

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENTIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1
011478 București
Tel.: +40-21.317.11.02 / 317.11.15
Fax: +40-21.316.34.97 / 031.806.74.54

Către,

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENTIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE

PERIODIC Nr. 9/80 C
20 iunie 1980

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Laboratoire HRA Pharma cu privire la registrul de sarcini și angajamentul luat față de Agenția Europeană a Medicamentului referitor la continuarea comunicărilor active despre registrul de sarcini către medicii cu specialitatea medicală Obstetrică-Ginecologie din clinicele, spitalele și centrele unde se efectuează intervențiile de întrerupere de sarcină. Compania Laboratoire HRA Pharma prin reprezentanța sa locală A&D Pharma Marketing and Sales Services a inițiat informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin intermediul unei scrisori „Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății”, în legătură cu acest aspect.

Această modalitate de informare, utilizată sistematic în UE, are ca scop avertizarea corpului medical asupra unor probleme de siguranță în administrarea unor medicamente.

ANMDM a avizat textul scrisorii de informare către profesioniștii din domeniul sănătății, pe care o distribuie A&D Pharma Marketing and Sales Services și a publicat pe web-site-ul agenției (www.anm.ro) aceeași informație la rubrica – Farmacovigiliență – Comunicări directe către profesioniștii din domeniul sănătății.

Anexăm la această adresă documentul menționat anterior.

Precizăm că această informație a fost transmisă și Ministerului Sănătății – Direcția Farmaceutică și Dispozitive Medicale, Colegiului Medicilor din România și Colegiului Farmaciștilor din România.

PRESEDINTE
Dr. Nicoline FOTIN



VICEPRESEDINTE,
Dr. Vlad-Alexandru MIXICHE

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENTIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
DET. CENTRUL

Decembrie 2016

Comunicare către profesioniștii din domeniul sănătății cu privire la registrul de sarcini pentru ellaOne (ulipristal acetat 30 mg) - supraveghere după punerea pe piață

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Laboratoire HRA Pharma dorește să vă informeze cu privire la registrul de sarcini și angajamentul luat față de Agenția Europeană a Medicamentului referitor la extinderea acestui registru către toți profesioniștii din domeniul sănătății implicați în îngrijirea femeilor gravide.

ellaOne (ulipristal acetat 30 mg) este un contraceptiv de urgență indicat să se administreze în decurs de 120 ore de la contactul sexual neprotejat sau eșecul mijloacelor contraceptive utilizate. De la începutul anului 2015, ellaOne poate fi eliberat fără prescripție medicală.

Deshideci ellaOne reduce semnificativ riscul de apariție a unei sarcini (conform Glassier et al., 2010, de la 5,5% la 0,9% în cazul administrării în primele 24 de ore), ellaOne nu poate preveni apariția tuturor sarcinilor. Aceasta este motivul implementării, de la lansarea ellaOne, ca o cerință obligatorie a Agenției Europene a Medicamentului, a unui registru de sarcini, pentru facilitarea colectării de informații legate de sarcinile expuse la ellaOne, indiferent de motivul expunerii. La acordarea statutului de medicament care poate fi eliberat fără prescripție medicală pentru ellaOne, Agenția Europeană a Medicamentului a solicitat ca registrul de sarcini să rămână în vigoare și să fie extins către toți profesioniștii din domeniul sănătății care sunt implicați în îngrijirea femeilor gravide.

Până în prezent, datele colectate prin intermediul acestui registru de sarcini, împreună cu alte date de supraveghere după punerea pe piață, au permis colectarea unui număr de 855 de cazuri de sarcini expuse la ellaOne: acestea furnizează date de natură să ne asigure cu privire la siguranță și rezultatul evoluției sarcinilor (RPAS 10, iulie 2016).

Contribuția dumneavoastră este necesară în vederea monitorizării cazurilor de sarcină apărute la femeile expuse la ellaOne, motiv pentru care vă rugăm să raportați cazurile respective în acest registru (www.hra-pregnancy-registry.com).

În cazul particular al spitalelor și clinicilor unde se efectuează intervenții de întrerupere a sarcinii, vă rugăm să vă asigurați că fiecare femeie gravidă este întrebată dacă a folosit contraceptie de urgență, iar în cazul unui răspuns afirmativ să precizeze ce anume a utilizat. Link-ul către registrul de sarcini este disponibil mai jos, precum și în prospectul și rezumatul caracteristicilor produsului ellaOne.

"Toate femeile care au utilizat ellaOne în timpul sarcinii sau au rămas gravide în ciuda administrării ellaOne pot raporta informații privind siguranță direct prin intermediul paginii de Internet. Totodată, profesioniștii din domeniul sănătății pot accesa pagina de Internet pentru reportarea datelor privind siguranță prin intermediul acestui instrument securizat.

Pentru accesarea chestionarului on-line care trebuie completat, vă rugăm să folosiți:

www.hra-pregnancy-registry.com

Selectați limba română derulând lista de meniu din partea dreaptă a ecranului și urmați instrucțiunile."

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu ~~administrația~~
ellaOne, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, în
conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularele de raportare
disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor
Medicale (www.anm.ro) la secțiunea Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale
Str. Aviator Sârătescu nr. 48, Sector 1,
011478 București, România
fax: +4 021 316 34 97
tel: + 4 0757 117 259
e-mail: ad@anm.ro
www.anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a
~~definitorului~~ autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

A&D Pharma Marketing and Sales Services
Calea nr.133, Mogosoaia, Jud. Ilfov
Cod poștal 077135 – ROMÂNIA
Tel: +4 0 372 072 132 Fax: +4 021 301 74 69
e-mail: med@adpharma.com

**Detalii de contact ale reprezentanței locale a definitorului de autorizație de punere
pe piață**

**Înainte de scrierea la ellaOne, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a
laboratoarei HRA Pharma la următoarele date de contact:**

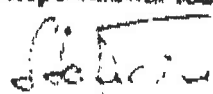
A&D Pharma Marketing and Sales Services
Tel: +4 0 372 072 219

Căruțătoare.



**Delphine Costard, EU QPPV
HRA-Pharma**

Responsabilul local



**Victor Stanciu, Drug Safety Officer
A&D Pharma Marketing & Sales Services SRL**