

LM10449 / 10.12.2018

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate .....

În atenția,

Doamnel/Domnului Președinte - Director General

Casa de Asigurări de Sănătate - Târgoviște

DATA: 14.12.2018

481

INTRARE ALB

În conformitate cu adresa ANMDM nr. 33497E/11.12.2017, înregistrată la C.N.A.S. - cu nr. LM10449/12.12.2017 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Astellas Pharma SRL, pentru "Informarea profesionistilor din domeniul sănătății cu privire la Erori de medicatie provocate de scurgeri din cauza infiltearilor prea strânse a suportului acului pentru medicamentul *Ellgard* (acetat de leuprorelină)."

Vă rugăm să luati măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casetelor de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului de "*Ellgard* pulbere și solvent pentru soluție injectabilă (acetat de leuprorelină) – Erori de medicatie provocate de scurgeri din cauza infiltearilor prea strânse a suportului acului".

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stima,

PREȘEDINTE

Laurențiu Teodor MIHAI

FCCV 8239 / 14. 12. 2012  
09:16:44 12-12-2012



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII  
AGENTIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI  
și a DISPOZITIVELOR MEDICALE  
Str. Av. Sănătăței nr. 48, sector 1, 011478 București  
Tel: +4021-317.11.16  
Fax: +4021-316.34.97  
www.anm.ro

Către,

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE  
SERVICIUL MEDICAL  
Nr. ...  
Ziua ... Luna ... Anul ...  
13 12 2012

ADRESA: ...  
P...  
Ziua ...  
11 12 2012

## CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

Domnului Președinte Laurențiu Teodor Mihai

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agentia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Astellas, pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății cu privire la Erori de medicație provocate de scurgeri din cauza înfiletării prea strânse a suportului acului pentru medicamentul Eligard (acetat de leuprorelină).

Compania Astellas, prin reprezentanța locală Astellas Pharma SRL, va iniția informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin intermediu documentului „Comunicare directă către profesionistul din domeniul sănătății”, în legătură cu acest aspect, conform planului de comunicare agreat.

Această modalitate de informare, utilizată sistematic în UE, are ca scop avertizarea profesioniștilor din domeniul sănătății 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 Astellas Pharma SRL și publică pe website ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)) aceeași informație la rubrica – Medicamente de Uz Uman - Farmacovigilență – Comunicări directe către profesionistii 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. Nicușor Fotin

Şef Serviciu Farmacovigilență  
și Managementul Riscului

Dr. Roxana Stroe

Decembrie 2017.

**ELIGARD pulbere și solvent pentru soluție injectabilă (acetat de leuprorelină) – Erori de medicație provocate de scurgeri din cauza înfiletării prea strânsă a suportului acului**

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Astellas dorește să vă aducă la cunoștință noi informații importante privind siguranța:

**Rezumat**

- Au fost raportate erori de medicație legate de pierderile de medicament din seringă. Înfiletarea prea strânsă a suportului acului în momentul reconstituirii poate provoca fisuri, determinând astfel scurgerea conținutului de medicament în timpul injectării, cu risc potențial de pierdere a eficacității ca urmare a dozei insuficiente administrate.
- Este important ca atașarea acului cu înveliș de siguranță la seringa B să fie realizată ținând seringa în poziție verticală și rotind ușor acul în sensul acelor de ceas cu o mișcare de rotație de aproximativ trei sferturi dintr-o rotație completă, până la fixarea acului (vezi Anexa I, Rezumatul caracteristicilor produsului actualizat, pct. 6.6, etapa 11 din pregătirea produsului).
- Produsul nu trebuie utilizat dacă suportul acului prezintă fisuri, pară deteriorat sau dacă permite scurgerea de lichid. Produsul trebuie eliminat în condiții de siguranță. Se va reconstitu și injecta o nouă cantitate de produs.
- În situația în care se suspectează manipularea incorectă a medicamentului, trebuie investigate valorile concentrației serice de testosterone.
- Este important să se urmeze cu atenție etapele de reconstituire, așa cum sunt descrise în Informațiile despre medicament.

