



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

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

MB.3582/12.04.2017

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate
În atenția,
Doamnelor/Domnului Președinte - Director General

CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE	
INTRARE	7538
zilă	28-04-2017
luna	
anul	

În conformitate cu adresa ANDM nr. 1496E/06.04.2017, înregistrată la C.N.A.S. – cu nr. MB3582/12.04.2017 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Roche Romania SRL, pentru informarea corpului medical referitor la „Atenționari suplimentare importante cu privire la riscul aparitiei hemoragilor și rabdomiolizei asociate tratamentului cu medicamentul **Cotellic (cobimetinib)**, inclusiv noi recomandari de modificare a dozel”.

Medicamentul Cotellic (cobimetinib) nu este comercializat în România la momentul aprobării acestei comunicări.

Vă rugăm să luați măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casel de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „Atenționari suplimentare importante cu privire la riscul aparitiei hemoragilor și rabdomiolizei asociate tratamentului cu medicamentul **Cotellic (cobimetinib)**, inclusiv noi recomandari de modificare a dozel.”

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stima,

PREȘEDINTE

Conf. Univ. Dr. Marian BURCEA

Medic
Sof
D. Burcea



11:46:14 12-04-2017

1/4

FCCV 1064/18.04.2016

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Str. Av. Sănătescu nr. 46, sector 1, 011478 București
Tel: +4021-317.11.16
Fax: +4021-316.34.97
www.anm.ro

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
 SERVICIUL MEDICAL
 Nr. 143
 Zilă 11 Lunnă 04 Anul 2017

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
 AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
 ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE
 INTRARE N. 1064
 ZILĂ 11 LUNĂ 04 ANUL 2017

Către,

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Roche România S.R.L., pentru informarea corpului medical referitor la atenționări suplimentare importante cu privire la riscul apariției hemoragiilor și rabdomiolizei asociate tratamentului cu medicamentul Cotellic (cobimetinib), inclusiv noi recomandări de modificare a dozei.

Compania Roche România S.R.L. va iniția informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin intermediul documentului „Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății”, în legătură cu acest aspect la momentul comercializării medicamentului Cotellic (cobimetinib).

Acastă modalitate de informare, utilizată sistematic în UE, are ca scop avertizarea corpului medical asupra unor probleme de siguranță în administrarea unor medicamente.

Medicamentul Cotellic (cobimetinib) nu este comercializat în România la momentul aprobării acestui comunicări.

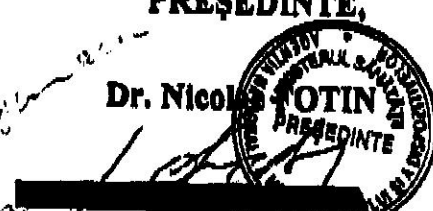
ANMDM a avizat textul scrisorii de informare către profesioniștii din domeniul sănătății. Roche România S.R.L. va informa corespunzător profesioniștii din domeniul sănătății prin distribuirea comunicării în momentul punerii pe piață a medicamentului Cotellic (cobimetinib). De asemenea, ANMDM publică pe web-site-ul agenției (www.anm.ro) această comunicare 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. Nicolae TOTIN

**Şef Serviciu Farmacovigilență
și managementul riscului**

Dr. Roxana STROE

Aprilie 2017

**Atenționări suplimentare importante cu privire la riscul apariției hemoragiilor și rabdomiolizei asociate tratamentului cu medicamentul Cotellic▼
(cobimetinib), inclusiv noi recomandări de modificare a dozei**

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania F. Hoffmann-La Roche Ltd. (denumită în continuare Roche), prin reprezentanța sa locală Roche România S.R.L., dorește să vă aducă la cunoștință două atenționări suplimentare privind medicamentul Cotellic, inclusiv recomandări de modificare a dozei.

Hemoragie severă

- Evenimente hemoragice severe, inclusiv sângerări intracraiene și ale tractului gastro-intestinal au fost raportate la pacienții cărora li s-a administrat medicamentul Cotellic în studiile clinice și în perioada de după punerea pe piață a medicamentului.
- Tratamentul cu medicamentul Cotellic trebuie întrerupt în cazul apariției evenimentelor hemoragice de grad 3 sau 4 și nu trebuie reluat după apariția evenimentelor hemoragice de grad 4 sau după hemoragiile cerebrale atribuite administrării medicamentului Cotellic. Se va aplica raționamentul clinic, în cazul în care se ia în considerare reluarea tratamentului cu medicamentul Cotellic după hemoragii de gradul 3. Administrarea vemurafenibului poate fi continuată, dacă este cazul, atunci când se întrerupe medicamentul Cotellic.
- Cotellic trebuie administrat cu precauție, dacă se utilizează la pacienții cu factori de risc suplimentari pentru sângerări, cum sunt metastazele cerebrale și/sau la pacienții tratați concomitent cu medicamente care cresc riscul de apariție a sângerării (inclusiv antiagregante plăchetare sau anticoagulante).

