



# CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Calea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

E-mail: [cabinet\\_președinte@casan.ro](mailto:cabinet_președinte@casan.ro). Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231

P 9 114 / 27.10.2015

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate .....

În atenția,

Doamnei/Domnului Președinte - Director General

În conformitate cu adresa M.S. nr. 33344E/07.10.2015, înregistrată la C.N.A.S. – cu nr. P 9114/08.10.2015 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Europeană a Medicamentului (EMA), Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) pentru informarea corpului medical cu privire la includerea unei noi atenționari referitoare la insuficiența cardiacă aparută la pacienții tratați cu medicamentul **XALKORI** (crizotinib).

Vă rugăm să luați măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „**XALKORI** (crizotinib) 200mg și 250 mg capsule pentru administrare orală. Includerea unei noi atenționari referitoare la insuficiența cardiacă.”

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

PREȘEDINTE

Vasile Ciurchea



12.7.2015  
infobuldeto cdf  
12.7.2015

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE  
SERVICIUL MEDICAL  
Nr. 3480  
Ziua 09 Luna 10 Anul 2015

CASA NAȚIONALĂ DE  
ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE  
CABINET PREȘEDINTE  
Nr. P 9774  
Ziua 8 Luna 10 anul 2015

Către,  
**CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE**

**Domnului Președinte Dr. Vasile Ciurchea**

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI  
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE  
INTRARE Nr. 33344  
IEȘIRE  
Ziua 09 Luna 10 Anul 2015

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency=EMA), Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Pfizer România pentru informarea corpului medical referitor la **inclusiunea unei noi atenționări referitoare la insuficiența cardiacă apărută la pacienții tratați cu medicamentul XALKORI (crizotinib)**. Compania Pfizer România a inițiat informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin intermediul unei scrisori „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 compania Pfizer România și a publicat pe web-site-ul agenției ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)) aceeași informație la rubrica – 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. Marius SA



Șef Serviciu Farmacovigilență  
și managementul riscului

Dr. Roxana STROE

/ / 2015

infobuldeto cdf