

## Comunicație directă către profesioniștii din domeniul sănătății

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

Stimulate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, compania Merck 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 suspensiu orală sau invers poate duce la supradozare sau subdozare, precum și la rîșeul apariției reacțiilor adverse grave sau lipsă de eficacitate
- Mediile 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 triazol, indicat pentru utilizarea în tratamentul infecțiilor fungice și profilaxia infecțiilor fungice sistemică.

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

Comprimat: 300 mg/z (ulterior unele doze de încreștere de 600 mg în prima zi)

Suspensie orală: 600-800 mg/z.

Au fost raportate erori de mediește ca urmare a substituției celor două forme farmaceutice de comprimat și suspensie orală ale medicamentului Noxafl. Trebuie înăudeavări de la

ADMINISTRAREA DE SOLUȚIE ORALĂ LA ADMINISTRAREA DE COMPRIMATE A DETERMINAT APARIȚIA DE CAZURI DE TOXICITATE LEGATĂ DE DOZĂ, ÎN TIMP CE TRECEA DE LA ADMINISTRAREA DE COMPRIMATE LA ADMINISTRAREA DE SOLUȚIE ORALĂ A DETERMINAT SUBDOZARE și Lipsă de eficacitate. Rezumatul caracteristicilor produsului și prospectul pentru posaconizol sunt în curs de actualizare în vederea includerii atenționării referitoare la faptul că forma farmaceutică de comprimat nu poate fi înlocuită în mod direct cu suspensie orală sau invers. Ambalajele secundare pentru formele de prezentație cu administrare orală din UE sunt în curs de revizuire pentru a se diferenția mai clar cele două forme farmaceutice și vor include o atenționare cu privire la faptul acestea 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 (posaconizol) și Noxafil 40 mg/ml suspensie orală (posaconizol), către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul "Fișel pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente" disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.gnm.ro](http://www.gnm.ro)). În secțiunea Medicamente de uz uman/Raportenzi 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: +40 213 163 497  
E-mail: [jefr@gnm.ro](mailto:jefr@gnm.ro)

Totodată, reacțiile adverse se pot raporta și către reprezentanța din România a deținătorului autorizației de punere pe piață, în 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: [dpoe.romania@merk.com](mailto:dpoe.romania@merk.com).

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

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

**Reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:**  
**Merek Sharp & Dolme 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: dpmc.romania@merek.com.

Cu stima,

Dr. Cosmin Tuner  
Director Medical MSD Romania