

**Epoetine umane: Atenționări noi cu privire la reacții adverse cutanate severe**

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency, EMA) și cu Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), deținătorii autorizațiilor de punere pe piață (DAPP) pentru toate epoetinele, doresc să vă informeze în legătură cu riscul de apariție a reacțiilor adverse cutanate severe la pacienții tratați cu epoetinele: darbepoetină alfa, epoetină alfa, epoetină beta, epoetină teta, epoetină zeta și metoxipolietilenglicol epoetină beta.

**Rezumat**

- La pacienții tratați cu epoetine s-au raportat reacții adverse cutanate severe (severe cutaneous adverse reactions, SCAR). Acestea au inclus cazuri de sindrom Stevens-Johnson (SSJ) și necroliză epidermică toxică (NET), dintre care unele au fost letale.
  - Reacțiile adverse cutanate severe sunt considerate a fi un efect de clasă al tuturor epoetinelor.
  - Reacțiile au fost mai severe în cazul epoetinelor cu durată de acțiune lungă.
  - Frecvența acestor reacții cutanate severe nu a putut fi calculată, dar acestea apar foarte rar.
  - Pacienții trebuie sfătuiți cu privire la următoarele semne și simptome ale reacțiilor cutanate severe la începerea tratamentului cu un produs care conține epoetină:
    - erupție cutanată tranzitorie extinsă, cu înroșirea și apariția de vezicule la nivelul pielii și mucoasei orale, ochilor, nasului, gâtului sau zonei genitale, care este urmată de simptome asemănătoare gripei, incluzând febră, oboseală, dureri musculare și articulare. Acestea conduc deseori la exfoliere și descumare a pielii afectate, cu aspect asemănător unei arsuri severe
-

- Pacienții care dezvoltă aceste semne și simptome trebuie instruiți să contacteze imediat medicul curant și să oprească tratamentul cu epoetină.
- Dacă pacientul a dezvoltat reacții adverse cutanate severe, cum ar fi SSJ sau NET, care se consideră a fi legate de utilizarea unei epoetine, pacientul nu trebuie să mai primească vreodată o epoetină.

***Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandările respective***

În urma raportărilor de reacții adverse cutanate severe după punerea pe piață, în special SSJ, NET și reacții cutanate de tip vezicule și exfoliere pentru unele epoetine, s-a efectuat o analiză detaliată a tuturor cazurilor (inclusiv informațiile din baza de date EudraVigilance și datele de la DAPP) pentru toate medicamentele care conțin epoetină.

Această analiză a arătat că reacțiile cutanate severe, inclusiv SSJ și NET, pot fi considerate un risc de clasă pentru toate epoetinele. Cele mai severe reacții au fost raportate pentru epoetine cu acțiune de lungă durată și au inclus cazuri cu evoluție pozitivă după întreruperea administrării și reapariția simptomelor după reluarea administrării.

Frecvența acestor reacții cutanate severe nu a putut fi calculată, dar acestea apar foarte rar.

Informațiile despre produs ale tuturor medicamentelor care conțin epoetină, inclusiv darbepoetină alfa, epoetină alfa, epoetină beta, epoetină teta, epoetină zeta și metoxipolietilenglicol epoetină beta, sunt actualizate pentru a reflecta riscul de apariție a reacțiilor adverse cutanate severe.

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

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentelor care conțin epoetină, 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](http://www.anm.ro)), la secțiunea Raportează o reacție adversă.

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

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1,  
București 011478- RO, România  
Fax: +4 0213 163 497  
E-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanțele locale ale deținătorilor autorizațiilor de punere pe piață (DAPP), la următoarele date de contact:

DAPP	Medicament	Email	Telefon	Fax
Amgen Europe B.V.	Aranesp	<a href="mailto:safety-romania@amgen.com">safety-romania@amgen.com</a>	+40215273000	+40215291250
Hospira UK Limited	Retacrit	<a href="mailto:medical.information@pfizer.com">medical.information@pfizer.com</a> <a href="mailto:ROU.AERreporting@pfizer.com">ROU.AERreporting@pfizer.com</a>	+40.21.207.2800	+40.21.207.2806

Roche Registration Ltd./ Roche Romania S.R.L.	Piața Presel Libere, Nr. 3- 5, Clădirea City Gate – Turnul de Sud, Departamentu I Medical, etaj 6, Sector 1, 013702 - București, România	Miroera	romania.medinfo@r oche.com	+40212064748	+40372003290
Roche Registration Ltd./ Roche Romania S. R. L.	Piața Presel Libere, Nr. 3- 5, Clădirea City Gate – Turnul de Sud, Departamentu I Medical, etaj 6, Sector 1, 013702 - București, România	NeoRecormon	romania.medinfo@r oche.com	+40212064748	+40372003290
Johnson & Johnson D.o.o./  Johnson & Johnson Romania S.R.L	Str. Tipografiilor nr. 11-15, Clădirea S- Park, Corpul B3, Etaj 3, Camera 1, Corpul B4, Etaj 3 și Corpul LB, Etaj 3, Sector 1, 013714 București, România	Eprex	RA-INJRO- IC@ita.jnj.com	+40212071800	+40212071804

Cu atenție,

[Nume, prenume, poziție]

Amgen Romania

Pfizer Romania S.R.L.

Sandoz Pharma Services S.R.L.

Roche Romania S. R. L.

Johnson & Johnson Romania S.R.L.