



CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
AJDEȚULUI SALAJ - ZALAU
REGRISTRATORIU
Nr. 2613
Data 11.05.2020

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
E-mail: cabinet_presedinte@casan.ro. Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231

04/05/2020

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate

11.05.2020

În atenția,

Doamnei/Domnului Președinte - Director General

H. P. doc ref

Sef/funcție funcție

BTR

Jac

Prin adresa ANMDMR nr. 6378E/21.04.2020, înregistrată la C.N.A.S. cu nr. P4418/24.04.2020 ne sunt aduse la cunoștință măsurile întreprinse de ANMDMR și compania Berlin-Chemie AG (Menarini Group) Germania, prin reprezentanța sa locală în România, Berlin-Chemie A.Menarini SRL, pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății privind "medicamentul Brival (brivudina) referitor la toxicitatea potential letală a fluoropirimidinelor, în cazul în care sunt administrate cu puțin timp înainte sau în același timp cu brivudina sau utilizate în interval de 4 săptămâni de la încheierea tratamentului cu brivudină."

Vă rugam să dispuneți toate măsurile necesare pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate a documentului "Brival (brivudină): toxicitate potential letală a fluoropirimidinelor, în cazul în care sunt administrate cu puțin timp înainte sau în același timp cu brivudina sau utilizate în interval de 4 săptămâni de la încheierea tratamentului cu brivudină.."

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,



Întocmit,

LC/FCCV/30.04.2020



Către,

CASĂ NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET PREȘEDINTE
Nr. P. 162
Ziua 24 luna 06 anul 2020

Fccv 1186 / 26.06.2020

08:47:27 24-04-2020

1/5

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
și a DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA

Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București

Tel: +4021-317.11.00

Fax: +4021-316.34.97

www.anm.ro

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI și a DISPOZITIVELOR MEDICALE DIN ROMÂNIA
INTRARE N. 6318 F
TESTIRE
ZIE 21 IUN 2020
ZIUA 04 ANUL 2020

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Doamnei Conf. Dr. Adela Cojan

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
SERVICIUL GENERAL
Nr. 1390
ZIUA 24 luna 06 anul 2020

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA), Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) și compania Berlin-Chemie AG (Menarini Group) Germania prin reprezentanța sa locală în România, BERLIN-CHEMIE A.MENARINI SRL, pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății privind medicamentul Brival (brivudină) referitor la toxicitatea potențial letală a fluoropirimidinelor, în cazul în care sunt administrate cu puțin timp înainte sau în același timp cu brivudina sau utilizate în interval de 4 săptămâni de la încheierea tratamentului cu brivudină.

Această modalitate de informare, utilizată sistematic în Uniunea Europeană, are ca scop avertizarea profesioniștilor din domeniul sănătății asupra unor probleme de siguranță în administrarea unor medicamente.

ANMDMR a avizat textul scrisorii de informare către profesioniștii din domeniul sănătății. De asemenea, menționăm că ANMDMR va publica pe website (www.anm.ro) aceeași informație, la rubrica – Medicamente de Uz Uman - Farmacovigiliență – Comunicări directe către profesioniștii din domeniul sănătății.

Anexăm la această adresă documentul menționat anterior.

Menționăm că această informație a fost transmisă și Ministerului Sănătății – Direcția politica medicamentului și a dispozitivelor medicale, Colegiului Medicilor din România și Colegiului Farmaciștilor din România.

PREȘEDINTE,

Roxana Stefanía STROE



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
DIRECTOR GENERAL
NR. DG. 1642
DATA 24.06.2020

COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII

Aprilie 2020

BRIVAL (brivudină): toxicitate potențial letală a fluoropirimidinelor, în cazul în care sunt administrate cu puțin timp înainte sau în același timp cu brivudina sau utilizate în interval de 4 săptămâni de la încheierea tratamentului cu brivudină.

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), compania BERLIN-CHEMIE (MENARINI GROUP) Germania prin reprezentanță în România BERLIN-CHEMIE A. MENARINI S.R.L., dorește să vă informeze cu privire la urmatoarele:

Rezumat

- Cazurile letale pot surveni ca urmare a unei interacțiuni între brivudină și fluoropirimidine (de exemplu, fluorouracil, capecitabină, tegafur, flucitozină).
- Înainte de a iniția un tratament cu o fluoropirimidine trebuie să se aștepte un interval de cel puțin 4 săptămâni de la încheierea tratamentului cu brivudină. În multe cazuri, decesul a survenit când această perioadă de așteptare de 4 săptămâni nu a fost respectată (de exemplu, brivudina a fost administrată între ciclurile de fluorouracil).
- În consecință, au fost adoptate următoarele măsuri:
 - Rezumatul caracteristicilor produsului, prospectul și etichetarea ambalajului exterior al medicamentului Brival (brivudină) vor fi modificate pentru a atrage și mai mult atenția asupra necesității de a se respecta intervalul de 4 săptămâni dintre tratamentul cu brivudină și cel cu fluoropirimidine;
 - În ambalajul medicamentului Brival (brivudină) va fi inclus un card de atenționare a pacientului, în care să se sublinieze informațiile esențiale pentru pacienți și profesioniștii din domeniul sănătății;

- În plus, va fi furnizată o listă de verificare pentru medicii prescriptori, care să îi ajute pe aceștia să verifice dacă pacientul este eligibil pentru a primi tratament cu brivudină.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță

Brivudina, prin principalul său metabolit bromovinil uracil (BVU), inhibă dihidropirimidin dehidrogenaza (DPD), o enzimă care metabolizează medicamentele pe bază de pirimidină, precum fluorouracil, capecitabină, tegafur și flucitozină. Ca urmare a inhibării enzimei, nivelul de fluoropirimidine crește. Această interacțiune, care crește toxicitatea fluoropirimidinelor, este potențial letală.

