

Octombrie 2016

Lenalidomida (Revlimid): noi recomandări importante privind reactivarea virală

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

Compania Celgene Europe Limited, de comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, dorește să vă informeze cu privire la următoarele aspecte în ceea ce privește medicamentul imuno-modulator lenalidomidă:

Rezumat

- Au fost raportate cazuri de reactivare virală în urma tratamentului cu lenalidomidă, în special, la pacienții cu antecedente de infecție cu virusul varicelo-zosterian sau virusul hepatitel B (VHB).
- Unele cazuri de reactivare a VHB au progresat până la insuficiență hepatică acută și au cauzat decesul.
- Înainte de inițierea tratamentului cu lenalidomidă trebuie să se stabilisească profilul serologic al hepatitei virale B.
- Se recomandă consultarea unui medic specialist în tratamentul hepatitei B pentru pacienții cu rezultat pozitiv la testul pentru infecția cu VHB.
- Pacienții cu antecedente de infecție trebuie monitorizați cu atenție pe toată durata tratamentului pentru depistarea semnelor și simptomelor de reactivare virală, inclusiv infecție activă cu VHB.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandările respective

Reactivarea virală, inclusiv a virusului varicelo-zosterian și virusului hepatitel B, a fost raportată în perioada de după punerea pe piață a lenalidomidei. Cazurile de reactivare a hepatitei B au fost raportate foarte rar (<1/10000), dar 4 cazuri au progresat în insuficiență hepatică acută. În aceste 4 cazuri, tratamentul cu lenalidomidă a fost oprit și pacienții nu necesită tratament antiviral. Pacienții cu antecedente de infecție trebuie monitorizați cu atenție pe toată durata tratamentului pentru depistarea semnelor și simptomelor de reactivare virală, inclusiv pentru infecția activă cu VHB. Reactivarea virusului varicelo-zosterian a determinat în unele cazuri apariția formelor herpetic zoster disseminat, moniligină virală cu virus varicelo-zosterian sau zona zoster ostatemică, care au necesitat tratament antiviral și oprirea definitivă sau intreruperea temporară a tratamentului cu lenalidomidă.

Pacienții tratați cu lenalidomidă au, de obicei, factori de risc preexistenți în ceea ce privește reactivarea virală, inclusiv vârstă înaintată, afecțiune progresivă subiacentă și tratamentul anterior sau concomitent cu medicamente imunosupresoare, inclusiv transplant de celule stem. Efectul imunosupresor al lenalidomidei poate crește suplimentar riscul de reactivare virală la acești pacienți cu antecedente de infecție.

Revlimid este indicat pentru tratamentul pacienților adulți cu mielom multiplu neteratat anterior, care nu sunt eligibili pentru transplant și, în asociere cu dexametazonă, pentru tratamentul pacienților adulți cu mielom multiplu cărora li s-a administrat cel puțin un tratament anterior. Revlimid este indicat și pentru tratamentul pacienților cu anemie dependentă de transfuzie cauzată de sindroamele myelodisplazice cu risc scăzut sau intermediu-1, asociate cu o anomalie citogenetică cu delecție 5q izolată, atunci când alte opțiuni terapeutice sunt insuficiente sau inadecvate și pentru tratamentul pacienților adulți cu limfom cu celule de manto recidivat sau refractar la tratament.

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului, Revlimid, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (www.anm.ro), în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermodulul „Fisiș pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente”, disponibilă pe pagina Web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale la secțiunea „Raportează o reacție adversă, trimisă către:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, Sector 1,
011478 București, România
fax: +4 021 316 34 97
tel: + 4 021 317 11 02
tel: + 4 0757 117 259
e-mail: gdr@anm.ro

Totodată reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorulu autorizați de până pe plășă, la următoarele date de contact:

Genesis Pharma S.A. Reprezentanța România
Calea 13 Septembrie Nr.90
Tronson 1, Et.4, Sector 5
București, România
Tel/Fax. +40214034075

▼ Această medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță.

Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a Deseñătorului autorizat de punere pe piață

Dacă aveți întrebări suplimentare sau aveți nevoie de informații suplimentare, vă rugăm să contactați reprezentantul Celgene la:

Genesis Pharma S.A. Reprezentanța România
Calea 13 Septembrie Nr.90
Tronson 1, Et.4, Sector 5
București, România
Tel. 0040214034074
Fax. 0040214034075