



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

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

MB 3148 / 30.03.2017

Buletin de lucru

IV/2017

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate

In atenția,

Doamnel/Domnul Președinte - Director General

pe 23.03.2017

În conformitate cu adresa ANDM nr. 22582E/13.03.2017, înregistrată la C.N.A.S. – cu nr. RG2614/17.03.17 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agentia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania F. Hoffman-La Roche Ltd., pentru informarea corpului medical referitoare la importanța recomandărilor de monitorizare cardiacă în timpul tratamentului cu Herceptin (transtuzumab), pentru a reduce frecvența și severitatea disfuncției ventriculare stângi și a insuficienței cardiaice congestive.

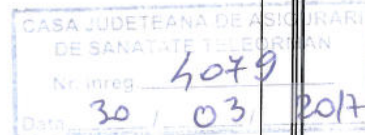
Vă rugăm să luați măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casel de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „Herceptin (transtuzumab): „Comunicare către profesioniștii din domeniul sănătății referitoare la importanța recomandărilor de monitorizare cardiacă în timpul tratamentului cu transtuzumab, pentru a reduce frecvența și severitatea disfuncției ventriculare stângi și a insuficienței cardiaice congestive.”

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

PREȘEDINTE

Conf. Univ. Dr. Marlan BURCEA





Feet 803/25, 0.5.12/2

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București
Tel: +4021-317.11.15
Fax: +4021-316.34.87
www.anm.ro

BIBLIOTECAS PÚBLICAS Y ESPECIALES
MINISTERIO DE CULTURA
MÉJICO D.F.
1 de enero de 1964

13
13 235381
13 2011

CASĂ NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SANATATE
SERVICIU MEDICAL
Nr. 987
21 IUNIUS 1970 AN 11

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania F. Hoffmann-La Roche Ltd., pentru informarea corpului medical cu privire la importanța recomandărilor de monitorizare cardiacă în timpul tratamentului cu Herceptin (trastuzumab), pentru a reduce frecvența și severitatea disfuncției ventriculare stângi și a insuficienței cardiace congestive.

Compania Hoffmann-La Roche Ltd, prin reprezentanța sa locală din România - Roche România S.R.L., a inițiat informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin intermediul documentului „Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății”, în legătură cu acest aspect.

Această modalitate de informare, utilizată sistematic în UE, are ca scop avertizarea corpului medical 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 Roche România S.R.L. și a publicat pe web-site-ul agenției (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 Farmacistilor din România.

PRESIDENTE.

Dr. Nicolae FOTIN

**Şef Serviciu Farmacovigilenţă
şi managementul riscului**
Dr. Roxana STROE

Martie 2017

Herceptin (trastuzumab): Comunicare către profesioniștii din domeniul sănătății referitoare la importanța recomandărilor de monitorizare cardiacă în timpul tratamentului cu trastuzumab pentru a reduce frecvența și severitatea disfuncției ventriculare stângi și a insuficienței cardiace congestive

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) și cu 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 informeze cu privire la importanța informațiilor disponibile în Rezumatul Caracteristicilor Produsului Herceptin (trastuzumab), referitoare la monitorizarea cardiacă.

Rezumat:

Comunicarea directă către profesioniștii din domeniul sănătății are drept scop evidențierea importanței informațiilor privind monitorizarea cardiacă și algoritmul de tratament pentru medicamentul Herceptin (trastuzumab) așa cum sunt prezentate în Rezumatul Caracteristicilor Produsului (RCP), pentru a asigura un control adecvat al disfuncției ventriculare stângi și a insuficienței cardiace congestive (ICC).

