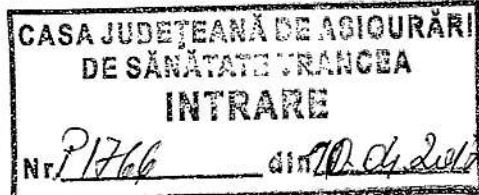




CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CABINET DIRECTOR GENERAL
Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
E-mail: director.general@casan.ro 0372 309274; Fax 0372 309288

Către, Casa de Asigurări de Sănătate



În conformitate cu adresa ANDM nr. 23745E/28.03.2017, înregistrată la C.N.A.S. cu nr. RG 3078/04.04.2017 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) pentru informarea corpului medical referitor la medicamentul Clexane (enoxaparină sodică) cu privire la actualizările privind modalitatea de exprimare a concentrației, a dozelor administrate în tromboza venoasă profundă/embolismul pulmonar și actualizările privind utilizarea la pacienții cu insuficiență renală severă.

Vă rugăm să luați măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a caselor de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „*Clexane (enoxaparină sodică): actualizări privind modalitățile de exprimare a concentrației, a dozelor administrate în tromboza venoasă profundă/embolismul pulmonar și actualizari privind utilizarea la pacienții cu insuficiență renală severă*”.

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stîmă.

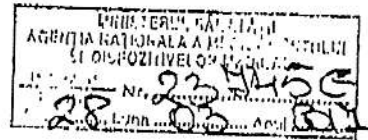




CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE	ANMDM
1119	06.04.2017
ZIUA	ANUL
FCCV 925	06.04.2017

distribuitor

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București
Tel: +4021-317.11.15
Fax: +4021-316.34.97
www.anm.ro



Către,

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Sanofi România S.R.L., pentru informarea corpului medical referitor la medicamentul Clexane (enoxaparină sodică) cu privire la actualizări privind modalitatea de exprimare a concentrației, a dozelor administrate în tromboza venoasă profundă/embolismul pulmonar și actualizări privind utilizarea la pacienții cu insuficiență renală severă. Compania Sanofi 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 Sanofi 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.

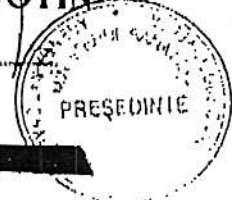
Anexăm la această adresă documentul menționat anterior.

Precizăm că această informație a fost transmisă și Ministerului Sănătății – Direcția Farmaceutică și Dispozitive Medicale, Colegiului Medicilor din România și Colegiului Farmaciștilor din România.

PREȘEDINTE,

Dr. Nicolae FOTIN

**Şef Serviciu Farmacovigilență
și managementul riscului**
Dr. Roxana STROE



Martie 2017

Clexane (enoxaparină sodică): actualizări privind modalitatea de exprimare a concentrației, a dozelor administrate în tromboza venoasă profundă/embolismul pulmonar și actualizări privind utilizarea la pacienții cu insuficiență renală severă

Informare către medicii de medicină generală, medicii de familie, ortopezi, interniști, cardiologi, hematologi, chirurgi, oncologi, neurologi, farmaciști, asistenți medicali

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

Sanofi România SRL, de comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, dorește să vă informeze cu privire la armonizarea informațiilor despre produsul Clexane (enoxaparină sodică) în toate statele membre ale Uniunii Europene, ca urmare a închelcerii unei proceduri de revizuire la nivel european. Astfel, au fost actualizate modalitatea de exprimare a concentrației, a dozelor administrate în tromboza venoasă profundă/embolismul pulmonar, precum și informații privind utilizarea la pacienții cu insuficiență renală severă, după cum urmează:

Rezumat

- Concentrația enoxaparinel, exprimată anterior în unități internaționale (UI) de activitate anti-factor Xa, va fi exprimată atât în unități internaționale (UI) de activitate anti-factor Xa, cât și în miligrame (mg): un mg de enoxaparină sodică este echivalent cu 100 UI de activitate anti-factor Xa.

De exemplu, în cazul seringilor preumplute de 0,4 ml, concentrația va apărea exprimată astfel: Clexane 4000 UI (40 mg)/0,4 ml soluție injectabilă.

- Dozele pentru tratamentul trombozel venoase profunde (TVP) și embolismului pulmonar (EP) au fost precizate, după cum urmează:

Enoxaparina sodică poate fi administrată subcutanat:

- fie o dată pe zi, injectabil, în doză de 150 UI/kg (1,5 mg/kg): administrată la pacienții fără complicații, care prezintă risc mic de recidivă a tromboemboliei venoase;
- fie de două ori pe zi, injectabil, în doză de 100 UI/kg (1 mg/kg): administrate la toți ceilalți pacienți, precum pacienți cu obezitate, embolism pulmonar simptomatic, cancer, tromboembolie venoasă recidivantă sau tromboză proximală (la nivelul venei iliace). Schema de tratament trebuie selectată de către medic pe baza unei evaluări individuale, inclusiv evaluarea riscului tromboembolic și riscului hemoragic.
- Admininstrarea la paciențil cu boala renală în stadiu terminal (clearance-ul creatininel <15 ml/min) nu este recomandată, în afara prevenirii formării trombilor la pacienții dializați.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandări

Au existat diseropanze importante între statele membre ale UE, din perspectiva modalității de exprimare a concentrației enoxaparincei în denumirea comercială și în informațiile despre produs, a dozelor aprobată pentru tratamentul tromboemboliei venoase profunde/embolismului pulmonar și a admininstrării în insuficiență renală severă.

Exprimarea concentrației atât în UI cât și în mg oferă claritate profesioniștilor din domeniul sănătății cu privire la dozele de enoxaparină, indiferent de stilul cu care sunt familiarizați și va evita erorile de medicație care determină risc de tromboză sau hemoragie majoră.

Pentru tratamentul TVP/EP au fost aprobată în statele membre ale UE două scheme de tratament: o singură injecție pe zi cu doza de 150 UI/kg (1,5 mg/kg) sau două injecții pe zi, cu doza de 100 UI/kg (1 mg/kg) fiecare. Se păstrează ambele scheme de tratament, acestea fiind armonizate prin întârlirea recomandărilor referitoare la grupele de pacienți pentru care trebuie utilizate aceste scheme posibile.

Contraindicația la pacienții cu insuficiență renală severă (clearance-ul creatininel <30 ml/min), care există în unele state membre ale UE, a fost eliminată din informațiile despre produs (când a fost cazul). Cu toate acestea, utilizarea la pacienții cu boala renală în stadiu terminal (clearance-ul creatininel <15 ml/min) nu este recomandată, în afara prevenirii formării trombilor la pacienții dializați, din cauza lipsei datelor la această grupă de pacienți.

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către compania Sanofi, la următoarele date de contact:
Sanofi Romania SRL
e-mail: pv.ro@sanofi.com

Datele de contact ale Deținătorului autorizației de punere pe piață
Sanofi Romania SRL
Str. Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9
Sector 2, București 020334-RO
Tel: + 40 21 317 31 36
Fax: +40 21 317 31 34
e-mail: pv.ro@sanofi.com
website: www.sanofi.com

Anexe

- Informații despre produs aprobată în UE (Rezumatul caracteristicilor produsului și Prospectul)
- Decizia Comisiei Europene

Informații suplimentare pot fi găsite pe website-ul EMA și al Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>.