



# Information om restnoterade läkemedel

Sortimentsrådet läkemedel informerar

Varje vårdverksamhet måste ta ställning till vilket eventuellt  
behandlingsalternativ/licensalternativ som passar sin respektive verksamhet och/eller situation.

## Uppdaterad

Publicerad 2021-09-17

Läkemedel Hyoscyamin, (**Egazil**), 0,2 mg, depottablett, alla förpackningsstorlekar

Orsak Restnoterad av okänd anledning.

Förväntas tillgänglig Restnotering pågår. Preliminärt åter från 2022-01-31. För aktuell prognos, se "Visa tillgänglig information från Läkemedelsverket" i [fass.se](https://fass.se).

**Vid recept:** Läkemedel kan finnas på lager hos öppenvårdsapoteken, för aktuella lagersaldon se Fass.se för respektive läkemedel och styrka.

### För patienter med dosdispenserade läkemedel

Apoteket AB som är den upphandlade leverantören av dosdispenserade läkemedel kontaktar alla berörda förskrivare kring behovet att ändra förskrivningen.

## Behandlingsalternativ

Inga generiska läkemedel är tillgängliga.  
Behandlingsalternativ vid gallvägsdyskinesi saknas.  
För behandlingsalternativ vid colon irritabile se REK-listan och bakgrundsdokumentationen från Läkemedelskommitténs expertgrupp för Mage-tarm ([Laxermedel, medel mot förstoppning, läkemedelsrekommendation](#)).

## Licensalternativ

Apoteket AB rekommenderar följande alternativ:

- Egazil 0,2 mg, depottablett, 100 st, Varunr: 843071, MAH: EVOLAN PHARMA AB Norge, Pris: 249 kr, Ledtid: 14 dagar

Respektive enhet behöver ta ställning till om behov av licensläkemedel är ett alternativ och motivera kliniklicens.

**Vid recept:** För förskrivning av licensläkemedel krävs licensansökan för enskild patient. Ta kontakt med respektive apotek för aktuell information tillgängliga licensalternativ och leveranstider.

För mer information om licensläkemedel och godkända regionövergripande generella licenser, se [Läkemedelsportalens sida om Licensläkemedel](#)

<b>Mer information och kontaktuppgifter</b>	Se <a href="#">Läkemedelsportalens sida om restnoterade läkemedel</a>
<b>Källa</b>	Läkemedelsverket, 2021-09-03