Mesajele cheie pentru medicii oncologi și medicii cu supraspecializare gineco-oncologie sunt următoarele:

- Evaluările cardiaice, așa cum au fost efectuate inițial, trebuie repetate la interval de 3 luni în timpul tratamentului cu trastuzumab.
- Vă rugăm să respectați recomandările referitoare la întreruperea tratamentului așa cum sunt prezentate în Rezumatul Caracteristicilor Produsului (RCP) al medicamentului Herceptin (trastuzumab), pct. 4.2: *Doze și mod de administrare*, astfel în cazul în care procentul fracției de ejection a ventriculului stâng (FEVS) scade cu ≥ 10 puncte procentuale sub valoarea inițială și sub 50%, tratamentul cu trastuzumab trebuie întrerupt temporar și se repetă evaluarea FEVS în aproximativ 3 săptămâni.
- Trastuzumab și antraciclinele nu trebuie administrate concomitent în tratamentul cancerului mamar metastazat (CMM) și în tratamentul adjuvant al cancerului mamar. A se vedea pct. 4.4: *Atenționări și precauții speciale pentru utilizare* din RCP-ul medicamentului Herceptin.

- Continuați monitorizarea la interval de 6 luni după întreruperea tratamentului cu trastuzumab timp de până la 24 luni de la ultima administrare. La pacienții la care se administrează chimioterapie conținând antracicline, este recomandată monitorizarea ulterioară anuală o perioadă de până la 5 ani de la ultima administrare a trastuzumab, sau mai mult dacă este observată o scădere continuă a fracției de ejection a ventriculului stâng (FEVS).
- În cazul în care pacienții dezvoltă insuficiență cardiacă simptomatică în timpul tratamentului cu trastuzumab, aceasta trebuie tratată cu medicamente pentru tratamentul standard al ICC. Majoritatea pacienților care au dezvoltat ICC sau disfuncție cardiacă asimptomatică în studiile clinice pivot au prezentat o ameliorare după administrarea tratamentului standard pentru ICC care a constat într-un inhibitor al enzimei de conversie a angiotensinei (ECA) sau un blocant al receptorilor angiotensinei (BRA) și un beta-blocant.
- Măsurarea fracției de ejection a ventriculului stâng (FEVS) continuă să fie metoda necesară pentru monitorizarea funcției cardiace; indicatorii biologici pot fi un instrument de susținere în cazul pacienților care prezintă risc particular de ICC dar nu pot înlocui evaluarea FEVS prin ecocardiografie sau scintigrafie cardiacă.
- Medicii prescripторi trebuie să evidențieze mediciilor responsabili cu monitorizarea ulterioară a pacienților tratați cu trastuzumab importanța de a continua monitorizarea cardiacă regulată, în conformitate cu RCP-ul aprobat pentru medicamentul Herceptin (trastuzumab).

Informații de fond referitoare la recomandările pentru monitorizarea cardiacă

Dacă nu există semnale noi de siguranță referitoare la riscul cardiac al tratamentului cu trastuzumab, rezultatele din studii au arătat că monitorizarea cardiacă poate fi îmbunătățită pentru a reduce frecvența și severitatea disfuncției ventriculare stângi și a ICC la pacienții tratați cu trastuzumab.

S-a demonstrat că riscul cardiac al trastuzumab este reversibil pentru unii dintre pacienți după întreruperea tratamentului, subliniind importanța monitorizării funcției FEVS a pacienților în timpul tratamentului cu trastuzumab și după întreruperea acestuia.

Informații suplimentare

Indicații terapeutice

În conformitate cu RCP-ul aprobat al medicamentului Herceptin (trastuzumab), acesta trebuie administrat numai pacienților cu cancer mamă metastazat sau incipient sau pacienților cu cancer gastric metastazat, ale căror tumori exprimă fie HER2 în exces sau care prezintă amplificarea genei HER2, determinate prin metode precise și validate.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Herceptin (trastuzumab), 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 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
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

Coodonatele de contact ale reprezentanței locale ale Deținătorului de autorizare de punere pe piață

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului medicamentului Herceptin (trastuzumab), vă rugăm să contactați Departamentul Medical a 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 stimă,
Dr. Marius Ursu
Director Medical
Roche România S.R.L.