



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc 519, Sector 3, București
E-mail: cabinet.președinte@casanet.ro. Tel. 0372309270, Fax 0372309231

P/Ref/.../9.09.2014	CASA DE ASIGURARE DE SĂNĂTATE	
	A JUDEȚULUI BUCUREȘTI	
Nr. INTRARE	22.09.2014	
IESIRE	Medicat	
Ziua de sănătate	Luna	An
22	09	2014
Doamnelor Domnului Președinte - Director General		

În atenția,
În atenția,
Doamnelor Domnului Președinte - Director General

J. I. H. A.

22.09.2014.
Medicat
ARO - Argo farm

SITE
CTM
CFM

)
In conformitate cu adresa M.S. nr. 3130/E/28.08.2014, înregistrată la C.N.A.S. – cu
nr. P7193/01.09.2014 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 cu privire la noi
recomandări pentru reducerea riscurilor cardiace asociate cu administrarea
medicamentului Oropiperidol.

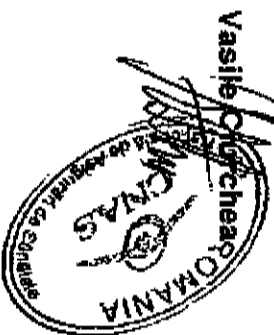
Vă rugăm să luati măsură de informare a furnizorilor de servicii medicale prin
afișarea pe pagini electronice a caselor de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a
documentului „Oropoperidol 10mg., comprimate orodispersabile (domperidona); noi
recomandări pentru reducerea riscurilor cardiaice.”

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

PRESEDINTE

Vasile Popescu



August 2014

▼ VOROPERIDYS 10 mg comprimate orodispersabile (domperidonă); noi recomandări pentru reducerea riscurilor cardiace

Stimate Profesionist din domeniul sănătății,

În numele companiei Pierre Fabre Medicament, definițorul autorizației de punere pe piață, compania Euromedex France Reprezentanță dorește să vă informeze cu privire la noile recomandări pentru reducerea riscurilor cardiace prezentate de medicamentele care conțin domperidonă, rezultate în urma recentei reevaluări a beneficiilor și riscurilor acestora.

Rezumat

- Raportul beneficiu/risc al medicamentului domperidonă rămâne pozitiv în ceea ce privește reducerea simptomelor de greață și vărsături la adulți și adolescenți (cu vârstă peste 12 ani și greutatea peste 35 kg)
- Aceasta reevaluare confirmă existența unui risc ușor crescut de apariție a reacțiilor adverse grave cardiace asociate cu utilizarea medicamentului domperidonă. În cazul pacienților cu vârstă peste 60 de ani, s-a observat un risc mai important. La cei căror li se administrează doze zilnice mai mari de 30 mg și la cei aflați în tratament concomitent cu medicamente care prelungesc intervalul QT sau cu inhibitori ai CYP3A4:

 - Se recomandă utilizarea domperidonă în cea mai mică doză eficace și pentru cea mai scurtă durată posibilă. În mod obisnuit, durata maximă a tratamentului nu trebuie să depășească o săptămână.
 - Noile doze recomandate sunt:
 - Pentru adulți și adolescenți ≥ 35 kg:
10 mg până la de trei ori pe zi, cu o doză maximă de 30 mg pe zi.
 - Începând din acest moment, medicamentele care conțin domperidonă sunt contraindicate la pacienții cu insuficiență hepatică gravă, în tulburările de conducere cardiacă și în afecțiuni cardiace preexistente, precum insuficiența cardiacă congestivă, în cazul administrării concomitent cu medicamente care prelungesc intervalul QT sau cu inhibitori puternici ai CYP3A4.

Prezenta comunicare este transmisă de comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM).

Informații suplimentare

Medicamentele care conțin domperidona au fost autorizate prin procedura națională în mai multe state membre UE, începând din anii 1970, în România păsindu-se sub denumirile comerciale de Oropedys 10 mg comprimate orodispersabile și Motilium 10 mg comprimate filmate. Indicațiile terapeutice variază ușor între diversele state membre UE.

