

▼ Otezla (apremilast): noi informații importante privind ideeația suicidară și comportamentul suicidăr

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

Compania Celgene Europe Limited, de comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

**Rezumat**

- În cadrul studiilor clinice și experienței de după punerea pe piață, ideeația suicidară și comportamentul suicidăr au fost raportate (cu sau fără antecedente de depresie) mai puțin frecvent ( $\geq 1/1000$  și  $\leq 1/100$ ), în timp ce cazurile de suicid finalizat au fost raportate după punerea pe piață la pacienții care luau apremilast.
- Evaluați cu atenție raportul risc/beneficiu al tratamentului cu apremilast la pacienții cu antecedente de tulburări psihice sau la pacienții care iau medicamente cu potențial să cauzeze simptome psihice.
- Dacă pacienții prezintă simptome psihice noi sau care se agravează, ori dacă se observă apariția ideeației suicidare sau comportamentului suicidăr, se recomandă întreruperea tratamentului cu apremilast.
- Instruiți pacienții și persoanele care îi îngrijesc să își înștiințeze medicul prescriptor cu privire la orice modificări ale comportamentului sau dispoziției sau la orice semne de ideeație suicidară.

**Informații referitoare la problema de siguranță**

Medicamentul Otezla (apremilast), administrat ca monoterapie sau în asociere cu medicamente antireumatico-modificatoare ale bolii (MARMB), este indicat pentru tratamentul artrozelor psoriazice active (APs) la pacienții adulți care nu au avut un răspuns înadecvat sau nu prezintă intoleranță la o terapie anterioră cu MARMB. De asemenea, este indicat pentru tratamentul psoriazisului în plăci cronice, moderat până la sever, la pacienții adulți care nu au răspuns sau care prezintă contraindicații ori intoleranță la alte terapii sistemică, inclusiv ciclosporină, metotrexat sau psoralen și rază ultraviolete A (PUVA).

Dosări evenimentele legate de comportamentul suicid și depresia sunt mai frecvente la pacienții cu psorlazis și artrită psorlazică decât la populația generală, dovezile din studiile clinice și experiența de după punerea pe piață sugerează existența unei relații cauzale între ideea și comportamentul suicid și utilizarea apremilast. Această concluzie se bazează pe o revizuire aprofundată a acestel probleme.

În ceea ce privește ideea suicidară și comportamentul suicid:

- Din datele obținute după punerea pe piață până la 20 martie 2016, s-au raportat 65 de cazuri, distribuite după cum urmăreză: 5 cazuri de suicid finalizat, 4 tentativă de suicid, 50 de cazuri de ideea suicidară, 5 cazuri de depresie cu risc suicid și 1 caz de comportament suicid. În 32 din 65 de cazuri, pentru care sunt disponibile informații, pacienții au raportat ameliorări după întreruperea tratamentului. (De la lansare până la 20 martie 2016, aproximativ 105000 de pacienți au fost expuși la apremilast.)
- În cadrul studiilor clinice controlate, s-a observat un ușor dezechilibru al evenimentelor de ideea și comportament suicidăr la pacienții tratați cu apremilast, comparativ cu placebo.

În ceea ce privește depresia, au fost raportate după punerea pe piață o serie de cazuri ale acestei reacții adverse la medicament, o parte dintre acestea fiind grave. În cadrul studiilor clinice, s-a identificat undezechilibru între cazurile de depresie la pacienții tratați cu apremilast, comparativ cu placebo.

Pe baza datelor de mai sus, se recomandă ca riscurile și beneficiile inițierii sau continuării tratamentului cu apremilast să fie evaluate cu atenție la pacienții cu simptome psihice anterioare sau curente, ori la cel care utilizează sau intenționează să utilizeze tratament concomitant cu alte medicamente care pot cauza reacții adverse psihice. În plus, se recomandă întreruperea tratamentului cu apremilast la pacienții care prezintă simptome psihice noi sau care se agravează, ori dacă este identificată ideea suicidă sau tentativa de suicid.

Informațiile despre produs (RCP și prospect) pentru medicamentul Otezla vor fi actualizate pentru a adăuga un avertisment cu privire la depresie, comportamentul suicid și ideea suicidă.

#### *Apel la raportarea reacțiilor adverse*

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Otezla, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anmf.ro](http://www.anmf.ro)), în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul „Flșoi pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente”, disponibilă pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale la secțiunea Raportează o reacție adversă, trimisă către:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale  
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, Sector 1,

011478 Bucureşti, România  
fax: +4 021 316 34 97  
tel: + 4 021 317 11 02  
tel: + 4 0757 117 259  
e-mail: [acr@anm.ro](mailto:acr@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:

**Genesis Pharma S.A. Reprezentanța România**  
Calea 13 Septembrie Nr.90  
Tronson 1, Et.4, Sector 5  
Bucureşti, România  
Tel. +4021 4034074  
Fax. +4021 4034075,

▼ Aceast medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță.

***Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a Deținătorului autorizației de punere pe piață***

Dacă aveți întrebări suplimentare sau aveți nevoie de informații suplimentare, vă rugăm să contactați reprezentantul Celgene la:

**Genesis Pharma S.A. Reprezentanța România**  
Calea 13 Septembrie Nr.90  
Tronson 1, Et.4, Sector 5  
Bucureşti, România  
Tel. 0040214034074  
Fax. 0040214034075