

2025, pot fi foarte puține sticle dintre cele afectate. Prin urmare, reclamații privind calitatea ar putea fi primite până la acel termen.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță

Briviact este indicat ca terapie adjuvantă în tratamentul crizelor convulsive parțiale, cu sau fără generalizare secundară, la pacienți epileptici, adulți și adolescenți și copii cu vârsta începând de la 4 ani.

Un număr mic de flacoane din sticlă din loturile potential afectate ale medicamentului Briviact 10 mg/ml soluție orală au un diametru al gâtului puțin mai mic și, de aceea, adaptorul seringii inclus în ambalaj nu se potrivește la aceste flacoane. Această nepotrivire face dificilă extragerea dozei de soluție orală din flacon, utilizând seringă pentru administrare orală (așa cum este descris în prospectul medicamentului).

Lotul potențial afectat distribuit în România este **lotul 304224**.

În lotul potențial afectat distribuit în România, a cărui durată de valabilitate este până în 2025, pot fi foarte puține sticle dintre cele afectate. Prin urmare, reclamații privind calitatea ar putea fi primite până la acel termen.

Pacienții/apartinătorii trebuie să fie informați despre această problemă atunci când le eliberați Briviact 10 mg/ml soluție orală. Verificarea potrivirii adaptorului la flaconul eliberat trebuie făcută împreună cu pacientul/apartinătorul, dacă este posibil.

Dacă adaptorul nu se potrivește la flacon și există dificultăți la extragerea dozei, flaconul eliberat trebuie înlocuit cu un alt flacon. Compania UCB va rambursa costul acestei înlocuiri.

Deși seringile pentru administrare orală incluse în ambalajul medicamentului Briviact 10 mg/ml soluție orală nu sunt afectate, nu poate fi exclus un risc minim de erori de dozare din cauza acestei probleme menționate anterior. Cu toate acestea, problema gâtului îngust al flaconului nu afectează siguranța medicamentului Briviact 10 mg/ml soluție orală.

Apel la raportarea de reacții adverse

Vă rugăm să consultați prospectul medicamentului pentru a raporta orice reacții adverse asociate medicamentului Briviact.

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Briviact, 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

www.anm.ro

Raportare online la link-ul următor: <https://adr.anm.ro/>

Siguranța pacienților este de cea mai mare importanță pentru UCB. Aceasta include monitorizarea continuă a raportului beneficiu-risc al medicamentului.

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către compania UCB Pharma România, la următoarele date de contact:

E-mail dsroumania@ucb.com

Tel. 0213002904

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

Dacă aveți orice întrebări, vă rugăm să contactați:

UCB Pharma Romania

Str.Banu Antonache, 40-44

Persoana de contact:

Iuliana Cusma, MSL

Tel: +40748222768

Email: iuliana.cusma@ucb.com

Cu stimă,

Cristina Coteață

Local Safety Officer România

UCB Pharma România