Rabdomioliza și creșterea valorilor creatiin fosfokinazei (CPK)

- Rabdomioliza și creșterea valorilor CPK au fost raportate la pacienții cărora li s-a administrat medicamentul Cotellic în studiile clinice și în perioada de după punerea pe piață a medicamentului.
- Valorile serice inițiale ale CPK și creatiinici trebuie determinate înainte de începerea tratamentului, iar apoi monitorizate lunar pe durata tratamentului sau conform indicației clinice. În cazul în care se depistează valori serice crescute ale CPK, se verifică prezența semnelor și simptomelor de rabdomioliză sau a altor cauze.
- Dacă apar creșteri asimptomatice de grad ≤ 3 ale CPK, iar rabdomioliza a fost exclusă ca diagnostic, nu este necesară modificarea dozei medicamentului Cotellic.

- Tratamentul cu medicamentul Cotellie trebuie întrerupt dacă apare rabdomioliza, orice creștere simptomatică a CPK sau orice creștere asimptomatică de grad 4 a CPK.
 - Dacă aceasta nu se ameliorează în decurs de 4 săptămâni, administrarea medicamentului Cotellie nu trebuie reluată.
 - Dacă severitatea se îmbunătățește cu cel puțin un grad în decurs de 4 săptămâni, administrarea medicamentului Cotellie poate fi reluată, sub strictă monitorizare și cu o doză anterioară redusă cu 20 mg.
 - Administrarea vemurafenibului poate fi continuată în cursul oricăror modificări ale administrării medicamentului Cotellie.

Medicilor îi se recomandă să discute cu pacienții și persoanele care îi îngrijesc referitor la riscurile care pot fi asociate tratamentului cu medicamentul Cotellie.

Informații generale despre evenimentele hemoragice

Hemoragia este o reacție adversă cunoscută a medicamentului Cotellie. O analiză a raportelor de siguranță din perioada de după punerea pe piață a medicamentului și din studiile clinice, în curs de desfășurare, au identificat evenimente hemoragice severe suplimentare la pacienții care urmează un tratament cu medicamentul Cotellie. La momentul analizei, un total de 30 de cazuri de hemoragii severe au fost raportate la un număr estimat de 2817 pacienți expuși la medicamentul Cotellie. Evenimentele includ hemoragii intraoperatoriene și ale tractului gastro-intestinal. În majoritatea cazurilor de hemoragie severă, pacienții aveau factori suplimentari de risc pentru apariția sângerării, cum sunt metastazele sistemului nervos central, afecțiuni gastro-intestinale preexistente și/sau medicamente concomitente care cresc riscul de apariție a sângerării (inclusiv antiagregante plăchetare sau anticoagulante).

Informații generale despre rabdomioliza și creșterea valorilor CPK

Rabdomioliza a fost raportată inițial la căte un pacient din fiecare braț de tratament al studiului GO28141 (Cotellie plus vemurafenib versus placebo plus vemurafenib). De la acel moment, au fost raportate și alte cazuri de rabdomioliză, în perioada de după punerea pe piață a medicamentului sau în alte studii clinice în curs de desfășurare.

Informații suplimentare

Medicamentul Cotellie este indicat pentru utilizare în asociere cu vemurafenib pentru tratamentul pacienților adulți cu melanom inoperabil sau metastazat cu mutație BRAF V600.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Cotellie (cobicitinib), către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularul de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportcază o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478-RO

Tel: +4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: 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:

ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 Piața Presei Libere, Nr. 3-5
 Clădirea City Gate – Turnul de Sud
 Departamentul Medical, etaj 6, Sector 1
 013702 - București, România
 Departament Farmacovigilență:
 Tel: +4021 206 47 48
 Fax: +4037 200 32 90
 e-mail: romania.drug_safety@roche.com

▼ Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacții adverse suspectate.

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

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului Cotollic (ecobimetinib), vă rugăm să contactați Departamentul Medical al Companiei ROCHE ROMÂNIA S.R.L.:

Dr. Mihaela Dusciuc
Drug Safety Manager
ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 Piața Presei Libere, Nr. 3-5
 Clădirea City Gate – Turnul de Sud
 Departamentul Medical, etaj 6, Sector 1
 013702 - București, România
 Tel: +4021 206 47 48
 Fax: +4037 200 32 90
 e-mail: romania.medinfo@roche.com

Cu stima,

Dr. Marius Ursă
Director Medical
Roche România S.R.L.