

Anaphylaxie-Behandlung Erstes Adrenalin-Nasenspray in Deutschland verfügbar

EURneffy® 2 mg Nasenspray ist ein adrenalinhaltiges Nasenspray zur Notfallbehandlung bei allergischen Reaktionen (Anaphylaxie). Es wurde kürzlich von der Europäischen Kommission (EK) zugelassen und deutsche Anforderungen wurden mit dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) abgestimmt. Die Markteinführung in Deutschland für Erwachsene und Kinder (≥ 30 kg) mit lebensbedrohlichen allergischen Reaktionen bietet erstmals ein adrenalinhaltiges Nasenspray zur rechtzeitigen Notfalltherapie bei Anaphylaxie. EURneffy® verfügt in der EU über eine Zulassung zur Notfallbehandlung allergischer Reaktionen durch Insektenstiche/-bisse, Lebensmittel, Medikamente und andere Allergene sowie idiopathische oder belastungsinduzierte Anaphylaxie¹.

EURneffy® stellt einen bahnbrechenden Fortschritt dar, der das Leben von Menschen mit schweren Allergien nachhaltig verändern kann. Es kombiniert den bekannten Wirkstoff Adrenalin mit geeigneten Adjuvanzen und wird über eine kompakte, nichtinvasive Nasal-Applikation verabreicht. Dieses neu entwickelte Adrenalin-Nasenspray erzielt klinisch-pharmakologische Ergebnisse, die mit denen von Adrenalin-Autoinjektoren (AAI) vergleichbar sind. Klinische Daten zeigen, dass EURneffy® nasal gut resorbiert und rasch im Körpergewebe verteilt wird. Damit bietet es eine wirksame, praktische und anwenderfreundliche Alternative für Personen mit Anaphylaxie-Risiko. Bei der Aktivierung gibt das EURneffy®-Nasenspray eine vollständige Einzeldosis Adrenalin ab – ohne erforderliche Vorbereitung des Sprays oder komplexe Anwendungsschritte. Es verfügt über eine Haltbarkeit von 30 Monaten ab Herstellung und erfordert keine besonderen Lagerbedingungen¹.

Literatur auf Anfrage.

Quelle: ALK-Abelló Arzneimittel GmbH.