

Noiembrie 2017

COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII

Cladribină (Litak): risc de apariție a leucoencefalopatiei multifocale progresive (LMP)

Stimulate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) și cu Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, compania Lipomed GmbH dorește să vă informeze cu privire la modificările în desfășurare privind informațiile despre medicament referitoare la următoarele aspecte:

Rezumat

- Au fost raportate cazuri de apariție a leucoencefalopatiei multifocale progresive (LMP), inclusiv cazuri letale, asociate cu administrarea de cladribină.
- Diagnosticul de LMP a fost raportat după 6 luni până în cîțiva ani după tratamentul cu cladribină.
- O asociere între cladribină și limfopenia prelungită a fost raportată în mai multe dintre aceste cazuri.
- În cînd în considerare LMP în diagnosticul diferențial al pacienților care prezintă somne sau simptome neurologice, cognitive sau comportamentale noi apărute sau care se agravează.
- În cînd în care se suspectează LMP, pacienților nu trebuie să îl se mai administreze tratament cu cladribină.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță

Cladribina este un analog nucleozidic al purinelor, care acționează ca anilmetabolit. Medicamentele care conțin cladribină, autorizate pentru indicații oncologice sunt:

- Litak, care este indicat în tratamentul leucemiei cu celule pătroune.

Deoarece cladribina poate induce un efect mielosupresor și imunosupresor, precum și o limfopenie care poate să dureze câteva luni, aceasta are potențialul de a crește riscul de apariție a LMP (o boală cerebrală rară, demielinizantă și potențial letală, cauzată de reactivarea virusului John Cunningham - JC). Au fost raportate cazuri de apariție a LMP asociate cu administrarea de cladribina în cadrul utilizării pentru indicații oncologice. Limfopenia prelungită induată de cladribină poate fi un potențial factor de risc pentru apariția LMP. Informațiile destinate profesionistilor din domeniul sănătății și pacienților sunt actualizate în prezent.

Cladribina este autorizată, de asemenea, pentru tratamentul sclerozei multiple (SM) recurențe foarte active. Informațiile referitoare la medicamentul cladribină pentru indicația de SM includ deja o atenționare referitoră la riscul de apariție a LMP.

Apol în raportarea de reacții adverse

Este important să raportezi orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Litak, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularul de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), în secțiunea Raporteză o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1,

București 011478- RO, România

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: adr@anm.ro

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

Farm. Cristina Corina Pirvulescu

Calea 13 Septembrie nr 90, etaj 9, sector 5, București

Tel: 021.230.65.24

Fax: 021.230.65.23

Mobil: 0734 560 526

E-mail: safety.romania@teva-romania.ro

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

Dacă aveți întrebări suplimentare sau solicități informații suplimentare privind medicamentul Litak, vă rugăm să contactați reprezentanța locală:

Actavis S.R.L.

Farm. Cristina Corina Pirvulescu

Calea 13 Septembrie nr 90, etaj 9, sector 5, București

Tel: 021.230.65.24

Fax: 021.230.65.23

Mobil: 0734 560 526; E-mail: safety.romania@teva-romania.ro

Date de contact ale Deținătorului autorizației de punere pe piață:

Lipomed GmbH, Hegenheimer Strasse 2, D-79576 Weil/Rhein, Germany

Tel.: +41 61 702 02 00

Fax: +41 61 702 02 20

Email: solve@lipomed.com

Didier Foechterlen

General Manager

Hegenheimer Strasse 2,

D-79576 Weil/Rhein,

Germany