

Umeå, 2025-09-04

Kompletterande information till indragning av Bupivakain-Sufentanil APL

Bästa/e farmaceut och sjukvårdspersonal,

Apotek Produktion & Laboratorier önskar med detta brev ge kompletterande information till bilagd indragningsskrivelse för Bupivakain-sufentanil APL DEV-29497-2. Informationen berör följande Bupivakain-sufentanil APL (för specifik batch, se indragningsskrivelsen):

Produkt	Styrka	Förpackningsstorlek	Varunummer
328607 Bupivakain-Sufentanil APL	1mg/ml + 1mikrog/ml	100 ml	328607

Apotek Produktion & Laboratorier har i samråd med Läkemedelsverket beslutat att genomföra en indragning av Bupivakain-Sufentanil APL från försäljningsställen (apotek/ sjukvården). Orsaken är information från leverantören av CADD kassetten om brister i materialet som kan orsaka läckage som till följd kan leda till underdosering, luftembolisering och att produktens sterilitet inte kan garanteras. Förskrivare/behandlande läkare ansvarar för bedömning av patientens fortsatta behandling med alternativa produkter. Vänligen följ instruktionerna i indragningsskrivelsen och notera att returnerade läkemedel kommer att krediteras.

Om indragningen orsakar en restnotering

Denna indragning innebär att en bristsituation kan komma att uppstå av Bupivakain-Sufentanil APL. Under perioden då indragen produkt är restnoterad ombeds apotekspersonal att ha dialog med förskrivande läkare för alternativ medicinering. Vi uppskattar nästkommande leverans till i slutet av september 2025.

Vi ber er att vänligen uppmärksamma att denna indragning enbart omfattar specifika batcher av ovanstående produkt(er). Andra batcher utöver indragningsskrivelsen berörs *inte* av denna indragning.

Batchen/batcherna är inte serialiserade.

Om ni har frågor, vänligen kontakta Apotek Produktion & Laboratorier, tel nr: 010-447 97 00 eller e-mail kundservice@apl.se

Vänliga hälsningar

Apotek Produktion & Laboratorier AB