În consecință, brivudina este contraindicată la:

- pacienții care au primit recent sau care primesc în prezent sau care urmează să primească (în interval de 4 săptămâni) chimioterapie împotriva cancerului, cu medicamente care conțin fluorouracil, inclusiv preparate topice, pro-medicamente corespunzătoare (de exemplu, capecitabină, tegafur) și combinații de medicamente conținând aceste substanțe active sau alte fluoropirimidine.
- pacienții care au primit recent sau care primesc în prezent tratament antimicotic cu flucitozină deoarece o cantitate mică din aceasta este metabolizată în fluorouracil.
- pacienții imunocompromiși, cum sunt cei care au primit recent sau care primesc în prezent chimioterapie împotriva cancerului sau pacienți aflați sub tratament imunosupresiv.

În plus, în ambalaj urmează să fie inclus un card de atenționare a pacientului, care conține informații importante pentru pacient și profesioniștii din domeniul sănătății cu privire la această interacțiune potențial letală. Informații pacientul că trebuie să prezinte acest card de atenționare a pacientului la orice vizită la medic (inclusiv dermatolog) și să îi prezinte farmacistului acest card de atenționare a pacientului înainte de a i se elibera orice alte medicamente, timp de cel puțin 4 săptămâni de la încheierea tratamentului cu brivudina.

În plus, va fi furnizată o listă de verificare pentru medicii prescriptori care să îi ajute pe aceștia să verifice dacă pacientul este eligibil pentru a primi tratament cu brivudină (a se vedea Anexa).

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați apariția oricărora reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului BRIVAL (brivudină), 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), 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, România
 Fax: +4 0213 163 497
 E-mail: adr@anm.ro

<https://adr.anm.ro/>
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:

BERLIN-CHEMIE A.MENARINI SRL

Floreasca Business Park,
Calea Floreasca 169A
corp A, etaj 7, sector 1, Bucuresti, 014459
Tel: +4 021 232 34 32, Fax: +4 021 233 08 26
Mobil: +4 0722 641 943
Departamentul de Farmacovigilenta telefon +40 726 766 665 ;
Email: romania@berlin-chemie.com

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

Pentru întrebări sau informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului BRIVAL (brivudină), vă rugăm să contactați Departamentul medical al reprezentanței locale:

BERLIN-CHEMIE A.MENARINI SRL
Floreasca Business Park,
Calea Floreasca 169A
corp A, etaj 7, sector 1, Bucuresti, 014459
Tel: +4 021 232 34 32, Fax: +4 021 233 08 26
Dr. Andreea Multescu
amultescu@berlin-chemie.com

Anexă: Listă de verificare pentru medicii prescriptori

ANEXĂ**Listă de verificare pentru medicii prescriptori**

Risc important: toxicitate potențial letală a fluoropirimidinelor (de exemplu, 5-fluorouracil, capecitabină, tegafur, flucitozină), în cazul în care sunt administrate recent sau concomitent cu brivudină sau administrate în interval de 4 săptămâni de la încetarea tratamentului cu brivudină.

Perioada de așteptare după administrarea de brivudină:

Administrarea Brivudina	Săptămâna 1	Săptămâna 2	Săptămâna 3	Săptămâna 4
<----- toxicitate potențial letală a fluoropirimidinelor ----->				

Pentru motivul menționat, vă rugăm să completați următoarea listă de verificare pentru a vă asigura că pacientul dumneavoastră este eligibil să primească brivudină:

Prescrieți brivudina numai în cazul în care la toate întrebările următoare se răspunde cu „Nu”:

	Da	Nu
Pacientul este în tratament sau a primit recent chimioterapie împotriva cancerului?		
Pacientul este în perioada de repaus între ciclurile chimioterapiei?		
Este prevăzut un tratament cu fluoropirimidine?		
Pacientul a fost recent tratat cu antimicotice conținând flucitozină?		
Pacientul a fost diagnosticat recent cu o infecție micotică sistemică și se inițiază un tratament cu flucitozină?		
Pacientul are sistemul imunitar compromis?		

În ambalajul medicamentului Brival (brivudină) este inclus un card de atenționare a pacientului, care conține informații importante pentru pacient și profesioniștii din domeniul sănătății privind această interacțiune potențial letală. Recomandați pacientului să prezinte acest card de atenționare a pacientului la orice vizită la medici (inclusiv dermatolog) și să îl prezinte farmacistului acest card de atenționare a pacientului înainte de a i se elibera orice alte medicamente, timp de cel puțin 4 săptămâni de la încheierea tratamentului cu brivudină.