



**CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET PREȘEDINTE**

Calea Călărășilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

E-mail: cabinet.presedinte@casun.ro Tel. 0372.309.270, Fax 0372.309.231



RV1528/01.03.2018

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE Județul SALAJ - ZALĂU	
REGISTRATURĂ	
Nr.	1294 /
Data	02.03.2018

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate

În atenția,

Doamnei/Domnului Președinte - Director General

02.03.2018

Medic
de
876

În conformitate cu adresa ANMDM nr. 1025E/19.02.2018, înregistrată la C.N.A.S. - cu nr. RV1528/21.02.18 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Gedeon Richter Plc., pentru "informarea profesioniștilor din domeniul sanatații cu privire la medicamentul **Esmya 5 mg**, referitor la noi atenționări importante privind leziunile hepatice grave și recomandări privind monitorizarea funcției hepatice."

Vă rugăm să luați măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului de "comunicare directă către profesioniștii din domeniul sanatații - Restricții privind utilizarea de uilpristal acetat, **Esmya 5mg** comprimate, respectiv noi atenționări importante privind leziunile hepatice grave și recomandări privind monitorizarea funcției hepatice".

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

Președinte
Răzvan Teodor VULCĂNESCU
Vicepreședinte

VE 1-21032018

A.N.M.D.M

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
SERVICIUL MEDICAL
R: *Sc*
Cămin *22* Luna *02* Anul *2018*

10:13:37 21-02-2018

1/4

Medicament
[Handwritten signature]



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Str. Av. Bănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București
Tel: +4021-317.11.16
Fax: +4021-316.34.97
www.anm.ro

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
INTRADE Nr. *10752*
Data *22* Luna *02* Anul *2018*

Către,

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Domnul Președinte Răzvan Teohari Vulcănescu

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Europeană a Medicamentului, Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Gedeon Richter Plc. pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății privind medicamentul Esmya 5 mg comprimate (ulipristal acetat) referitor la noi atenționări importante privind leziunile hepatice grave și recomandări privind monitorizarea funcției hepatice.

Compania Gedeon Richter Plc. va iniția informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin intermediul documentului „Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății”, în legătură cu acest aspect, conform planului de comunicare acordat.

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

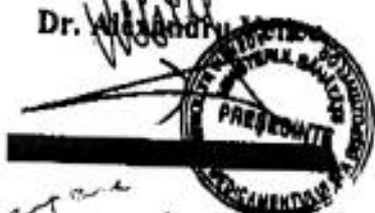
ANMDM a avizat textul scrisorii de informare către profesioniștii din domeniul sănătății, pe care o distribuie Gedeon Richter Plc. și publică pe website (www.anm.ro) aceeași informație la rubrica – Medicamente de Uz Uman - Farmacovigilență – Comunicări directe către profesioniștii din domeniul sănătății.

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.

PREȘEDINTE,

Dr. *[Handwritten signature]*



Șef Serviciu Farmacovigilență
și Managementul Riscului
Dr. Roxana STROE

[Handwritten signature]

*Am scris
să se informeze
case (doar
nu în
sistem de al
[Handwritten mark])*



Februarie 2018

Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății

Restricții privind utilizarea de ulipristal acetat, Esmya 5 mg comprimate, respectiv noi atenționări importante privind leziunile hepatice grave și recomandări privind monitorizarea funcției hepatice

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Gedeon Richter Plc. dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

EMA reevaluează beneficiile și riscurile asociate cu administrarea de ulipristal acetat (Esmya). Reevaluarea a fost inițiată ca urmare a raportării de leziuni hepatice grave, inclusiv insuficiență hepatică acută care a condus la transplant, la pacienți tratați cu Esmya. Pentru o mai bună protecție a pacienților, s-a convenit asupra următoarelor măsuri temporare, până la finalizarea reevaluării:

Rezumat

- **Tratamentul cu Esmya nu trebuie inițiat la pacienți noi sau la pacienți care nu finalizat un ciclu de tratament anterior.**
- **Pentru pacienții care urmează tratament cu Esmya, funcția hepatică trebuie monitorizată cel puțin o dată pe lună și la 2-4 săptămâni după întreruperea tratamentului.**
- **În cazul în care o pacientă prezintă semne sau simptome asociate leziunilor hepatice (greață, vărsături, durere în hipocondrul drept, anorexie, astenie, icter etc.), pacienta trebuie investigată imediat și trebuie efectuate teste ale funcției hepatice. Pacientele care, în timpul tratamentului cu Esmya prezintă valori serice ale transaminazelor de 2 ori mai mari decât limita superioară a valorilor normale, trebuie să**

Întrerupă tratamentul și trebuie atent monitorizate.

- **Pacientele trebuie sfătuite cu privire la măsurile specifice care trebuie luate în cazul apariției semnelor și simptomelor asociate leziunilor hepatice, descrise mai sus.**

Informații referitoare la problema de siguranță

Exmya este indicat pentru tratamentul preoperator și intermitent al simptomelor moderate până la severe asociate fibroamelor uterine la femei adulte afectate în vârstă fertilă. Ca urmare a raportării de leziuni hepatice grave, EMA a inițiat o reevaluare a beneficiilor și a riscurilor asociate cu administrarea de Exmya. Până la realizarea unei evaluări amănunțite a datelor disponibile în cadrul analizei în curs, se consideră necesară adoptarea unor măsuri temporare pentru a reduce la minimum potențialele riscuri pentru pacienți.

Apel în raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Exmya, 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 Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478 - RO

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

www.anm.ro

Întrucât, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, în următoarele date de contact:

Tel: 0040-265-257 011

Fax: 0040-265-257 011

e-mail: pharmacoxy@lunsevi@gesdon-rlghier.ro

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

Gedeon Richter România S.A.
540306, str. Cuza Vodă nr. 99-105, Târgu Mureș, România
Biroul de farmacovigilență
Tel: 0040-265-257 011
Fax: 0040-265-257 011
e-mail: pharmacovigilanta@gedeon-richter.ro

.....
dr. Nyulax Kinga Ilona

*Persoană calificată responsabilă cu farmacovigilența
Șef Compartiment Medical*