



Information til sundhedspersonale

Udsendt til følgende lægefaglige specialer:

Almen medicin

Kardiologi

2. september 2026
Sagsnr. 2026083683
T +45 44 88 95 95
E dkma@dkma.dk

Risiko for fejlbehandling ved Coversyl Novum 5 mg

Lægemiddelstyrelsen er blevet informeret om en fejl, der medfører risiko for forkerte tabletter i enkelte pakninger af Coversyl Novum 5 mg tabletter 90 stk. Vi ønsker med dette brev at gøre læger inden for relevante specialer og andet sundhedspersonale opmærksomme på fejlen.

Kort opsummering:

- **Det kan ikke udelukkes at enkelte pakninger af Coversyl Novum 5 mg tabletter (perindopril) 90 stk. (3x30 stk.) indeholder forkerte tabletter**
- **De forkerte tabletter kan være to forskellige kombinationsprodukter, hhv. 10+10 mg bisoprolol og perindopril (aflange tabletter) eller 10+5 mg bisoprolol og perindopril (runde tabletter)**
- **Coversyl Novum, 5 mg tabletter er grønne. Fejlen ses ved, at enkelte beholdere i stedet indeholder rødlige tabletter**
- **To batches af Coversyl Novum 5 mg tabletter er tilbagekaldt ud fra et forsigtighedsprincip af leverandøren, Servier Danmark**
- **Patienter, der har indløst en recept på Coversyl Novum 5 mg 90 stk. i perioden december 2025 til nu har modtaget information om fejlen via digital post**
- **Patienter bedes tjekke om deres pakninger er berørt af fejlen**
- **Patienter, der allerede har indtaget de forkerte tabletter bedes hurtigst muligt kontakte egen læge eller alternativt vagtlæge, hvis det er uden for lægens almindelige åbningstid**

Der er risiko for, at enkelte pakninger af Coversyl Novum 5 mg tabletter 90 stk. (3x30 stk.) indeholder et lægemiddel, der ikke er godkendt i Danmark, men som er et kombinationsprodukt med indhold af bisoprolol og perindopril. Der er risiko for to forskellige styrker af produktet, hhv. 10+10 mg og 10+5 mg bisoprolol og perindopril.

Leverandøren Servier Danmark A/S har derfor tilbagekaldt to batches af Coversyl Novum 5 mg tabletter, 90 stk. fra grossister, apoteker, sygehusapoteker og sygehusafdelinger ud fra et forsigtighedsprincip. Patienter, der kan have købt det fejlbehæftede produkt er blevet kontaktet via digital post med information om at kontrollere, om de har fejlbehæftede pakninger. Patientbrevet er vedhæftet.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S
Danmark
T +45 44 88 95 95
E dkma@dkma.dk
LMST.DK

Følgende batches er tilbagekaldt:

LOT (batch)	EXP (udløbsdato)
A501091	07/2027
A600041	10/2028

Coversyl Novum 5 mg tabletter er grønne, mens de forkerte tabletter er rødlige. I tilfælde af fejlbehæftede pakninger vil samtlige tabletter i beholderen være forkerte (30 stk.). Alle beholdere i pakninger fra de berørte LOT skal tjekkes.

Patienter, der allerede har indtaget de forkerte tabletter er blevet bedt om hurtigst muligt at kontakte egen læge eller alternativt vagtlæge, hvis det er uden for lægens almindelige åbningstid.

Indberetning af formodede bivirkninger

Læger og andre sundhedspersoner opfordres til at indberette formodede bivirkninger hos patienter, der behandles med eller er behandlet med Coversyl Novum 5 mg til Lægemiddelstyrelsen via en e-blanket på styrelsens hjemmeside www.melderbivirkning.dk.

Hvis du har spørgsmål til indberetning af formodede bivirkninger, kan du kontakte Lægemiddelstyrelsen via:

Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
E-mail: dkma@dkma.dk
Tlf: +45 44 88 95 95

Venlig hilsen
Lægemiddelstyrelsen