



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE NEAMȚ

610125 PIATRA NEAMȚ, Str. Lt. Drăghescu Nr.4 B,
Tel. + 40-0233/23.06.12 Tel/Fax +40-0233/23.05.13, e-mail : cjas@casnt.ro

OPERATOR 250 - Date cu caracter personal prelucrate în conformitate cu prevederile Legii 677 / 2001
N E C O N F I D E N T I A L

Nr. P 16417 din 07. 12. 2017

**ÎN ATENȚIA PROFESIONIȘTILOR DIN DOMENIUL
SĂNĂTĂȚII
- INFORMARE CU PRIVIRE LA
MEDICAMENTUL MISODEL (DCI MISOPROSTOL) -**

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Ferring GmbH – Germania pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății cu privire la medicamentul Misodel (DCI Misoprostol), referitor la raportările de cazuri de tahisistolie uterină excesivă care poate să nu răspundă la terapia tocolitică.

Președinte-director general,
j.r. Elena Nadra Harpa



100-16108 43-11-2017
Noiembrie 2017

Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății

Misoprostol (Misodel): raportări privind cazuri de tahisistolie uterină excesivă care poate să nu răspundă la terapia tocolitică

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, compania Ferring Pharmaceuticals dorește să vă informeze despre existența unor raportări privind cazuri de tahisistolie uterină excesivă sub tratament cu misoprostol și măsurile care trebuie luate.

Rezumat

- Misoprostol poate cauza tahisistolie uterină excesivă care poate să nu răspundă la terapia tocolitică.
- Misodel trebuie îndepărtat:
 - la declanșarea travallului: contractii ritmice, puternice, de calitate corespunzătoare și care conduc la modificări la nivelul colului uterin și/sau cel târziu atunci când colul uterin ajunge la o dilatație de 4 cm
 - în cazul în care apar contractii uterine prelungite sau excesive
 - dacă există preocupări clinice pentru mamă și/sau copil.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță

Misoprostol (Misodel) este indicat pentru inducerea travallului la femeile cu un status nefavorabil al colului cervical la care inducerea travallului este clinic indicată, începând din a 36-a săptămână de sarcină.

În studiile clinice și după introducerea pe piață a medicamentului au fost raportate cazuri de tahisistolie uterină care nu au cedat la terapia tocolitică. O evaluare a acestor cazuri a concluzionat că aceste cazuri de tahisistolie uterină excesivă care pot să nu răspundă la terapia tocolitică ar putea fi cauzate de utilizarea de misoprostol, chiar dacă medicamentul este utilizat în conformitate cu informațiile despre produs. Prospektul medicamentului a fost actualizat pentru a include acestă constatăre și măsurile care trebuie luate pentru a asigura gestionarea corespunzătoare a acestui risc.

Sistemul cu cedare vaginală trebuie îndepărtat imediat în următoarele situații:

- la declanșarea travallului: contractii ritmice, puternice, de calitate corespunzătoare și care conduc la modificări la nivelul colului uterin și/sau cel târziu atunci când colul uterin ajunge la o dilatație de 4 cm, sau
- în cazul în care contractiile uterine sunt prelungite sau excesive, și anume:
 - tahisistolie: mai mult de 5 contractii într-un interval de 10 minute, considerand

- media dintr-un interval de 30 de minute
- o contractile prolungite: contractile unice care durează 2 minute sau mai mult
- o contractile hipertonice: contractile sunt prea frecvente și tonusul uterin este crescut.
- dacă există preocupări clinice pentru mamă și/sau copil
- dacă au trecut 24 de ore de la inserarea sistemului cu cedare vaginală

Se recomandă ca terapia tocotitică să fie pregătită pentru administrare și, în cazul în care aceasta este necesară, să se poată administra imediat după îndepărțarea Misodel.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Misodel, 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), în secțiunea „Raportarea o reacție adversă”.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale
 Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1,
 București 011478- RO, România
 Fax: +40 0213 163 497
 E-mail: adr@anm.ro

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

Ferring Pharmaceuticals România S.R.L.
 Str. Carolan Brediceanu nr. 10, clădirea C, et. 6
 Timișoara 300011- RO, România
 Tel: +40 356 113 270
 Fax: +40 356 113 278
 E-mail: SafetyMailboxRomania@ferring.com

Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a Dălhătorului autorizației de punere pe piață

Dacă aveți întrebări suplimentare sau solicitați informații suplimentare privind medicamentul Misodel, vă rugăm să contactați reprezentanța locală:

Ferring Pharmaceuticals România S.R.L.
 Str. Carolan Brediceanu nr. 10, clădirea C, et. 6
 Timișoara 300011- RO, România
 Tel: +40 356 113 270
 Fax: +40 356 113 278
 E-mail: SafetyMailboxRomania@ferring.com
www.ferring.ro

Cu stima,

Dr. Doru Torgo

Director general