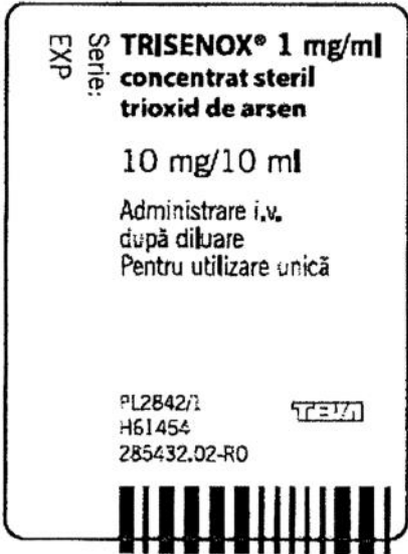
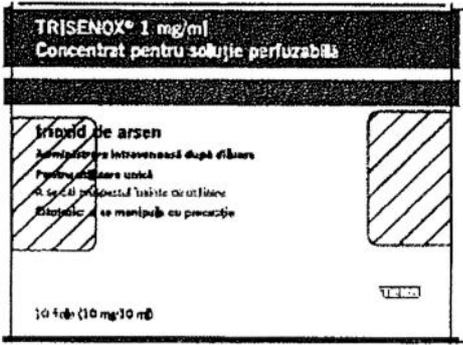




	<b>TRISENOX</b> 1 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă, disponibil în prezent	<b>TRISENOX 2 mg/ml</b> , concentrat pentru soluție perfuzabilă, disponibil în viitor
Concentrație	1 mg/ml	2 mg/ml
Unitate de ambalare	Fiolă de 10 ml	Flacon de 6 ml
Trioxid de arsen per recipient	10 mg	12 mg
Eticheta recipientului primar	 <p>EXP Serie: <b>TRISENOX® 1 mg/ml</b> <b>concentrat steril</b> <b>trioxid de arsen</b>  10 mg/10 ml  Administrație i.v. după diluare Pentru utilizare unică</p> <p>PL2842/1 H61454 285432.02-RO</p> <p>TEVA</p>	 <p>Scad. Lotto: Nuova concentrazione <b>Trisenox® 2 mg/mL</b> concentrato sterile <b>triossido di arsenico</b> Uso e.v. dopo diluizione</p> <p>1308ET0819-01 318905.01.17 155359270 C750</p> <p>12 mg/6 ml Citotossico Solo monouso</p> <p>CONCENTRAZIONE NUOVA <b>TRISENOX 2 mg/ml</b> concentrat steril trioxid de arsen administrație i.v. după diluare</p> <p>68797_s3 Citotoxic Pentru utilizare unică</p> <p>Lot EXP</p>
Partea frontală a cutiei de carton	 <p><b>TRISENOX® 1 mg/ml</b> Concentrat pentru soluție perfuzabilă</p> <p>trioxid de arsen Administrație intravenoasă după diluare Pentru utilizare unică A se citi prospectul înainte de utilizare Citotoxic - se manipulează cu precauție</p> <p>10 fiolă (10 mg/10 ml)</p> <p>TEVA</p>	 <p>Nuova concentrazione <b>Trisenox® 2 mg/mL</b> concentrato per soluzione per infusione <b>triossido di arsenico</b> Citotossico: maneggiare con cautela Uso endovenoso dopo diluizione (10.0 mg/ml)</p> <p>12 mg/6 ml teva</p> <p>CONCENTRAZIONE NUOVA <b>TRISENOX 2 mg/ml</b> concentrat steril trioxid de arsen administrație i.v. după diluare</p> <p>68797_s3 Citotoxic Pentru utilizare unică</p> <p>Lot EXP</p>
Reconstituire	Ambele pot fi diluate cu 100 până la 250 ml soluție injectabilă de glucoză 50 mg/ml (5%) sau soluție injectabilă de clorură de sodiu 9 mg/ml (0,9%)	

**Observație:**

Produsul Trisenox 2 mg/ml va fi disponibil inițial având ambalajul inscripționat în limba italiană, urmând ca ulterior, produsul Trisenox 2 mg/ml să fie disponibil cu ambalajul inscripționat în limba română.

**Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță**

TRISENOX este indicat pentru inducerea remisiunii și consolidare la pacienții adulți care prezintă:

- leucemie acută promielocitară (LAP) cu risc scăzut până la intermediar, nou diagnosticată (număr de leucocite  $\leq 10 \times 10^3 / \mu\text{l}$ ) în asociere cu acidul all-trans-retinoic (AATR)
- leucemie acută promielocitară (LAP) recurentă/refractară (tratamentul anterior trebuie să fi inclus un retinoid și chimioterapie) caracterizată prin prezența translocației t(15;17) și / sau prezența genei leucemiei promielocitare/receptorului-alfa al acidului retinoic (LPM/RAR-alfa).

Erorile de dozare a medicamentului care rezultă din modificarea concentrației medicamentului disponibil pe piață și confuzia celor două forme de prezentare ale produsului pot duce la următoarele consecințe:

- **Risc de supradozaj:** potențarea unuia sau a tuturor riscurilor cunoscute asociate cu TRISENOX, care poate duce la un **rezultat potențial letal** în următoarele evenimente:
  - Hemoragii abundente datorate trombocitopeniei;
  - Infecții severe, sepsis și șoc septic din cauza leucopeniei severe;
  - Stop cardiac brusc din cauza prelungirii intervalului QTc;
  - Sindromul de diferențiere a leucemiei acute promielocitare (LAP );
  - Sângerări intracraniene sau infarct miocardic ischemic din cauza hiperleucocitozei;
  - Potențială leziune renală acută sau insuficiență renală din cauza toxicității renale crescute;
  - Insuficiență hepatică potențială din cauza valorilor crescute ale transaminazelor hepatice, bilirubinei și gama-glutamilttransferazei din sânge.

Vă rugăm să citiți secțiunea 4.9 „Supradozaj” din rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) pentru a afla cum să gestionați supradozajul.

- **Risc de subdozaj:** răspuns insuficient la tratament care duce la **posibilitatea rezistenței tumorii la chimioterapie cu răspuns clinic redus.**

***Apel la raportarea de reacții adverse***

Este important să raportați orice reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului TRISENOX către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând sistemul electronic de raportare/formularul de raportare disponibil pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), la secțiunea Raportează o reacție adversă.

**Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România**

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478-RO

Tel: +4 021 317 11 10

Fax: +4 021 316 34 97

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

Raportare online la adresa: <https://adr.anm.ro/>

[www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață (DAPP), Teva Pharmaceuticals S.R.L., la următoarele date de contact:

**Teva Pharmaceuticals S.R.L.**

Calea 13 Septembrie nr. 90, etaj 9, Sector 5, București, România.

Tel: +4021.230.65.24

Fax: +4021. 230.65.23

E-mail: [safety.romania@teva-romania.ro](mailto:safety.romania@teva-romania.ro)

Alina Gabriela Nuta

Departamentul de Farmacovigilență Teva Pharmaceuticals S.R.L.