

Februarie 2018

Comunicare directă către profesionistii din domeniul sănătății

Restricții privind utilizarea de ulipristol acetat, Esmyna 5 mg comprimate, respectiv noi atenționări importante privind leziunile hepatice grave și recomandări privind monitorizarea funcției hepatice

Stimăți profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Cederon Richter Plc. dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

EMA revaluează beneficiile și risurile asociate cu administrarea de ulipristol acetat (Esmyna). Reevaluarea a fost inițiată ca urmare a raportării de leziuni hepatice grave, inclusiv insuficiență hepatică acută care a condus la transplant, la paciente tratate cu Esmyna. Pentru o mai bună protecție a pacientelor, s-a convenit asupra următoarelor măsuri temporare, până la finalizarea reevaluării:

Rezumat

- Tratamentul cu Esmyna nu trebuie inițiat la paciente noi sau la paciente care nu finalizat un ciclu de tratament anterior.
- Pentru pacientele care urmăreză tratament cu Esmyna, funcția hepatică trebuie monitorizată cel puțin o dată pe lună și în 2-4 săptămâni după întreruperea tratamentului.
- În cazul în care o pacientă prezintă semne sau simptome asociate leziunilor hepatice (gheață, vîrsături, durere în hipocondrul drept, anorexie, astenie, icter etc.), pacienta trebuie investigată imediat și trebuie efectuate teste ale funcției hepatice. Pacientele care, în timpul tratamentului cu Esmyna prezintă valori serice ale transaminazelor de 2 ori mai mari decât limita superioară a valorilor normale, trebuie să

întrerupă tratamentul și trebulele atent monitorizate;

- Pacientele trebuie sfătuite cu privire la măsurile specifice care trebuie luate în cazul apariției semnelor și simptomelor asociate leziunilor hepatice, descrise mai sus.**

Informații referitoare la problema de siguranță

Esmyna este indicat pentru tratamentul preoperator și intermitent al simptomelor moderate până la severe asociate fibromelor uterine la femeile adulte astice în vîrstă fertila. Ca urmare a raportărilor de leziuni hepatice grave, EMA a inițiat o reevaluare a beneficiilor și a riscurilor asociate cu administrarea de Esmyna. Până la rezolvarea unei evaluări amănunțite a datelor disponibile în cadrul analizei în curs, se consideră necesară adoptarea unor măsuri temporare pentru a reduce la minimum potențialele riscuri pentru paciente.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportezi orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Esmyna, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, 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). În secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sârătescu nr. 48, sector 1

București 011478 - RO

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: rdr@anm.ro

www.anm.ro

Totodată, reacții adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piata, în următoarele date de contact:

Tel: 0040-265-257 011

Fax: 0040-265-257 011

e-mail: pharmacygov@luminafarma.ro

Coordonatele de contact ale reprezentanțul local și șefului de autorizație de punere pe piață

Gedeon Richter România S.A.
540306, str. Cuza Vodă nr. 99-105, Târgu Mureș, România
Biroul de farmaceutică
Tel: 0040-265-257 011
Fax: 0040-265-257 011
e-mail: pharmacovigilance@gedeon-richter.ro

dr. Nyulas Kinga Ilona
Persoană certificată responsabilă cu farmacovigilanță
Sef Compartiment Medical