



# CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Colțul Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București  
E-mail: cabinet\_presedinte@cnsan.ro Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231

P 5483/28.07.2016

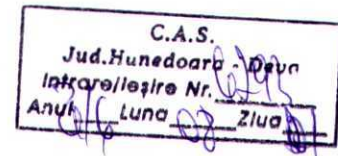
*Melci Sf. Iulie*

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate .....

În atenție,

Doamnelor/Domnului Președinte - Director General



În conformitate cu adresa ANMDM nr. 28875E/15.07.2016, înregistrată la C.N.A.S. - cu nr. P 5483/18.07.2016 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Merck Sharp & Dohme, pentru *Informarea corpului medical referitoare la faptul că "formele farmaceutice de comprimate și suspensie orală ale medicamentului Noxafil (posaconazol) nu sunt interschimbabile"*.

Vă rugăm să luati măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului de comunicare directă către profesioniștil din domeniul sănătății: *"Formele farmaceutice de comprimate și suspensie orală ale medicamentului Noxafil (posaconazol) nu sunt interschimbabile."*

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

p. PREȘEDINTE

/ Radu TIBICHI  
Director General

## Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății

### Formele farmaceutice de comprimate și suspensie orală ale medicamentului NOXAFL (posaconazol) nu sunt interschimbabile

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, compania Merek Sharp & Dohme Limited (MSD), prin reprezentanța din România, dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

#### *Rezumat*

- Formele farmaceutice de comprimate și suspensie orală ale medicamentului NOXAFL (posaconazol) nu sunt interschimbabile
- Înlocuirea comprimatelor cu suspensia orală sau invers poate duce la supradozare sau subdozare, precum și la riscul apariției reacțiilor adverse grave sau lipsă de eficacitate
- Medicii prescriptori trebuie să specifică forma farmaceutică pe fiecare prescripție medicală pentru posaconazol, iar farmaciștii trebuie să se asigure de eliberarea corectă a formei farmaceutice cu administrare orală.

#### *Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandările respective*

Posaconazol este un medicament antifungic cu spectru larg, din clasa derivaților de imizol, indicat pentru utilizarea în tratamentul infecțiilor fungice și profilaxia infecțiilor fungice sistemică.

Posaconazolul este disponibil sub formă de suspensie orală (40 mg/ml), comprimate (100 mg) și concentrat pentru soluție perfuzabilă (300 mg). Doza de posaconazol recomandată pentru administrarea pe cale orală este:

Comprimat: 300 mg/zi (ulterior unei doze de încercare de 600 mg în prima zi)  
Suspensie orală: 600-800 mg/zi.

Au fost raportate erori de medicașie ca urmare a subsoluției celor două forme farmaceutice de comprimat și suspensie orală ale medicamentului Noxafl, frecvență inadecvată de la

administrarea de soluție orală la administrarea de comprimate a determinat apariția de cazuri de toxicitate legată de doză, în timp ce trecerea de la administrarea de comprimate la administrarea de soluție orală a determinat subdوزare și lipsă de eficacitate. Rezumatul caracteristicilor produsului și prospectul pentru posaconazol sunt în curs de actualizare în vederea includerii mențiunării referitoare la faptul că forma farmaceutică de comprimat nu poate fi înlocuită în mod direct cu suspensia orală sau invers. Ambalajele secundare pentru formele de prezentare cu administrare orală din UE sunt în curs de revizuire pentru a se diferenția mai clar cele două forme farmaceutice și vor include o mențiune cu privire la faptul acestora că nu sunt interschimbabile.

#### *Apel la raportarea reacțiilor adverse*

Este important să raportați apariția oricărora reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Noxafil 100 mg comprimate (posaconazol) și Noxafil 40 mg/ml suspensie orală (posaconazol), către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul "Fișei pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente" disponibile pe pagină web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)). În secțiunea Medicamente de uz uman/Raporteză o reacție adversă, trimisă către:

**Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale**  
Str. Aviator Sănătescu, Nr. 48,  
Sector 1, 011478 • București, România  
Tel: +4 0757 117 259  
Fax: +40 213 463 497  
E-mail: [adragam@anm.ro](mailto:adragam@anm.ro)

Totodată, reacțiile adverse se pot raporta și către reprezentanța din România a dălhăuanului autorizat de punere pe piață, la următoarele date de contact:

**Merk Sharp & Dohme Romania S.R.L.**  
Bucharest Business Park,  
Șoseaua București-Ploiești, Nr. 1A, corp C1, etaj 3, Sector 1,  
București, România.  
Tel: +4 021 529 29 00, Fax: +4 021 318 52 36  
e-mail: [dpcr罗马尼亚@merk.com](mailto:dpcr罗马尼亚@merk.com).

Această comunicare nu se dorește să fie o descriere completă a beneficiilor și riscurilor asociate cu utilizarea medicamentului Noxafil. Pentru recomandări complete de prescriere a acestui medicament Noxafil, vă rugăm să consultați Rezumatul caracteristicilor produsului (RCP).

*Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a definițorului de autorizație de punere pe piață*

Reprezentanța locală a definițorului autorizației de punere pe piață:  
Merek Sharp & Dobme Romania S.R.L.,  
Bucharest Business Park,  
Șoseaua București-Ploiești, Nr. 1A, corp C1, etaj 3, Sector 1,  
București, România.  
Tel: +4 021 529 29 00, Fax: +4 021 318 52 76  
e-mail: dpov.romania@merek.com.

Cu stima,

Dr. Cosmin Tunea  
Director Medical MSD Romania