

COMUNICARE DIRECTĂ CÂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII

Iunie 2019

RoActemra (tocilizumab): cazuri rare de leziuni hepatice grave, inclusiv insuficiență hepatică acută care necesită transplant hepatic

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), compania F. Hoffmann-La Roche Ltd. (denumită în continuare Roche), prin reprezentanța sa locală Roche România S.R.L., dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

Rezumat

- La pacienții tratați cu tocilizumab au fost observate cazuri grave de leziuni hepatice induse medicamentos, inclusiv hepatită, icter, insuficiență hepatică acută, care în unele cazuri au necesitat transplant hepatic. Frecvența hepatotoxicității grave este considerată rară.
- Pacienții trebuie sfătuți să solicite imediat asistență medicală, dacă prezintă semne sau simptome de leziuni hepatice.
- La pacienții cu indicații reumatologice, valorile ALT și AST trebuie monitorizate la fiecare 4 până la 8 săptămâni în primele 6 luni de tratament, iar în continuare, la fiecare 12 săptămâni.
- Se recomandă precauție atunci când se ia în considerare inițierea tratamentului la pacienți cu valori ale ALT sau AST > 1,5 x limita superioară a normalului (LSN). Tratamentul nu este recomandat la pacienții cu ALT sau AST > 5 x LSN.
- Dacă sunt identificate valori anormale ale enzimelor hepatice, poate fi necesară modificarea dozei (reducerea, întreruperea sau oprirea tratamentului). Recomandările de modificare a dozei rămân neschimbate (a se vedea informațiile despre medicament aprobat).

Informații generale despre siguranță

Tocilizumab este indicat pentru tratamentul:

- poliartritei reumatoide (PR)
- arteriei cu celule gigante (ACG) la pacienții adulți [doar la administrarea subcutanată]
- artritei idiopatice juvenile poliarticulare (AIJp), la pacienții cu vârstă de 2 ani sau peste.
- artritei idiopatice juvenile sistemic (AIJs).

Este cunoscut faptul că, tocilizumab cauzează creșteri tranzitorii sau intermitente, ușoare până la moderate, ale valorilor transaminazelor hepatic și s-a observat o creștere a frecvenței de apariție când a fost administrat în asociere cu medicamente potențial hepatotoxic (de exemplu, metotrexat).

O evaluare cumulativă a leziunilor hepatic grave, inclusiv insuficiența hepatică asociată cu administrarea de tocilizumab, a identificat 8 cazuri de afectare hepatică induză de tocilizumab, inclusiv hepatită, icter, insuficiență hepatică acută. Aceste evenimente au apărut într-un interval de 2 săptămâni până la peste 5 ani de la inițierea tratamentului cu tocilizumab, cu o latență mediană de 98 de zile. Transplantul de ficat a fost necesar la 2 cazuri de insuficiență hepatică acută.

Pe baza datelor provenite din studii clinice, se consideră că aceste cazuri de leziuni hepatic grave au o frecvență de apariție rară și că profilul beneficiu/risc al tocilizumab pentru indicațiile terapeutice aprobată rămâne unul favorabil.

La pacienții cu PR, ACG, AIJp și AIJs, valorile ALT și AST trebuie monitorizate la fiecare 4 până la 8 săptămâni în primele 6 luni de tratament, iar în continuare, la fiecare 12 săptămâni.

Informațiile de prescriere aprobată în prezent nu recomandă tratamentul cu tocilizumab la pacienții cu valori ale alanin aminotransferazei (ALT) sau aspartat aminotransferazei (AST) peste 5 x LSN. Se va acorda o atenție deosebită atunci când se ia în considerare inițierea tratamentului cu tocilizumab la pacienții cu valori ale ALT sau AST > 1,5 x LSN.

Recomandările de modificare a dozei de tocilizumab (reducerea, întreruperea sau oprirea tratamentului), datorită valorilor anormale ale enzimelor hepatic, rămân neschimbate; a se vedea informațiile despre medicament aprobată.

A se lua în considerare că, aceste actualizări nu se aplică în cazul indicației pentru tratamentul sindromului de eliberare de citokine (SEC).

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului RoActemra (tocilizumab), 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,
011478 - București, România
Fax: +40 21 316 34 97
E-mail: adr@anm.ro
<https://adr.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

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

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

Dr. Camen Motoc
Medical 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.mcdinfo@roche.com

Cu stimă,
Dr. Marius Ursu
Director Medical
Roche România S.R.L.