

Tiedote terveydenhuollon ammattilaisille

Toukokuu 2026

Klotriptyl mite 12,5/5 mg –valmiste poistuu

Hyvä terveydenhuollon ammattilainen

Haluamme muistuttaa lokakuussa 2025 annetusta tiedotteestamme, joka koski Klotriptyl Mite 12,5/5 mg -valmisteen poistumista tuotevalikoimastamme tuotannollisista syistä johtuen.

Arvioimme, että valmiste loppuu tukkuliikkeestä syyskuussa 2026. Valmiste poistuu myynnistä 1.10.2026 alkaen.

Klotriptyl Mite -valmisteen hyväksytyt indikaatio on lievät depressiotilat ja niihin liittyvä unettomuus. Koska muita myyntiluvallisia amitriptyliinin ja klooridiatsepoksidin yhdistelmävalmisteita ei ole tällä hetkellä saatavilla Suomessa, täytyy Klotriptyl Mite -valmistetta käyttävien potilaiden lääkitys arvioida ja muuttaa hoitavan lääkärin toimesta.

Pahoittelemme lopetuksesta aiheutuvaa vaivaa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta Fimeaan:

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

tai myyntiluvan haltijalle:
Orion Oyj Orion Pharma, puh 010 439 8250
pharmacovigilance@orionpharma.com

Lisätietoja

Puhelin: 010 439 8250 (arkisin 9-17)

Lääketieteellinen osasto:
medical.questions@orionpharma.com

Orion Oyj Orion Pharma

Jakelu: Yleislääkärit, työterveyslääkärit, psykiatrit, neurologit, geriatrit, sisätautilääkärit