rekommendation

Tablett Melatonin AGB Apoteksgruppen i Borrby nr1 AB har tidigare tillhandahållits som lagerberedning via rikslicens och ingått i förmånen.

Sedan 1 mars 2021 har Melatonin AGB Pharma tillhandahållits som registrerat läkemedel. Indikationerna är insomni hos barn och ungdomar 6–17 år med ADHD där sömnhygienåtgärder har varit otillräckliga, samt korttidsbehandling av jetlag hos vuxna.

Företaget som marknadsför Melatonin AGB Pharma har enbart ansökt om att läkemedlet ska subventioneras för patientgruppen barn och ungdomar 6 till 17 år med ADHD och sömnproblem där andra åtgärder för att förbättra sömnen varit otillräckliga. Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket (TLV) har beviljat subvention för denna grupp.

Tablett Melatonin AGB Apoteksgruppen i Borrby nr1 AB kommer att avregistreras först den 23 maj 2021. Lagret är dock begränsat, i slutet av mars 2021 finns endast styrkorna 0,5 mg och 1 mg kvar.

Vad innebär detta praktiskt?

- Patienterna kommer att behöva ha ett nytt recept från förskrivande läkare för fortsatt behandling på det godkända läkemedlet.
- Patienter som är äldre än 17 år kommer själva att få bekosta läkemedlet.

Författare

Attila Fazekas, LAG läkemedel, psykiatri