



CASA JUDETEANA DE ASIGURARI DE  
SANATATE

**D A M B O V I T A**

Operator de date cu caracter personal  
Notificare ANSPDCP nr. 279/2013  
Str. Libertatii C2-C3 Cod 0200 TÂRGOVISTE  
Tel. 0245/214045 Fax 0245/634344

Nr. 16564 / 12.09.2019

**In atenția,  
MEDICILOR PRESCRIPTORI**

Urmare adresei CNAS Nr. P7228/ 11.09.2019 și in conformitate cu adresa ANMDM nr.1649E/23.08.2019, referitor la medicamentul BERIATE ( 250,500,1000,2000 UI – pulbere și solvent pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă), vă informăm că s-a constatat neconformitate de calitate apărută după reconstituirea produsului și anume: prezența unor particule proteice inerente identificate după o perioadă de timp (10 minute până la 8 ore ).

Președinte- Director General,  
Dr. Jr. Crăciun Cornel



Medic Șef,  
Dr. Paraschiv Doina

Întocmit,  
Dr. Andronescu Mariana

August 2019

**Comunicare către profesioniștii din domeniul sănătății referitoare la identificarea unei neconformități de calitate apărută după reconstituirea Beriate (250, 500, 1000, 2000 UI) pulbere și solvent pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă**

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

În timpul testării loturilor de Beriate (250, 500, 1000, 2000 UI) pulbere și solvent pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă, particule proteice inerente au fost identificate după o perioadă de timp (10 minute până la 8 ore) după reconstituire. Aceste particule de proteine inerente sunt albe, au dimensiuni diferite și reprezintă proteine din produs.

Particulele proteice inerente sunt îndepărtate la manipularea produsului conform prospectului, folosind dispozitivul Mix2Vial furnizat (inclusiv un filtru de 15  $\mu$ m). Întrucât formarea de particule proteice a fost observată și în seringă după 2 ore, CSL Behring recomandă administrarea produsului imediat după extragerea produsului în seringă.

S-a efectuat o analiză a reacțiilor adverse suspectate la medicamente raportate spontan și a reclamațiilor tehnice farmaceutice. Nu au fost raportate reclamații tehnice farmaceutice pentru toate loturile din perioada de valabilitate în ceea ce privește caracteristicile atipice ale produsului. O evaluare a farmacovigilenței nu a evidențiat nicio dovadă a evenimentelor adverse legate de particulele de proteine inerente. În concluzie, nu există nicio indicație pentru o lipsă de eficacitate sau un alt risc pentru siguranța pacientului.

Chiar dacă sunt respectate cu precizie instrucțiunile de utilizare pentru procedura de reconstituire, nu este neobișnuit să apară câteva particule de proteine inerente în flacon. Filtrul inclus în dispozitivul Mix2Vial elimină complet particulele. Filtrarea nu influențează calculul dozelor.

CSL Behring recomandă respectarea strictă a următoarelor instrucțiuni:

*Odată ce produsul este transferat prin dispozitivul Mix2Vial în seringă, acesta trebuie utilizat imediat. Nu depozitați produsul în seringă!*

*După filtrare/extragere în seringă, produsul reconstituit trebuie inspectat vizual pentru a se observa particule și decolorare, înainte de administrare.*

*Nu folosiți seringi cu soluții vizibil turbure sau soluții care conțin fulgi sau particule.*

Dacă detectați particule de proteine inerente, vă rugăm să puneți în carantină seringă afectată, inclusiv conținutul acesteia și să contactați direct echipa noastră medicală pentru a completa formularul de reclamație tehnică farmaceutică. CSL Behring va oferi instrucțiuni privind returnarea mostrei afectate.

Date de contact:

**Prisum International Trading Co S.R.L.**

Str. Agatha Bârsescu nr. 15B, București, România

Telefon: +40-21-322.01.71/72

Fax: +40-21-321.70.64

E-mail: [antonina.visoiu@prisum.ro](mailto:antonina.visoiu@prisum.ro), [roregaff@prisum.ro](mailto:roregaff@prisum.ro)



**August 2019****Apel la raportarea de reacții adverse**

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea Beriate (250, 500, 1000, 2000 UI) pulbere și solvent pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, 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 din România ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

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

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)<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, la următoarele date de contact:

**Prisum International Trading Co S.R.L.**

Str. Agatha Bârsescu nr. 15B, București, România

Telefon: +40-21-322.01.71/72

Fax: +40-21-321.70.64

E-mail: [antonina.visoiu@prisum.ro](mailto:antonina.visoiu@prisum.ro), [reregaff@prisum.ro](mailto:reregaff@prisum.ro)

Vă mulțumim pentru înțelegerea și încrederea acordată.

Cu deosebită considerație,

**Antonina Vișoiu**

Regulatory Affairs &amp; PV Manager

**Prisum International Trading Co SRL**