



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET DIRECTOR GENERAL

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc 819, Sector 3, București

E-mail: director.general@casan.ro 0372 309274, Fax 0372 309288

Attn. Director General

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate

RATA DE RENDELUI DE LA 100% PENTRU

26/10/

În atenția,

Doamnei/Domnului Președinte - Director General

Zilei 19.11.2015

Mf

TITIK

În conformitate cu adresa M.S. nr. 34904/E/06.11.2015, înregistrată la C.N.A.S. ~ DMS cu nr. 3929/10.11.2015 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Europeană a Medicamentului (EMA), Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) pentru informarea corpului medical referitor la medicamentul **Thalidomide Celgene** și anume: reducerea dozei de talidomida la începerea tratamentului, la pacienții cu varsta peste 75 de ani, în cazul administrării în asociere cu melfalan.

Vă rugăm să luați măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „**Talidomida (Thalidomide Celgene)**”: reducerea dozei de talidomida la începerea tratamentului, la pacienții cu varsta peste 75 de ani, în cazul administrării cu melfalan.

KNIP

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

DIRECTOR GENERAL

Radu TIBICHÍ

Noiembrie 2015

Talidomidă (Thalidomide Celgene): reducerea dozei de talidomidă la începerea tratamentului, la pacienții cu vârstă peste 75 de ani, în cazul administrației în asociere cu melfalan

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Celgene, dorește să vă aducă la cunoștință o nouă recomandare importantă privind reducerea dozei inițiale de talidomidă la administrația în asociere cu melfalan și prednison (MPT), la pacienții cu vârstă > 75 de ani cu mielom multiplu nefratat.

Rezumat

- *În prezent, la pacienții cu vârstă > 75 de ani se recomandă o doză inițială redusă de talidomidă, respectiv 100 mg pe zi.*
- *La pacienții cu vârstă > 75 de ani, trebuie utilizată o doză inițială redusă de melfalan în cazul administrației în asociere cu talidomidă.*
- *Profilul general al reacțiilor adverse raportate la pacienții cu vârstă > 75 de ani tratați cu talidomidă 100 mg, o dată pe zi, a fost similar cu profilul reacțiilor adverse observate la pacienții cu vârstă ≤ 75 de ani tratați cu talidomidă 200 mg, o dată pe zi. Cu toate acestea, la pacienții cu vârstă > 75 de ani, există posibilitatea riscului de apariție cu frecvență mai mare a reacțiilor adverse grave.*

Informatii suplimentare referitoare la noua recomandare privind doza și la problema de siguranță

Medicamentul Thalidomide Celgene, 50 mg capsule este autorizat în Uniunea Europeană pentru utilizare în asociere cu melfalan și prednison, ca tratament de primă linie la pacienții cu mielom multiplu nefratat, cu vârstă ≥ 65 de ani sau care nu sunt eligibili pentru chimioterapie cu doze mari.

Nouile recomandări privind ajustarea dozei în funcție de vârstă se bazează pe rezultatele unui studiu de fază 3 sponsorizat de compania Celgene (CC-5013-MM-026) și sunt susținute de un studiu dezfațurat de Intergrupul Francophone du Myélome (Studiu IFM 01/01st).

O analiză a rezultatelor cu privire la siguranță din cadrul Studiului CC-2013-MM-020, efectuată în cadrul monitorizării regulate a siguranței, a indicat că frecvența generală de apariție a reacțiilor adverse grave și a reacțiilor adverse de grad 5 este mai mare la pacienții mai vîrstnici (> 75 de ani) comparativ cu pacienții cu vîrstă ≤ 75 de ani (36,5% față de 46,5%, respectiv, 10,3% față de 5,3%). Cu toate acestea, între grupele de vîrstă (≤ 75 de ani și > 75 de ani) nu s-au observat diferențe clinice semnificative sau tendințe neobișnuite în ceea ce privește apariția reacțiilor adverse grave specifice și nici diferențe notabile privind cauzele primare de deces. În general, schema de administrare a dozelor din MPR ajustată în funcție de vîrstă a fost bine tolerată la grupa de vîrstă > 75 de ani.

Pe scurt, profilul reacțiilor adverse raportate la pacienții cu vîrstă > 75 de ani tratați cu talidomidă 100 mg, o dată pe zi, a fost similar cu profilul reacțiilor adverse observate la pacienții cu vîrstă ≤ 75 de ani tratați cu talidomidă 200 mg, o dată pe zi. Cu toate acestea, la pacienții cu vîrstă > 75 de ani poate exista riscul unei frecvențe mai mari de apariție a reacțiilor adverse grave.

Trebue menționat faptul că, în cadrul studiului CC-2013-MM-020, doza de inițiere a tratamentului pentru melfalan a fost situată între 0,1 și 0,2 mg/kg pe zi, în funcție de rezerva de măduvă ososă, cu o reducere implementară de 50% a dozei în caz de insuficiență renală moderată (clearance-ul creatininei: < 50 ml/minut) sau insuficiență renală severă (clearance-ul creatininei: < 30 ml/minut) care ar putea avută în vedere la tratamentul pacienților cu vîrstă > 75 de ani.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Thalidomide Celgene, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul "Fișei pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente" disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), la secția Raportarea de utilizare/Raportarea de reacție adversă, unită centrală.

Centrul Național de Farmacovigilență
Str. Aviator Sânătescu nr. 48, Sector 1,
011478 - București, România
fax: +4 021 316 34 97
tel: +4 0757 117 259
e-mail: adr@anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a demaratorului autorizației de punere pe piață, în următoarele date de contact:

Genesis Pharma S.A. Reprezentanță România
Calea 13 Septembrie nr.90
Trenson 1, Et.4, Sector 5
București, România
Tel. +4 021 403 40 75
Fax. +4 021 403 40 75

Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a definitorului de autorizație de punere pe piață

Dacă aveți întrebări sau dorîți informații suplimentare, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a companiei Celgene la adresa:

Genesis Pharma S.A. Reprezentanță România

Calea 13 Septembrie nr.90

Trenson 1, Et.4, Sector 5

București, România

Tel/Fax: +4 021 403 40 75

II Studiu MM-020 – Un studiu deschis de către 3 multicentrice, randomizat, cu 1 grup, pentru determinarea eficacității și siguranței lenalidomidei în asociere cu doze mici de dexametazonă, în condițiile administrării până la progresia boli sau timp de 18 cicluri cu durata de patru săptămâni, comparativ cu asocierea de melifalan, prednisolon și thalidomidă administrată timp de 12 cicluri cu durată de șase săptămâni la subiecții cu MM nou diagnosticat cu varsta ≥ 65 de ani sau care nu sunt candidați pentru un transplant de celule steme.

II Studiu IFM 01/01 – Compararea așezării de melifalan cu prednisolon (MP) față de așezarea MP cu lenalidomida în tratamentul pacienților fără vîrstnici (> 75 de ani) non diagnosticati cu nifelom multiplu