

Iulie 2013

Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății privind restrângerea indicațiilor pentru medicamentele care conțin nicergolină

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

Rezumat

Această comunicare a fost emisă pentru a vă informa asupra faptului că medicamentele care conțin nicergolină nu mai trebuie utilizate în următoarele indicații:

- Tratamentul simptomatic al deficitului patologic cognitiv și neurosenzitiv cronic al pacienților în vîrstă (cu excepția bolii Alzheimer și a altor demențe)
- Adjuvant în tratamentul claudicației intermitente care apare în cadrul arteriopatiilor obliterante cronice ale membrelor inferioare (stadiul 2)
- Adjuvant în tratamentul sindromului Raynaud
- Tratament adjuvant în cazul scăderii acuității vizuale și în tulburări ale câmpului vizual, presupuse a fi de origine vasculară
- Retinopatii acute de origine vasculară
- Profilaxia migrenelor

deoarece beneficiile aduse de nicergolină nu depășesc riscul de producere a fibrozei și ergotismului.

Informații suplimentare privind siguranța și recomandări

În luna ianuarie 2012, Comitetul pentru produse medicamentoase de uz uman (CHMP) al Agenției Europene a Medicamentului (EMA) a inițiat o evaluare la nivel european a combinației dihidroergocriptină-cafeină, a dihidroergocristinei, dihidroergotaminei, dihidroergotoxinel și nicergolinei în indicațiile menționate mai sus. Evaluarea a fost inițiată în urma temerilor autorității competente naționale franceze cu privire la raportările de cazuri grave de fibroză și ergotism asociate cu anumiți derivați de ergot. Evaluarea respectivă nu a inclus alte indicații terapeutice în afara celor enumerate mai sus.

CHMP a avut în vedere toate informațiile disponibile privind beneficiile și riscurile administrării nicergolinei, inclusiv date provenite din studii clinice, din perioada de supraveghere postautorizare și din publicațiile de specialitate.

CHMP a concluzionat că nu poate fi exclusă o posibilă relație de cauzalitate între nicergolină și reacțiile fibrotice sau ergotism. Nicergolina este indicată pentru tratament de lungă durată, iar fibroza a fost raportată în urma expunerii pe termen lung la doze recomandate. Pe baza ameliorărilor observate după întreruperea administrării în câteva cazuri în care nu a fost documentat niciun alt factor cu posibilă influență asupra rezultatului, și ținând cont de plauzibilitatea farmacologică, se

că nicergolina poate cauza reacții fibrotice. Este subliniată severitatea acestor reacții și potențialul deznodământ letal. A fost descris un mecanism farmacologic plauzibil pentru reacții. CHMP a menționat că, dat fiind debutul întârziat al simptomelor, fibroza este dificil diagnosticată și nu este întotdeauna reversibilă.

În plus, CHMP a considerat că dovezile pentru beneficiul semnificativ clinic al nicergolinei în indicațiile menționate mai sus sunt foarte limitate.

Per total, CHMP a opinat că, ținând cont de informațiile limitate privind eficacitatea pentru aceste indicații, nu este justificată expunerea pacienților la riscul de apariție a fibrozei și ergotismului, drept pentru care beneficiile medicamentelor care conțin nicergolină încețează să mai depășească riscurile.

CHMP a recomandat încetarea autorizării medicamentelor care conțin nicergolină în următoarele indicații: tratamentul simptomatic al deficitului patologic cognitiv și neurosenzitiv cronic al pacienților în vîrstă (cu excepția bolii Alzheimer și a altor demențe); adjuvant în tratamentul claudicației intermitente care apare în cadrul arteriopatiilor obliterante cronice ale membrelor inferioare (stadiu 2); adjuvant în tratamentul sindromului Raynaud; tratamentul adjuvant în cazul scăderii acuității vizuale și în tulburări ale câmpului vizual, presupuse a fi de origine vasculară; retinopatii acute de origine vasculară; profilaxia migrenei.

Recomandări pentru profesioniștii din domeniul sănătății

- Profesioniștii din domeniul sănătății trebuie să înceze să mai prescrie pacienților medicamente care conțin nicergolină pentru indicațiile enumerate mai sus și să aibă în vedere alte opțiuni de tratament.
- Trebuie reevaluat tratamentul pacienților care iau în prezent nicergolină pentru indicațiile enumerate mai sus, cu ocazia unui control de rutină (care nu reprezintă o urgență).
- Această evaluare s-a limitat la indicațiile menționate mai sus. Alte indicații terapeutice în afara celor menționate în prezentă comunicare nu sunt afectate de această evaluare.

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Profesioniștii din domeniul sănătății trebuie să raporteze orice reacție adversă suspectată, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul „Fișei pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente”, disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale/Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă

sau prin fax către:

Centrul Național de Farmacovigilență

Str. Aviator Sărătescu, Nr. 48,

nr 1, București, România,

+40 213 163 497.

Înțeles și către deținătorii autorizațiilor de punere pe piață, utilizând detaliile de contact menționate în tabelul anexat (Anexa 1).

Informații suplimentare

Pentru întrebări și informații suplimentare, vă puteți adresa deținătorilor autorizațiilor de punere pe piață, utilizând detaliile de contact menționate în tabelul anexat (Anexa 1).

Informațiile conținute de această comunicare au fost aprobată de Agenția Europeană a Medicamentului și de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale.

DENUMIRE COMERCIALA	DETINATOR APP
1. SERMION	PFIZER EUROPE MA EIG, Ransgate Road, Sandwich, Kent CT 13 9N3, Marea Britanie
2. NICERGOLINA LPH	S.C. LABORMED PHARMA S.A. Bd. Theodor Pallady nr. 44 B, sector 3, Bucureşti, România
3. GRALIN	S.C. SIAVIA PHARM S.R.L. B-dul Theodor Pallady nr. 44C Sector 3, Bucureşti, România
4. SINERGOLIN	Sintofarm S.A. România Str. Ziduri între Vii nr. 22 (intrare prin Sos. Electronicii) Sector 2, Bucureşti, Cod postal 023324
5. NICERIUM	HEXAL AG, Industriesstrasse 25, D-83607 Holzkirchen, Germania