

CASA NATIONALA DE ASIGURARI DE SANATATE
CASA DE ASIGURARI DE SANATATE VASLUI
Vaslui, Str. Stefan cel Mare, nr.131
Telefon 0235/369104 Fax 0235/369115
e-mail :oficial@cjasvs.ro
Comisii terapeutice

Nr. 1689 /22 .01.2020

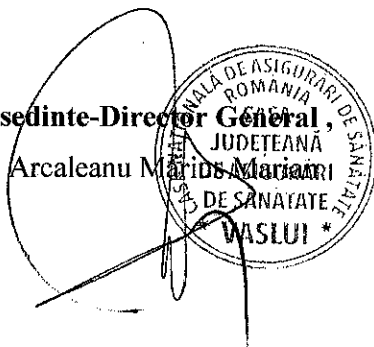
Catre ,

Spitalul Judetean de Urgenta Vaslui
Spitalul Municipal de Urgenta " Elena Beldiman " Barlad
Spitalul Municipal "Dimitrie Castroian " Husi
SC Recumed SRL
Ambulatorii clinice publice si private

Referitor : Medicamentul Rilutek 50 mg comprimate filmate

Avand in vedere adresa CNAS nr. P 46 /11.01.2020 , inregistrata la Casa de Asigurari de Sanatate Vaslui sub nr. 77 / 21.01.2020 va transmitem anexat informarea Ministerului Sanatatii – Agentia Nationala a Medicamentului si Dispozitivelor Medicale din Romania cu privire la " medicamentul **Rilutek 50 mg** comprimate filmate (riluzol) referitor la intreruperea temporara a comercializarii medicamentului Rilutek 50 mg , provocata de un deficit important in aprovizionarea cu substanta activa riluzol "

Presedinte-Director General ,
Ec. Arcaleanu Marius Marian



Medic Sef ,
Dr. Irina Carmen

Intocmit ,
Cons. Bordeianu Janeta

**COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII
DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII**

Decembrie 2019

**Deficit temporar de aprovizionare cu medicamentul RILUTEK 50 mg
comprimate filmate (riluzol)**

Stimate profesionist din domeniul sănătății

De comun acord cu Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România, compania Sanofi vă informează cu privire la deficitul temporar de aprovizionare cu medicamentul **RILUTEK 50 mg comprimate filmate (riluzol)** din România.

Rezumat

Întreruperea temporară a comercializării medicamentului Rilutek 50 mg, cutie cu 56 de comprimate filmate, care a devenit efectivă începând cu data de 22 noiembrie 2019, este provocată de un deficit important în aprovizionarea cu substanța activă *riluzol*. Se anticipează că acest deficit va persista cel puțin până în trimestrul patru al anului 2020. Până la acea dată, aprovizionarea se va face cu intermitență și în cantități limitate.

Întreruperea temporară nu este determinată de o problemă de siguranță. Nu există niciun risc pentru pacienți, în cazul administrării medicamentului Rilutek din seriile existente pe piață, în prezent, care pot fi utilizate în continuare.

Deficitul temporar de aprovizionare afectează toate țările în care este comercializat Rilutek. Statele Membre UE afectate sunt: Austria, Belgia, Croația, Republica Cehă, Danemarca, Estonia, Finlanda, Franța, Germania, Grecia, Ungaria, Irlanda, Italia, Letonia, Lituania, Luxemburg, Olanda, România, Republica Slovacă, Slovenia, Spania, Suedia și Marea Britanie, precum și Islanda și Norvegia.

Sanofi depune toate eforturile pentru a reduce la minimum impactul deficitului la nivelul pacienților și pentru reluarea comercializării în condiții normale, cât mai curând posibil.

Rilutek 50 mg comprimate filmate este indicat pentru prelungirea vieții sau a perioadei până la instituirea ventilației mecanice la pacienții cu scleroză laterală amiotrofică (SLA).

Recomandări pentru reducerea la minimum a riscului

În România, nu sunt comercializate medicamente generice care conțin *riluzol*.

Tratamente alternative

În perioada deficitului de aprovizionare cu Rilutek, trebuie continuată conduita terapeutică standard pentru scleroza laterală amiotrofică.

Veți fi informați când se va restabili continuitatea aprovizionării. Tratatamentul cu Rilutek va putea fi reluat atunci când medicamentul va redeveni disponibil.

Informații suplimentare

- Sunt disponibile informații suplimentare pe website-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România www.anm.ro, secțiunea „Comunicări directe către profesioniștii din domeniul sănătății”.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați apariția oricăror reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Rilutek, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
București 011478- RO
Fax: +4 0213 163 497
e-mail: adr@anm.ro
<https://adr.anm.ro/>
www.anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către compania Sanofi, la următoarele date de contact:

Sanofi Romania SRL
Str. Gara Herăstrău, nr. 4, Clădirea B, etajele 8-9
Sector 2, București
pv.ro@sanofi.com
Tel: 021 317 31 36
Fax: 021 317 31 34

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

Pentru orice întrebări și informații suplimentare, vă rugăm să contactați departamentul medical al companiei Sanofi.

Sanofi Romania SRL

Tel: 021 317 31 36

Fax: 021 317 31 34

www.sanofi.ro

Cu stimă,

Dr. Eduard PRISĂCARIU

Medical Chair Sanofi Romania SRL

~~Logo Sanofi și semnatura reprezentantului~~