



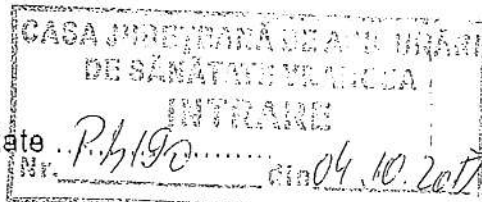
CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET PREȘEDINTE
 Calea Calărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
 E-mail: cabinet_presedinte@casan.ro, Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate

În atenția,

Doamnelor/Domnului Președinte - Director General



În conformitate cu adresa ANMDM nr. 4320E/18.09.2017, înregistrată la C.N.A.S. – cu nr. RV8213/20.09.2017 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și companiile Amgen Europe BV, Hospira UK Ltd., Sandoz GmbH, Roche Reg. Ltd., Johnson&Johnson Do.o., pentru informarea corpului medical cu privire la riscul de apariție a reacțiilor adverse cutanate severe la pacienții tratați cu epoetinele: darbepoetina alfa, epoetina alfa, epoetina beta, epoetina tetă, epoetina zeta și metoxi-polietileniglicol epoetina beta.

Vă rugăm să luăți măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „Epoetine umane: Atenționările noile cu privire la reacții adverse cutanate severe.”

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stima,

p. PREȘEDINTE

Răzvan Teohari Vulcănescu
VICEPRESEDINTE



Catre.

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și companiile Amgen Europe B.V., Hospira UK Limited, Sandoz GmbH, Roche Registration Ltd. și Johnson & Johnson D.o.o. pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății cu privire la epoetinele umane. Comunicarea prezintă noile atenționări cu privire la riscul de apariție a reacțiilor adverse cutanate severe la pacienții tratați cu epoetinele: darbepoetină alfa, epoetină alfa, epoetină beta, epoetină teta, epoetină zeta și metoxi-polietilenglicol epoetină beta.

Reprezentanțele locale ale DAPP vor iniția informarea profesioniștilor din domeniul sănătății printr-o acțiune comună de distribuire prin intermediul documentului „Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății”, în legătură cu acest aspect, conform planului de comunicare agreat.

Medicamentele care conțin epoetină comercializate în România la momentul aprobării acestei comunicări sunt: Aranesp (darbepoetină alfa), Retacrit (epoetină zeta), Binocrit (epoetină alfa), Mircera (metoxipolietilenglicol epoetină beta), NeoRecormon (epoetină beta) și Eprex (epoetină alfa).

ANMDM a avizat textul scrisorii de informare către profesioniștii din domeniul sănătății, pe care o distribuie reprezentanțele locale ale DAPP și publică pe website (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.

A circular stamp with the words "PRESEZINTĂ" at the top and "Dr. Nicolae Fotin" in the center. A handwritten signature is written over the stamp.

VICEPRESEDINTE
Dr. Alexandru Vălușan

Septembrie 2017

Epoetine umane: Atenționări noi cu privire la reacțiile adverse cutanate severe

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency, EMA) și cu Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), deținătorii autorizațiilor de punere pe piață (DAPP) pentru toate epoetinile, doresc să vă informeze în legătură cu riscul de apariție a reacțiilor adverse cutanate severe la pacienții tratați cu epoetinile: darbepoetină alfa, epoetină alfa, epoetină beta, epoetină teta, epoetină zeta și metoxi-polietilenglicol epoetină beta.

Rezumat

- La pacienții tratați cu epoetine s-au raportat reacții adverse cutanate severe (severe cutaneous adverse reactions, SCAR). Acestea au inclus cazuri de sindrom Stevens-Johnson (SSJ) și necroliză epidernică toxică (NET), dintre care unele au fost letale.
- Reacțiile adverse cutanate severe sunt considerate a fi un efect de clasă al tuturor epoetinelor.
- Reacțiile au fost mai severe în cazul epoetinelor cu durată de acțiune lungă.
- Frecvența acestor reacții cutanate severe nu a putut fi calculată, dar acestea apar foarte rar.
- Pacienții trebuie sfătuși cu privire la următoarele semne și simptome ale reacțiilor cutanate severe la începerea tratamentului cu un produs care conține epoetină:
 - erupție cutanată tranzitorie extinsă, cu înroșirea și apariția de vezicule la nivelul pielii și mucoasei orale, ochilor, nasului, gâtului sau zonei genitale, care este urmată de simptome asemănătoare gripelui, incluzând febră, obosale, dureri musculare și articulare. Acestea conduc deosebit la exfoliere și descuamare a pielii afectate, cu aspect asemănător unei arsuri severe

- Pacienții care dezvoltă aceste semne și simptome trebuie instruși să contacteze imediat medicul curant și să oprească tratamentul cu epoetină.
- Dacă pacientul a dezvoltat reacții adverse cutanate severe, cum ar fi SSJ sau NET, care se consideră a fi legate de utilizarea unei epoetine, pacientul nu trebuie să mai primească vreodată o epoetină.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandările respective

În urma raportărilor de reacții adverse cutanate severe după punerea pe piață, în special SSJ, NET și reacții cutanate de tip vezicule și exfoliere pentru unele epoetine, s-a efectuat o analiză detaliată a tuturor cazurilor (inclusiv informațiile din baza de date EudraVigilance și datele de la DAPP) pentru toate medicamentele care conțin epoetină.

