

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
AGENTIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE
Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1
011478 București
Tel.: +40-21.317.11.02 / 317.11.15
Fax: +40-21.318.34.87 / 031.805.74.54

Către,

286347
Z.01 07.2016

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și companiile Bayer Pharma AG și Merck Sharp & Dohme, pentru informarea corpului medical referitoare la O nouă contraindicație la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatilor interstițiale idiopatice pentru medicamentul Adempas (riociguat). Companiile Bayer Pharma AG și Merck Sharp & Dohme, prin reprezentanțele lor din România SC Bayer SRL și Merck Sharp & Dohme România S.R.L., au inițiat informarea profesionistilor 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 companiile SC Bayer SRL și Merck Sharp & Dohme România S.R.L. și a publicat pe web-site-ul agenției (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.

PRESEDINTE,

Dr. Nicolae FOȘIU



Şef Serviciu Farmacovigilență
și managementul riscului

Dr. Roxana STROE

Iunie 2016

**Adempas 0,5 mg, 1 mg, 1,5 mg, 2 mg și 2,5 mg comprimate filmate
(riociguat):
O nouă contraindicație la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară
pneumopatiilor interstitionale idiopatice**

Stimate Profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, companiile Bayer Pharma AG și Merck Sharp & Dohme, prin reprezentanțele lor din România, doresc să vă informeze cu privire la următoarele aspecte de siguranță referitoare la administrarea medicamentului Adempas:

Rezumat

- Pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatiilor interstitionale idiopatice nu trebuie tratați cu riociguat.
- Studiul RISE-IIP, care a evaluat eficacitatea și siguranța riociguatului la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatiilor interstitionale idiopatice simptomatice a fost oprit prematur. Riociguat nu este autorizat pentru această indicație.
- Rezultatele intermediare ale studiului RISE-IIP au evidențiat un risc crescut de mortalitate și reacții adverse grave în rândul subiecților cărora li s-a administrat riociguat, comparativ cu cei cărora li s-a administrat placebo. Datele disponibile nu indică un beneficiu semnificativ din punct de vedere clinic la acești pacienți.
- Dacă un pacient cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatiilor interstitionale idiopatice este tratat cu riociguat, administrarea medicamentului trebuie opriță, iar starea sa clinică trebuie monitorizată cu atenție.
- Profilul beneficiu-risc al medicamentului Adempas în indicațiile sale terapeutice autorizate rămâne pozitiv.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandările respective

Studiul RISE-IIP a fost un studiu randomizat, în regim dublu-orb, controlat cu placebo, multicentric, de fază II, care a investigat eficacitatea și siguranța riociguatului la pacienții cu hipertensiune pulmonară simptomatică asociată pneumonilor interstitionale idiopatice. Medicamentul riociguat nu este autorizat pentru tratamentul hipertensiunii pulmonare secundare pneumopatiilor interstitionale idiopatice. Recent, studiul RISE-IIP a fost oprit prematur, la recomandarea Comitetului de Monitorizare a Datelor. O evaluare a rezultatelor

Intermediare efectuată de Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) a ajuns la concluzia că raportul beneficiu-risc pentru riociguat la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatilor intersticiile idiopatice este negativ. Informațiile despre medicamentul Adempas (Rezumatul caracteristicilor produsului, destinat profesionistilor din domeniul sănătății, și Prospectul pentru pacienți) vor fi actualizate în vederea introducerii contraindicațiilor de utilizare a riociguatului la pacienții cu hipertensiune pulmonară secundară pneumopatilor intersticiile idiopatice.

Medicamentul Adempas este indicat la pacienții adulți cu hipertensiune pulmonară cronică tromboembolică inoperabilă sau persistentă/recurență după un tratament chirurgical, de clasă funcțională II-III conform clasificării OMS, și la pacienții cu hipertensiune arterială pulmonară de clasă funcțională II-III, conform clasificării OMS.

În hipertensiunea pulmonară, studiile cu riociguat au fost în principal efectuate pe formele de hipertensiune pulmonară idiopatice sau creditare, precum și cele asociate cu o boală de țesut conjunctiv. Utilizarea riociguat în alte forme de hipertensiune pulmonară nestudiate nu este recomandată.

Profilul beneficiu-risc al medicamentului Adempas în indicațiile sale terapeutice autorizate rămâne pozitiv.

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Este important să raportați apariția oricărora reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Adempas, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul "Fiscul pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente" disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), la secția Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă, trimisă către:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale
Str. Aviator Săndescu, Nr. 48,

Sector 1, 011478 - București,
România

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +40 213 163 497

E-mail: adr@anm.ro

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

SC Bayer SRL

Soț. Pipera, nr. 42, Sector 2, Nusco Tower , etajele 1, 16 și 17
020112 București, România

Tel: + 40 21 528 59 09

Mob: + 40 723 505 648

Fax: + 40 21 528 59 38

E-mail: pharmacovigilance_romania@bayer.com

▼ Aceast medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Aceast lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacții adverse suspecte.

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

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului Adempas în condiții de siguranță și eficacitate, vă rugăm să vă adresați companiei Bayer, la următoarele date de contact:

Departamentul medical - Bayer SRL
Sos. Pipera, nr. 42, Sector 2, Nusco Tower, etajele 1, 16 și 17
020112 - București, România
Tel: + 40 21 528 59 23/021 528 59 85/021 528 59 88
Fax: + 40 21 529 59 98
E-mail: medical-info-ro@bayer.com

Pentru informații legate de această comunicare, vă rugăm să vă adresați companiei MSD în următoarele date de contact:

Merck Sharp & Dohme România S.R.L.
Sos. București-Ploiești Nr. 1A,
Bucharest Business Park, Corp C1, Etaj 3,
Sector 1, 013681 București, România
Tel +4021 529 29 00
Fax +4021 318 52 36
e-mail: ddoc.romania@merck.com

Cu stima,

Dr. Bogdan Pantelimon

Director Medical
Bayer SRL

Dr. Cosmin Tunca

Director Medical
MSD România SRL