

Noiembrie 2015

**Comunicare către profesioniștii din domeniul sănătății privind acțiunea
companiei Merck Sharp & Dohme Ltd de retragere voluntară a medicamentului
Vitreolis (boceprevir) 200 mg capsule**

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Merck Sharp & Dohme Ltd (MSD) dorește să vă aducă la cunoștință informații referitoare la acțiunea de retragere voluntară a distribuției medicamentului Vitrelis în România începând cu septembrie 2016. /Vă rugăm să rețineți că aceasta este o decizie comercială a companiei MSD. La baza acestei decizii nu stau date privind siguranța sau eficacitatea acestui medicament. Având în vedere progresul științific, modificările din practicile terapeutice și, în consecință, reducerea cererii de Vitrelis, MSD intenționează să oprească comercializarea medicamentului Vitrelis în România.

Compania MSD își menține angajamentul față de pacienții care sunt în prezent tratați cu Vitrelis, medicament indicat în tratamentul hepatitei cronice virale tip C (HCC), genotipul 1, în asociere cu peginterferon alfa și ribavirină, la pacienții adulți cu insuficiență hepatică compensată, la care nu s-a administrat anterior tratament sau care nu au răspuns la tratamentele anterioare. Pentru a se asigura că toți pacienții care urmează în prezent tratament cu Vitrelis vor încheia o perioadă de tratament de până la 48 de săptămâni, MSD va continua să furnizeze medicamentul Vitrelis din stocurile existente la comercianți, cu ridicata, până în septembrie 2016, conform cererilor. Stocul rămas expiră pe 31 decembrie 2016.

Având în vedere informațiile prezentate mai sus, se recomandă medicilor să nu mai inițieze din acest moment tratament cu medicamentul Vitrelis, la pacienți noi, și, de asemenea, se recomandă medicilor să ia în considerare alte opțiuni terapeutice.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacții adverse suspectate asociate cu administrarea medicamentului Vitrelis către Agenția Națională a Medicamentelor și a

Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul "Fișei pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente", disponibilă pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale/Medicamente de uz unan/Raportează o reacție adversă, trimisă către:

Centrul Național de Farmacovigilență

Str. Aviator Sănătescu nr. 48,
Sector 1, București, România,
fax: +4 021 316 34 97
tel: + 4 0757 117 259
e-mail: 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: email: d poc.romania@merck.com sau Merck Sharp & Dohme Romania SRL, Bucharest Business Park, Sos. Bucuresti-Ploiesti, nr 1A, Corp C, Etaj 3, Bucuresti, Sector 1, Romania, Telefon +4021 529 29 00.

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

Pentru informații suplimentare sau orice întrebări privind medicamentul Victrelis, vă rugăm să ne contactați la următoarele date de contact: email: d poc.romania@merck.com sau Merck Sharp & Dohme Romania SRL, Bucharest Business Park, Sos. Bucuresti-Ploiesti, nr 1A, Corp C, Etaj 3, Bucuresti, Sector 1, Romania, Telefon +4021 529 29 00.

Cu stimă,

Dr. Cosmin Tunea
Medical Director MSD Romania