Riscurile cardiace asociate administrației medicamenteelor care conțin domperidona sunt monitorizate de către anii la nivel național și al UE. Informațiile despre medicament privatore la medicamentele care conțin domperidona au fost actualizate în ultimii ani, astfel încât să reflecte riscul de prelungire a intervalului QTc și de aritmie ventriculară gravă.

De atunci, s-au raportat în continuare cazuri noi de apariție a reacțiilor adverse cardiace grave asociate cu utilizarea medicamentului domperidona, ceea ce a determinat inițierea de către autoritatea competență în domeniul medicamentului din Belgia a unei reevaluări la nivel european a riscurilor cardiace în raport cu beneficiile, pentru a stabili oportunitatea menajerii, modificării, suspendării sau retragerii autorizațiilor de punere pe piață pe teritoriul UE pentru medicamentele care conțin domperidona.

Această reevaluare a confirmat riscul de apariție a reacțiilor adverse cardiace grave asociate cu utilizarea medicamentului domperidona, inclusiv prelungirea intervalului QTc, torsada vârfurilor, aritmie ventriculară gravă și moarte cardiacă subită. Studiile epidemiologice au arătat că administrația medicamentului domperidona se asociază cu un risc crescut de apariție a aritmilor ventriculare grave sau moarte subită de cauză cardiacă. S-a observat un risc crescut la pacienții cu vârstă peste 60 de ani, la cei care utilizează doze zilnice mai mari de 30 mg și la cei care iau concomitent și alte medicamente care prelungesc intervalul QT sau inhibitori CYP3A4.

Pe baza datelor existente, se consideră că eficacitatea domperidonici este susținută în ceea ce privește reducerea simptomelor de grecă și vărsături în timp ce pentru alte indicații dovezile existente privind eficacitatea domperidonei sunt extrem de limitate.

În general, raportul beneficiu/risc al domperidonei rămâne pozitiv numai pentru formele farmaceutice cu administrare orală (formele farmaceutice solide cu administrare orală în concentrație de 10 sau 5 mg și soluție orală) și supozitoarele pentru adulți (30 mg).

S-a concluzionat că înăunătările raportului beneficiu/risc, impune adoptarea de măsuri de reducere a riscului, inclusiv restrângerea indicațiilor terapeutice, utilizarea de doze mai mici, reducerea duratei de tratament, adăugarea de contraindicații, atenționări suplimentare și precare.

In plus, pentru o corectă măsurare și administrare a dozelor la copii, suspensiile orale trebuie administrate cu ajutorul unei seringi orale adaptate și gradate.

Informațiile despre medicament referitor la toate medicamentele care conțin domperidona vor fi actualizate astfel încât să reflecte aceste date.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați apariția oricărora reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Oropéridys, în conformitate cu cerințele naționale, prin intermediul sistemului național de raportare spontană, către:

Centrul Național de Farmacovigilență
Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medioale
Str. Aviator Ștefanescu nr. 48, sector 1
011478 - București
Tel: +4 0757 117 259
Fax: +4 0213 163 497
e-mail: adr@amn.ro

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

EUROMEDEX FRANCE REPREZENTANTA
Str. Cîmpia Libertății Nr. 33, Bl. 21, Sc. 3, Et. 3, Ap. 94, interfon 94, Sector 3,
București, România
Tel: +4021/324.04.55
Tel 24/24: +40 748 024 057
Fax: +4021/324.04.55
e-mail: pharmacovigilance_romania@euromedex.com

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

Cordonatele de contact ale reprezentanței locale a Deltătorului de autorizație de punere pe piață

Dacă aveți întrebări cu privire la această comunicare sau la utilizarea medicamentului Oropéridys în condiții de siguranță și eficacitate, va rugăm să contactați reprezentanța locală a companiei Euromedex France, la următoarele date de contact:

EUROMEDEX FRANCE REPREZENTANTA
Str. Cîmpia Libertății Nr. 33, Bl. 21, Sc. 3, Et. 3, Ap. 94, interfon 94, Sector 3,
București, România
Tel: +4021/324.04.55
Tel 24/24: +40 748 024 057
Fax: +4021/324.04.55
e-mail: pharmacovigilance_romania@euromedex.com