



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Colțea Călărașilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
 E-mail: cabinet_presedinte@cnas.ro, Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231

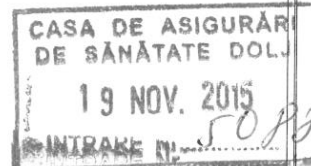
P 0 114 / 24.10.2015

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate

În atenția,

Doamnel/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 Intreprinse de Agentia Europeană a Medicamentului (EMA), Agentia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) pentru informarea corpului medical cu privire la includerea unei noi atenționari referitoare la insuficiența cardiacă aparuta la pacienții tratați cu medicamentul **XALKORI** (crizotinib).

Vă rugăm să luati 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 stima,

PRESEDINTE

Vasile Drăgoescu

Octombrie 2015

XALKORI (crizotinib) 200 mg și 250 mg capsule pentru administrare orală
Includerea unei noi atenționări referitoare la insuficiența cardiacă

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Pfizer dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

Rezumat

- La pacienții cu neoplasm bronho-pulmonar altul decât cel cu celule mici (NSCLC), pozitiv pentru kinaza limfomului anaplasic (ALK-pozițiv), tratați cu crizotinib, s-a raportat apariția unor cazuri severe de insuficiență cardiacă, uneori cu evoluție letală.
- Insuficiența cardiacă a apărut la pacienții cu sau fără tulburări cardiaice preexistente, cărora li se administrează crizotinib.
- Pacienții trebuie monitorizați în vederea depistării semnelor și simptomelor de insuficiență cardiacă (dispnee, edem, creștere rapidă în greutate)
- În caz de observare a simptomelor de insuficiență cardiacă, trebuie avute în vedere măsuri adecvate, precum întreruperea administrării dozei, reducerea dozei sau oprirea definitivă a administrării.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandările respective

XALKORI este un medicament care conține crizotinib. Medicamentul XALKORI este indicat pentru tratamentul adulților cu neoplasm bronho-pulmonar altul decât cel cu celule mici (NSCLC), în stadiu avansat, tratați anterior, pozitiv pentru kinaza limfomului anaplasic (ALK-pozițiv).

În urma unei evaluări a datelor privind siguranță, efectuate pe baza datelor din studiile clinice și a raporturilor din practica clinică, s-a concluzionat că există un risc de insuficiență cardiacă după utilizarea crizotinib.

În cadrul studiilor clinice la pacienții (n=1669) cu NSCLC ALK-pozițiv, un total de 19 (1,1%) pacienți tratați cu crizotinib au prezentat insuficiență cardiacă¹ indiferent de clasă, 8 (0,5%) dintre pacienți prezintând clasa NYHA III sau IV, iar 3 (0,2%) dintre pacienți au decedat.

¹ Insuficiență cardiacă (insuficiență cardiacă, insuficiență cardiacă congestivă, scăderea fractiei de ejection, insuficiență ventriculară stângă, edem pulmonar).

În experiența acumulată post-autorizare, se estimează că, după data de 25 februarie 2015, s-au tratat cu erlotinib peste 14700 de pacienți, insuficiența cardiacă raportându-se la 40 de pacienți (frecvența de raportare: 0,27%). În majoritatea cazurilor, aceasta a apărut în cursul primei luni de tratament. La 15 dintre pacienți s-a raportat deces. Au fost identificate șapte cazuri în care simptomele de insuficiență cardiacă s-au rezolvat după întreruperea administrării de erlotinib, la trei dintre cazuri simptomele reapărând în momentul reintroducerii acestuia. În 3 dintre cele 7 cazuri, nu s-au identificat tulburări cardiace preexistente (antecedente medicale, condiții de comorbiditate și medicații concomitente).

În scopul prevenirii sau reducerii la minimum a riscului prezentat mai sus, textul din Anexă s-a adăugat în rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) XALKORI.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului XALKORI, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul „Fișei pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente”, disponibilă pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale/Medicamente de uz uman/Raportcază o reacție adversă, trimisă către:

Centrul Național de Farmacovigilență
Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
011478 - București
Tel: +4 0757 117 259
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:

e-mail: ROU.AEReporting@pfizer.com
Tel: +40 21 207 28 00
Fax: +40 21 207 28 06

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

Pentru informații suplimentare sau orice întrebări privind insuficiența cardiacă asociată cu utilizarea medicamentului XALKORI, vă rugăm să ne contactați la următoarele date de contact:
MedicalInformationRomania@pfizer.com

▼ Medicamentul XALKORI face obiectul unei monitorizări suplimentare, deoarece conține o substanță activă nouă, autorizată în Uniunea Europeană după 1 ianuarie 2011 și este autorizat condiționat.

Cu sinceritate,

Sergiu Mosoia
Director Medical

Radu Bogdan Alexandru
Oncology Medical Lead

ANEXĂ: Modificări în RCP-ul XALKORI**4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare****Insuficiență cardiacă**

În cadrul studiilor clinice cu crizotinib și pe perioada monitorizării după punerea pe piață au fost raportate reacții adverse severe, cu potențial letal sau letale, de insuficiență cardiacă (vezi pct. 4.8).

Pacienții cu sau fără tulburări cardiace preexistente, cărora li se administrează crizotinib, trebuie monitorizați pentru depistarea semnelor și simptomelor de insuficiență cardiacă (dyspnee, edem, creștere rapidă în greutate determinată de retenția de lichide). Dacă se observă astfel de simptome, trebuie luată în considerare întreruperea administrării dozel, reducerea dozei sau oprirea definitivă a administrării dozel, după cum este cazul.

4.8 Reacții adverse

Tabelul 3. Reacții adverse raportate în studiul I, randomizat, de fază 3 efectuat cu crizotinib.

Insuficiență cardiacă (frecventă, 1%)

f. Insuficiență cardiacă (insuficiență cardiacă, insuficiență cardiacă congestivă, scăderea fracției de ejection, insuficiență ventriculară stângă, edem pulmonar). În cadrul studiilor clinice (n=1669), 19 (1,1%) pacienți tratați cu crizotinib au prezentat insuficiență cardiacă, indiferent de clasă, dintre care 8 (0,5%) cazuri au fost clasa NYHA III sau IV și 3 (0,2%) cazuri au fost letale.