

**CASA DE ASIGURARI DE SANATATE A JUDETULUI GORJ**

Str.Prahova, nr.5, Targu Jiu, Gorj, Romania – cod postal: 210126  
E-mail: office@casgorj.ro Tel.: 0253 223 940 / 0253 223 950  
casj-gj@casgorj.ro 0353 805 872 / 0353 805 873  
Fax: 0253 223 621 TelVerde: 0800 800 963  
Operator de date cu caracter personal numarul: 374

Nr 11180/22.06.2016

**CATRE,**

***TOTI FURNIZORII DE SERVICII MEDICALE AFLATI IN RELATIE  
CONTRACTUALA CU CASJ GORJ***

Urmare a adresei CNAS nr P/4423/17.06.2016, va informam ca pe site-ul CASJ GORJ a fost postat documentul de comunicare directa catre profesionistii din domeniul sanatatii „Thalidomide Celgene 50 mg capsule (talidomida): Noi recomandari importante privind reactivarea virală și hipertensiunea pulmonară”.

Va transmitem atasat acest document.

**PREȘEDINTE - DIRECTOR GENERAL  
EC. TITU DANIEL BONDOC**



**DIRECTOR EXECUTIV ADJUNCT-MEDIC SEF  
Dr. LUCIANA ROVENTĂ**

Iunie 2016

**Thalidomide Celgene 50 mg capsule (talidomidă):  
Noi recomandări importante privind reactivarea virală și hipertensiunea  
pulmonară**

Stimate profesionist în domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană pentru Medicamente și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, Compania Celgene Europe Limited, prin reprezentanța sa din România Genesis Pharma S.A., dorește să vă informeze cu privire la următoarele aspecte de siguranță asociate cu tratamentului cu medicamentul Thalidomide Celgene:

***Rezumat***

**Reactivare virală**

- În urma tratamentului cu talidomidă, au fost raportate cazuri de activare virală, dintre care unele grave, în special la pacienții cu antecedente de infecție cu virusul herpes zoster sau virusul hepatic B (VHB).
- Unele dintre cazurile de reactivare a virusului herpes zoster au determinat zoster disseminat, care a necesitat tratament antiviral și întreruperea temporară a tratamentului cu talidomidă.
- Unele cazuri de reactivare a VHB au evoluat către insuficiență hepatică acută, cu încetarea în consecință a administrării talidomidei.
- Înainte de inițierea tratamentului cu talidomidă, trebuie stabilit profilul viral al hepatitei B.
- Pentru pacienții cu rezultat pozitiv la testul de depistare a infecției cu VHB, se recomandă consultarea unui medic cu experiență în tratamentul hepatitei B.
- Pe parcursul tratamentului, pacienții cu antecedente de infecție trebuie monitorizați cu atenție pentru depistarea semnelor și simptomelor de reactivare virală, inclusiv infecție activă cu VHB.

**Hipertensiune pulmonară**

- În urma tratamentului cu talidomidă, s-au raportat cazuri de hipertensiune pulmonară, unele letale.

- Înainte de inițierea și pe toată durata tratamentului cu talidomidă, pacienții trebuie evaluati pentru depistarea semnelor și simptomelor de boală cardiopulmonară subiacentă.

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

Medicamentul Thalidomide Celgene, în asociere cu melfalan și prednison, este indicat ca tratament de primă linie la pacienții cu mielom multiplu nefrataz, cu vârstă  $\geq 65$  de ani sau care nu sunt eligibili pentru chimioterapie cu doze mari.

După punerea pe piață a medicamentului, s-a raportat reactivarea virală, inclusiv a virusurilor herpes zoster și hepatitis B, la pacienții cărora li s-a administrat talidomidă. Unele dintre cazurile de reactivare a virusului hepatitis B au evoluat către insuficiență hepatică acută. Reactivarea virusului herpes zoster a determinat în unele cazuri zoster diseminat, care a necesitat tratament antiviral și întreruperea temporară a tratamentului cu talidomidă. Pacienții tratați cu talidomidă prezintă, de obicei, factori de risc preexistenți pentru reactivarea virală, inclusiv vârstă înaintată și mielomul multiplu progresiv subiacent. Cu toate acestea, efectul imunosupresor al talidomidei poate crește suplimentar riscul de reactivare virală la pacienții cu antecedente de infecție. Aceștia trebuie monitorizați cu atenție pe parcursul tratamentului, pentru depistarea semnelor și simptomelor de reactivare virală, inclusiv infecție activă cu VHB.

În experiența de după punerea pe piață, s-au raportat, de asemenea, cazuri de hipertensiune pulmonară, unele dintre acestea letale, în urma tratamentului cu talidomidă. Pacienții trebuie evaluati pentru depistarea semnelor și simptomelor de boală cardiopulmonară subiacentă, înainte de inițierea și pe durata tratamentului cu talidomidă.

*Apel la raportarea de reacții adverse*

Este important să raportați orice reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Thalidomide Celgene către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)) în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul "Fișei pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente", disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportcază o reacție adversă, trimisă către:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale  
 Str. Aviator Sănătescu Nr. 48, Sector 1,  
 011478 - București, România.  
 Fax: +40 21 316.34.97  
 Tel: +40 757117259  
 e-mail: [adr@anm.com](mailto:adr@anm.com)

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

Genesis Pharma S.A. Reprezentanță România  
 Calea 13 Septembrie Nr.90  
 Tronson 1, Et.4, Sector 5

Bucureşti, România  
Tel/Fax, +40 21 4034075

*Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a Deținătorului de autorizație de punere pe piață*

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului Thalidomide Celgene, vă rugăm să vă adresați reprezentanței locale a deținătorului autorizației de punere pe piață la următoarele date de contact:

Genesis Pharma S.A. Reprezentanța Română  
Calca 13 Septembrie Nr.90  
Tronson 1, Et.4, Sector 5  
București, România  
Tel/Fax, +40 21 4034075