***Informații referitoare la problema de siguranță și recomandările respective***

Medicamentul ELIGARD pulbere și solvent pentru soluție injectabilă este indicat pentru tratamentul cancerului de prostată hormonodependent, în stadiu avansat și pentru tratamentul cancerului de prostată hormonodependent în stadiu localizat cu risc crescut de progresie și

stadiu local avansat, în asociere cu radioterapia. Este disponibil în formulari cu administrare la interval de 6 luni (45 mg) și de 3 luni (22,5 mg).

În anul 2013, a fost introdusă în Uniunea Europeană un nou tip de ac cu înveliș de protecție pentru medicamentul ELIGARD pulbere și solvent pentru soluție injectabilă. De atunci, s-au raportat 295 de cazuri de erori de medicație provocate de pierderi de substanță la nivelul acului, în urma înfiletării prea strânse a suportului acestuia.

Comparativ cu acul convențional utilizat anterior, acul cu înveliș de protecție se atașează diferit la seringă. Acul cu înveliș de protecție trebuie atașat la seringa B prin rotirea ușoară a acului în sensul acelor de ceas, cu o mișcare de rotație de aproximativ trei sferturi dintr-o rotație completă, până la fixarea acului.

În cazul în care acul cu înveliș de protecție este complet înfiletat în dispozitivul de tip "uer lock" al seringii, pot apărea fisuri ale suportului acestuia, ceea ce poate determina scurgerea de produs în timpul injectării și administrarea unei doze incomplete de produs.

Având în vedere gradul de vâscozitate a produsului reconstituit, trebuie utilizat acul adaptat pentru a asigura administrarea întregii cantități de produs pacientului. Acul standard utilizat în practica clinică diferă de acul cu înveliș de protecție furnizat pentru medicamentul Eligard. Pentru concentrația de 22,5 mg, în cutia de ambalaj este furnizat un ac cu calibrul de 20, iar pentru concentrația de 45 mg un ac cu calibrul de 18.

Acul cu înveliș de protecție nu trebuie înlocuit și medicamentul ELIGARD pulbere și solvent pentru soluție injectabilă nu trebuie administrat dacă suportul acului prezintă fisuri, pare deteriorat sau dacă permite scurgerea de lichid. Produsul trebuie eliminat în totalitate, în condiții de siguranță și trebuie reconstituită și injectată o cantitate nouă de produs.

Reconstituirea incorectă a produsului poate determina lipsa eficacității clinice. La pct. 4.2 și 6.6 din Rezumatul caracteristicilor produsului găsiți instrucțiuni privind pregătirea și administrarea produsului, precum și pentru determinarea concentrației serice de testosteron în cazul erorilor de manipulare suspectate sau cunoscute.

Informațiile despre medicament se actualizează cu mai multe instrucțiuni de pregătire detaliate (vezi Anexa I).

### *Apel la raportarea de reacții adverse*

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului ELIGARD pulbere și solvent pentru soluție injectabilă, dar și reclamațiile privind calitatea produsului și erorile de administrare a tratamentului asociate cu acest produs către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularile de raportare spontană disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), la secțiunea Raportează o reacție adversă.

**Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale**  
Str. Aviator Sănătescu nr.48, sector 1

București 011478 – RO  
Tel: +4 0757 117259  
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, la următoarele date de contact:

Telefon 021.361.04.92  
e-mail: Farmacovigilenta.ro@astellas.com

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

Astellas Pharma SRL  
Sos. București - Ploiești no. 172 – 176,  
Platinum Business and Convention Center,  
Clădirea A, etaj 2, București, 015016  
tel: 0040213610495  
fax: 0040213610496

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului ELIGARD în condiții de siguranță și eficacitate, vă rugăm să vă adresați reprezentanței locale a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

Astellas Pharma S.R.L. - Departamentul de Informații Medicale  
telefon +40 21 361 04 95  
email: medinfo.see@astellas.com.

Cu stima,

Sanja Bizilj  
Medical and Regulatory Director SEE

Dr. Ralph Nies  
VP EU-QPPV

**Anexe**

Pct. 6.6, etapa 11, din Rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) cu modificări evidente comparativ cu versiunea anterioară a textului.