

**Adempas 0,5 mg, 1 mg, 1,5 mg, 2 mg și 2,5 mg comprimate filmate
(riociguat):**

**O nouă contraindicație la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară
pneumopatiilor interstitionale idiopatice**

Stimulate Profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, companiile Bayer Pharma AG și Merck Sharp & Dohme, prin reprezentanțele lor din România, doresc să vă informeze cu privire la următoarele aspecte de siguranță referitoare la administrarea medicamentului Adempas:

Rezumat

- Pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatiilor interstitionale idiopatice nu trebuie tratați cu riociguat.
- Studiul RISE-IIP, care a evaluat eficacitatea și siguranța riociguatului la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatiilor interstitionale idiopatice simptomatice a fost oprit prematur. Riociguat nu este autorizat pentru această indicație.
- Rezultatele intermediare ale studiului RISE-IIP au evidențiat un risc crescut de mortalitate și reacții adverse grave în rândul subiecților cărora li s-a administrat riociguat, comparativ cu cei cărora li s-a administrat placebo. Datele disponibile nu indică un beneficiu semnificativ din punct de vedere clinic la acești pacienți.
- Dacă un pacient cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatiilor interstitionale idiopatice este tratat cu riociguat, administrarea medicamentului trebuie oprită, iar starea sa clinică trebuie monitorizată cu atenție.
- Profilul beneficiu-risc al medicamentului Adempas în indicațiile sale terapeutice autorizate rămâne pozitiv.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandările respective

Studiul RISE-IIP a fost un studiu randomizat, în regim dublu-orb, controlat cu placebo, multicentric, de fază II, care a investigat eficacitatea și siguranța riociguatului la pacienții cu hipertensiune pulmonară simptomatică asociată pneumonilor interstitionale idiopatice. Medicamentul riociguat nu este autorizat pentru tratamentul hipertensiunii pulmonare secundare pneumopatiilor interstitionale idiopatice. Recent, studiul RISE-IIP a fost oprit prematur, la recomandarea Comitetului de Monitorizare a Datelor. O evaluare a rezultatelor

Intermediare efectuată de Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) a ajuns la concluzia că raportul beneficiu-risc pentru riociguat la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatilor interstitiai idiopatici este negativ. Informațiile despre medicamentul Adempas (Rezumatul caracteristicilor produsului, destinat profesionistilor din domeniul sănătății, și Prospectul pentru pacienți) vor fi actualizate în vederea introducerii contraindicației de utilizare a riociguatului la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatilor interstitiai idiopatici.

Medicamentul Adempas este indicat la pacienții adulți cu hipertensiune pulmonară cronică tromboembolică inoperabilă sau persistentă/recurentă după un tratament chirurgical, de clasă funcțională II-III conform clasificării OMS, și la pacienții cu hipertensiune arterială pulmonară de clasă funcțională II-III, conform clasificării OMS.

În hipertensiunea pulmonară, studiile cu riociguat au fost în principal efectuate pe formele de hipertensiune pulmonară idiopatică sau ereditată, precum și cele asociate cu o boală de țesut conjunctiv. Utilizarea riociguat în alte forme de hipertensiune pulmonară nestudiate nu este recomandată.

Profilul beneficiu-risc al medicamentului Adempas în indicațiile sale terapeutice autorizate rămâne pozitiv.

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Este important să raportați apariția oricărora reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Adempas, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale 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 Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă, trimisă către:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale
Str. Aviator Sănătescu, Nr. 48,
Sector 1, 011478 - București,
România
Tel: + 4 0757 117 259
Fax: +40 213 163 497
E-mail: adr@anm.ro

Totodată, reacțiile adverse se pot raporta și către reprezentanța din România a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

SC Bayer SRL
Soț. Pipera, nr. 42, Sector 2, Nusco Tower , etajele 1, 16 și 17
020112 București, România
Tel: + 40 21 528 59 09
Mob: + 40 723 505 648
Fax: + 40 21 528 59 38
E-mail: pharmacovigilance_romania@bayer.com

▼ Aceast medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Aceast lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacții adverse suspectate.

Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a deținătorului de autorizație de punere pe piață:

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului Adempas în condiții de siguranță și eficacitate, vă rugăm să vă adresați companiei Bayer, în următoarele date de contact:

Departamentul medical - Bayer SRL
Sos. Pipera, nr. 42, Sector 2, Nusco Tower, etajele 1, 16 și 17
020112 - București, România
Tel: + 40 21 528 59 23/021 528 59 85/021 528 59 88
Fax: + 40 21 529 59 98
E-mail: medical-info-ro@bayer.com

Pentru informații legate de această comunicare, vă rugăm să vă adresați companiei MSD în următoarele date de contact:

Merck Sharp & Dohme România S.R.L.
Sos. București-Ploiești Nr. 1A,
Bucharest Business Park, Corp C1, Etaj 3,
Sector 1, 013681 București, România
Tel +4021 529 29 00
Fax +4021 318 52 36
e-mail: dpsc.romania@merck.com

Cu stimă,

Dr. Bogdan Pantelimon

Director Medical
Bayer SRL

Dr. Cosmin Tunea

Director Medical
MSD România SRL