



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET DIRECTOR GENERAL
 Calea Chităreștilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
 E-mail: director.general@casan.ro 0372 309274; Fax 0372 309288

-SG/44/14.01.2016

-MS/150/116

7/1

882
14.01.2016

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate

În atenția,

Doamnel/Domnului Președinte - Director General

În conformitate cu adresa M.S. nr. 37853E/24.12.2015, înregistrată la C.N.A.S. – DMS cu nr. 10/04.01.2016 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 privind schimbarea importantă în informațiile de prescriere a medicamentului *Tarceva* (erlotinib).

Vă rugăm să luati măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casel de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „*Tarceva* (erlotinib): Indicația pentru tratamentul de întreținere după prima linie de tratament chimioterapeutic este valabilă doar pentru pacienții cu neoplasm care prezintă mutații ale EGFR”.

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

DIRECTOR GENERAL

Radu TIBICHI



Januarie 2016

Tarceva (erlotinib): Indicația pentru tratamentul de întreținere după prima linie de tratament chimioterapic este valabilă doar pentru pacienții cu neoplasm care prezintă mutații activatoare ale EGFR

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

Ianuarie 2016

Tarceva (erlotinib): Indicația pentru tratamentul de întreținere după prima linie de tratament chimioterapic este valabilă doar pentru pacienții cu neoplasm care prezintă mutații activatoare ale EGFR

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania farmaceutică F. Hoffmann-La Roche Ltd. (denumită în continuare Roche), prin reprezentanța sa locală Roche România S.R.L., dorește să vă informeze cu privire la o schimbare importantă în informațiile de prescriere a medicamentului Tarceva (erlotinib).

Rezumat

- Tarceva nu mai este indicat pentru tratamentul de întreținere de primă linie la pacienții fără mutație activatoare a receptorului factorului de creștere epidermică (EGFR), pe baza datelor din studiul IUNO. Acest studiu a condus la concluzia că nu mai este considerat favorabil raportul beneficiu/risc al medicamentului Tarceva pentru tratamentul de întreținere al pacienților cu neoplasm bronho-pulmonar altul decât cel cu celule mici (NSCLC) local avansat sau metastazat, după 4 cicluri de tratament chimioterapic standard de primă linie cu săruri de platină, ale căror tumori nu au prezentat mutații activatoare ale EGFR.
- Indicația a fost revizuită după cum urmează: "*De asemenea, Tarceva este indicat ca tratament de întreținere la pacienții cu NSCLC local avansat sau metastazat, cu mutații activatoare ale EGFR și boală stabilă, după tratamentul chimioterapic de primă linie.*"
- Aceste informații sunt trimise de comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului.

Informații suplimentare

Studiul IUNO este un studiu clinic de fază III, randomizat, dublu orb, controlat placebo, în care Tarceva a fost administrat ca tratament de întreținere după prima linie de tratament față de inițierea medicamentului Tarceva în momentul progresiei bolii, la pacienții cu NSCLC avansat, ale căror tumorii nu au prezentat o mutație activatoare a EGFR (delecție la nivelul exonului 19 sau mutația exonului 21 L858R) și care nu au prezentat progresia bolii după administrarea a 4 cicluri de chimioterapie pe bază de săruri de platini. Pacienții au fost randomizați pentru a primi Tarceva ca tratament de întreținere sau placebo ca întreținere, urmat de chimioterapie/csa mai buna îngrijire de susținere, respectiv Tarceva administrat în momentul progresiei bolii.

Rata de supraviețuire generală (SG) nu a fost superioară la pacienții randomizați care au primit Tarceva ca tratament de întreținere, urmat de chimioterapie în momentul progresiei bolii, comparativ cu pacienții randomizați care au primit placebo ca întreținere și apoi Tarceva în momentul progresiei bolii ($RR=1,02$, $\text{IL 95\%}=0,85-1,22$, $p=0,82$). În fază de întreținere, pacienții care au primit tratament cu Tarceva nu au avut, de asemenea, un indice de supraviețuire fără progresia bolii (SFP) superior, comparativ cu pacienții care au primit placebo ($RR=0,94$, $\text{IL 95\%}=0,80-1,11$, $p=0,48$).

Pe baza rezultatelor observate în studiul IUNO, utilizarea Tarceva nu mai este recomandată pentru tratamentul de întreținere la pacienții fără o mutație activatoare a EGFR. Prin urmare, indicația de tratament de întreținere după prima linie din secțiunea 4.1 Indicație terapeutică – Neoplasm bronho-pulmonar altul decât cel cu celule mici (NSCLC) al rezumatului caracteristicilor produsului a fost revizuită după cum se indică în rezumatul de mai sus.

Modificat din:

"De asemenea, Tarceva este indicat ca monoterapie pentru tratamentul de întreținere la pacienții cu NSCLC local avansat sau metastazat, cu boala stabilită după 4 cicluri de tratament chimioterapie standard de primă linie cu săruri de platini."

Modificat în:

"De asemenea, Tarceva este indicat ca tratament de întreținere la pacienții cu NSCLC local avansat sau metastazat, cu mutații activatoare ale EGFR și cu boala stabilită, după tratamentul chimioterapic de primă linie."

Informații despre produs pentru medicamentul Tarceva au fost actualizate pentru a pune în aplicare această modificare.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Tarceva (erlotinib), 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", disponibilă pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), în secțiunea

Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă, trimisă către:

Centrul Național de Farmacovigilență
 Str. Aviator Săndescu 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 deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 Piața Presei Libere, Nr. 3-5
 Clădirea City Gate – Turnul de Sud
 Departamentul Medical, etaj 6, Sector 1
 013702 - București, România
 Recepție: +4021 206 47 01/02/03
 Fax: +4037 200 32 90
 e-mail: romania.drug_safety@roche.com

Coordonatele de contact ale reprezentanței locale ale Deținătorului de autorizație de punere pe piață

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului Tarceva (erlotinib), vă rugăm să contactați Departamentul Medical al Companiei **ROCHE ROMÂNIA S.R.L.**:

Dr. Mihaela Dusciuc,
 Drug Safety Manager
ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 Piața Presei Libere, Nr. 3-5
 Clădirea City Gate – Turnul de Sud
 Departamentul Medical, etaj 6, Sector 1
 013702 - București, România
 Recepție: +4021 206 47 01/02/03
 Fax: +4037 200 32 90
 e-mail: romania.medinfo@roche.com

Cu stima,
 Dr. Marius Ursu
 Director Medical
 Roche România S.R.L.

Anexă: Rezumatul caracteristicilor produsului