

Nasale Anaphylaxie-Notfallbehandlung bei Kindern

Hamburg. Kürzlich wurde bekannt gegeben, dass die Europäische Kommission (EK) EURneffy® 1 mg in der Europäischen Union (EU) zugelassen hat. EURneffy® 1 mg ist ein adrenalinhaltiges Nasenspray zur Notfallbehandlung allergischer Reaktionen (Anaphylaxie) infolge von Insektenstichen/-bissen, Lebensmitteln, Medikamenten und anderen Allergenen sowie bei idiopathischer oder belastungsinduzierter Anaphylaxie bei Kindern mit einem Körpergewicht von 15–30 kg.

Mit der Zulassung folgt die EK der wissenschaftlichen Empfehlung des Ausschusses für Humanarzneimittel (»Committee for Medicinal Products« [CHMP]) der Europäischen Arzneimittel-Agentur (EMA). Diese basierte auf klinischen Daten und unterstützte die Erweiterung der im August 2024 von der EK erteilten Zulassung von EURneffy® 2 mg zur Ana-

phylaxie-Notfallbehandlung bei Erwachsenen und Kindern ab einem Körpergewicht von 30 kg.

Die erweiterte Zulassung bedeutet nun, dass mehr Menschen mit schweren Allergien, darunter Kinder mit einem Körpergewicht von 15–30 kg, für eine Behandlung mit dem einzigen nicht-invasiven auf Adrenalin basierenden Produkt in der EU in Frage kommen.

Das Nasenspray ermöglicht eine rasche Resorption des Adrenalins innerhalb weniger Minuten nach Verabreichung und verfügt über ein etabliertes Sicherheitsprofil.

Weitere Informationen:

ALK-Abelló Arzneimittel GmbH
Friesenweg 38, 22763 Hamburg