Această analiză a arătat că reacțiile cutanate severe, inclusiv SSJ și NET, pot fi considerate un risc de clasă pentru toate epoetinile. Cele mai severe reacții au fost raportate pentru epoetine cu acțiune de lungă durată și au inclus cazuri cu evoluție pozitivă după întreruperea administrării și reapariția simptomelor după reluaerea administrării.

Frecvența acestor reacții cutanate severe nu a putut fi calculată, dar acestea apar foarte rar.

Informațiile despre produs ale tuturor medicamentelor care conțin epoetină, inclusiv darbepoetină alfa, epoetină alfa, epoetină beta, epoetină teta, epoetină zeta și metoxipolietilenoglicol epoetină beta, sunt actualizate pentru a reflecta riscul de apariție a reacțiilor adverse cutanate severe.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentelor care conțin epoetină, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularurile de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), în secțiunea Raportoare o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sândescu nr. 48, sector 1,

București 011478- RO, România

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: adr@anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanțele locale ale deținătorilor autorizațiilor de punere pe piață (DAPP), la următoarele date de contact:

DAPP	Medicament	Email	Telefon	Fax
Amgen Europe B.V.	Anäesp	safety-romania@amgen.com	+40215273000	+40215291250
Hospira UK Limited	Retacrit	medical.information@pfizer.com ROU.AERReporting@pfizer.com	+40.21.207.2800	+40.21.207.2806

Sandoz GmbH	Binocrit	regoflira.ro@sandoz.com drugsafety.romania@novartis.com	+40728132150	+40214075161
Roche Registration Ltd.	Mircera	romania.drug.safety@roche.com	+40212064748	+40372003290
Roche Registration Ltd.	NeoRecormon	romania.drug.safety@roche.com	+40212064748	+40372003290
Johnson & Johnson D.o.o.	Eprax	RA-INJRO-JC@jnj.inj.com	+40 212071800	+40212071804

Coordonatele de contact ale reprezentantelor locale ale Deținătorilor de autorizație de punere pe piață

Pentru întrebările și informațiile suplimentare vă rugăm să contactați:

DAPP/ Reprezentant al DAPP	Adresa	Medicament	Email	Telefon	Fax
Amgen Europe B.V./ Amgen Romania S. R. L.	Bucharest Business Park Sos. București-Plăiești nr.1 A, Corp A2, etaj 2, Sec.1, București, 013681	Aransp	medinfo.romania@amgen.com	+40215273000	+40215273001
Hospira UK Limited/ Pfizer Romania S.R.L.	Willbrook Platinum Business and Convention Center Sos. București-Plăiești 172-176, Corp B, Et.5, Sec.1, 013686, București	Retrovir	medicalInformationRomania@pfizer.com	+40212072800	+40212072801
Sandoz GmbH/ Sandoz Pharma Services S.R.L.	Calea Filorăsos Nr 169A, Cladirea A, Etaj 1, Sector 1, București, 014459	Binocrit	regoflira.ro@sandoz.com	+40214075193	+40214075161

Roche Registration Ltd./ Roche Romania S. R. L.	Plaza Presei Libere, Nr. 3-5, Clădirea City Gate - Turnul de Sud, Departamentul Medical, etaj 6, Sector 1, 013702 - București, România	Mircea	romania.medinfo@roche.com	+40212064748	+40372003290
Roche Registration Ltd./ Roche Romania S. R. L.	Plaza Presei Libere, Nr. 3-5, Clădirea City Gate - Turnul de Sud, Departamentul Medical, etaj 6, Sector 1, 013702 - București, România	NeoRecommen	romania.medinfo@roche.com	+40212064748	+40372003290
Johnson & Johnson D.o.o./ Johnson & Johnson Romania S.R.L	Str. Tipograffilor nr. 11-15, Clădirea S-Park, Corpul B3, Etaj 3, Camera 1, Corpul B4, Etaj 3 și Corpul LB, Etaj 3, Sector 1, 013714 București, România	Eprex	RA-JNRO-1C@jnj.com	+40212071800	+40212071804

Cu stimă,

[Nume, prenume, pozitie]

Amgen Romania

Pfizer Romania S.R.L.

Sandoz Pharma Services S.R.L.

Roche Romania S. R. L.

Johnson & Johnson Romania S.R.L.