



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Calon Căliștilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
E-mail: cabinet_președinte@cnas.ro, Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231

Către,
Casa de Asigurări de Sănătate

În atenția,
Doamnei/Domnului Președinte - Director General

RV 8213
03 10 2017

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE	
AJUDEȚUL IASI - ZALAU	
REGISTRATURA	
Nr.	8361
Data	04.10.2017

În conformitate cu adresa ANMDM nr. 4320E/18.09.2017, înregistrată la 04.10.2017
C.N.A.S. - cu nr. RV8213/20.09.2017 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și companiile Amgen Europe BV, Hospira UK Ltd., Sandoz GmbH, Roche Reg. Ltd., Johnson&Johnson Do.o., pentru informarea corpului medical cu privire la riscul de apariție a reacțiilor adverse cutanate severe la pacienții tratați cu epoetinele: **darbepoetina alfa, epoetina alfa, epoetina beta, epoetina teta, epoetina zeta și metoxi-poli(etilenglicol) epoetina beta.**

Vă rugăm să luați măsurile de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „Epoetine umane: Atenționări noi cu privire la reacții adverse cutanate severe.”

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

p. PREȘEDINTE

Răzvan Teohari Vulcănescu
VICEPREȘEDINTE

Medic sf
Informare
Furnizori
Sf

Sf



AGENȚIA NAȚIONALĂ A
MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Buc. Av. Sănătății nr. 48, sector 1, 011478 București

**MINISTERUL SĂNĂȚII
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE**
Tel: +4021-317.11.10
Fax: +4021-316.34.07
www.anm.ro

43202
18 09 2017

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂȚATE
SERVICIUL MEDICAL
Nr. 2756
Zilă... 24.10.17

Către,

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂȚATE

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și companiile Amgen Europe B.V., Hospira UK Limited, Sandoz GmbH, Roche Registration Ltd. și Johnson & Johnson D.o.o. pentru informarea specialiștilor din domeniul sănătății cu privire la efectele umane. Comunicarea prezintă noile atenționări cu privire la riscul de apariție a reacțiilor adverse cutanate severe la pacienții tratați cu epoetinele: darbepoetină alfa, epoetină alfa, epoetină beta, epoetină teta, epoetină zeta și metoxi-polietilenglicol epoetină beta.

*Rev
21.09.17
K*

Reprezentanțele locale ale DAPP vor iniția informarea specialiștilor din domeniul sănătății printr-o acțiune comună de distribuție prin intermediul documentului „Comunicare directă către specialiștii din domeniul sănătății”, în legătură cu acest aspect, conform planului de comunicare aprobat.

Medicamentele care conțin epoetină comercializate în România la momentul aprobării acestei comunicări sunt: Aranesp (darbepoetină alfa), Retacrit (epoetină zeta), Binocrit (epoetină alfa), Mircera (metoxi-polietilenglicol epoetină beta), NeoRecormon (epoetină beta) și Eprex (epoetină alfa).

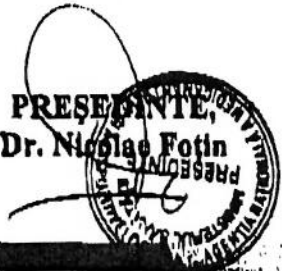
ANMDM a avizat textul scrisorii de informare către specialiștii din domeniul sănătății, pe care o distribuie reprezentanțele locale ale DAPP și publică pe website (www.anm.ro) aceeași informație la rubrica – Medicamente de Uz Uman - Farmacovigilență – Comunicări directe către specialiștii din domeniul 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.

*Aviz
Informare
cibac*

PREȘEDINTE,
Dr. Nicolae Fotin



VICEPREȘEDINTE
Dr. Alexandru Velicu



Septembrie 2017

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 (ANMDDM), 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), 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

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	safety-romania@amgen.com	+40215273000	+40215291250
Hospira UK Limited	Retacrit	medical.information@pfizer.com ROU.AEReporting@pfizer.com	+40.21.207.2800	+40.21.207.2806

Sandoz GmbH	Binoerit	regaffairs.ro@sandoz.com drugaffairs.romania@novartis.com	+40728132150	+40214075161
Roche Registration Ltd.	Mircera	romania.drug_safety@roche.com	+40212064748	+40372003290
Roche Registration Ltd.	NeoRecormon	romania.drug_safety@roche.com	+40212064748	+40372003290
Johnson & Johnson D.o.o.	Eprex	RA-NIRO-IC@jnj.com	+40 212071800	+40212071804

Coordonatele de contact ale reprezentanțelor locale ale Deținătorilor de autorizație de punere pe piață

Pentru întrebări și informații suplimentare vă rugăm să contactați:

DAPP/ Reprezentant al DAPP	Adresa	Medicament	Email	Telefon	Fax
Amgen Europe B.V./ Amgen Romania S. R. L.	București Business Park Șos. București- Ploiești nr.1 A, Corp A2, etaj 2, Sect.1, București, 013681	Aranosp	medinfo-romania@amgen.com	+40215273000	+40215273001
Hospira UK Limited/ Pfizer Romania S.R.L.	Willbrook Platinum Business and Convention Center Șos. București- Ploiești 172- 176, Corp B, Et.5, Sect.1, 013686, București	Retacrit	medicalinformationRomania@pfizer.com	+40212072800	+40212072801
Sandoz GmbH/ Sandoz Pharma Services S.R.L.	Calea Ploieasca Nr 169A, Clădirea A, Etaj 1, Sector 1, București, 014459	Binoerit	regaffairs.ro@sandoz.com	+40214075193	+40214 075161

Roche Registration Ltd./ Roche Romania S. R. L.	Piața Prosei Libere, Nr. 3- 5, Clădirea City Gate – Turnul de Sud, Departamentu l Medical, etaj 6, Sector 1, 013702 - București, România	Mircera	romania.medinfo@r oche.com	+40212064748	+40372003290
Roche Registration Ltd./ Roche Romania S. R. L.	Piața Prosei Libere, Nr. 3- 5, Clădirea City Gate – Turnul de Sud, Departamentu l 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-INIRO- JC@lta.jnj.com	+40212071800	+40212071804

Cu stimă,

[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.