

+40213163497

COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII

Ianuarie 2023

TRISENOX (trioxid de arsen) - Risc de erori de medicație datorită introducerii concentrației de 2 mg/ml

O nouă concentratie: va fi introdus flaconul de 2 mg/ml pentru a înlocui fiola de sticlă autorizată de TRISENOX 1 mg/ml existentă.

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), compania Teva Pharmaceuticals S.R.L. dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

Rezumat

- Există riscul unor erori de dozare datorită introducerii unei noi forme de prezentare pentru TRISENOX (trioxid de arsen) care conține o concentrație dublă a substanței active.
 - O fiolă de unică folosință de 10 ml care conține 1 mg/ml substanță activă (10 mg trioxid de arsen),
va fi înlocuită
 - Cu un flacon de 6 ml de unică folosință care conține 2 mg/ml substanță activă (12 mg trioxid de arsen).
- Cele două concentrații diferite pot coexista temporar pe piață și acest lucru poate duce la confuzii între cele două produse și la erori de medicație, fie cu risc de supradozaj cu potențial rezultat letal, fie cu risc de subdozaj cu potențială lipsă de eficacitate.
- Verificați întotdeauna cu atenție concentrația de TRISENOX atunci când calculați volumul care trebuie extras pentru diluare și perfuzie, pentru a vă asigura că pacientului i se administrează doza corectă de trioxid de arsen.
- Recunoașterea concentrației de medicament va fi facilitată de două pachete diferite, care sunt prezentate în tabelul următor:

+40213163497

	TRISENOX 1 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă, disponibil în prezent	TRISENOX 2 mg/ml, 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: TRISENOX® 1 mg/ml concentrat steril trioxid de arsen 10 mg/10 ml Administrare i.v. după diluare Pentru utilizare unică</p> <p>PL2842/1 H61454 285432.02-RO</p>	<p>Scad. Lotto: Nuova concentrazione Trisenox® 2 mg/mL concentrato sterile triossido di arsenico 12 mg/6 mL Uso e.v. dopo diluizione</p> <p>1308070819-01 21185052541 155359270 C250</p> <p>Citotossico Solo monouso</p> <p>68797_53 CONCENTRAȚIE NOUĂ TRISENOX 2 mg/ml concentrat steril trioxid de arsen administrare i.v. după diluare 12 mg/6 mL</p> <p>Citotoxic Pentru utilizare unică</p> <p>teva EXP: 15/08</p>
Partea frontală a cutiei de carton	<p>TRISENOX® 1 mg/ml Concentrat pentru soluție perfuzabilă</p> <p>Trioxid de arsen Administrare intraveinată după diluare Pentru utilizare unică A se dori profesionalul sănătos să utilizeze Efectele nu se manipulează cu prescripție</p> <p>10 fiole (10 mg/10 ml)</p>	<p>Nuova concentrazione Trisenox® 2 mg/mL concentrato per soluzione per infusione triossido di arsenico Citotossico: maneggiare con cautela Uso endovenoso dopo diluazione (C diluire)</p> <p>12 mg/6 mL teva</p> <p>68797_53 CONCENTRAȚIE NOUĂ TRISENOX 2 mg/ml concentrat steril trioxid de arsen administrare i.v. după diluare 12 mg/6 mL</p> <p>Citotoxic Pentru utilizare unică</p> <p>teva EXP: 15/08</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%)	

+40213163497

Observație:

Produsul Trisenox 2 mg/ml va fi disponibil inițial având ambalajul insriptionat în limba italiană, urmând ca ulterior, produsul Trisenox 2 mg/ml să fie disponibil cu ambalajul insriptionat 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 intermediu, 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) recurrentă/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 soc septic din cauza leucopeniei severe;
 - Stop cardiac brusc din cauza prelungirii intervalului QTc;
 - Sindromul de diferențiere a leucemiei acute promielocitare (LAP);
 - Sângerări intracraiene 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-glutamiltransferazei 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.**

+40213163497

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 Agentiei Nationale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (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.roRaportare online la adresa: <https://adr.anm.ro/>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

Alina Gabriela Nuta

Departamentul de Farmacovigilență Teva Pharmaceuticals S.R.L.