

Noiembrie 2017

Comunicare directă către profesionistii din domeniul sănătății

Misoprostol (Misodel): raportările privind cazuri de tăhsistolie uterină excesivă care poate să nu răspundă la terapia tocică

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, compania Ferring Pharmaceuticals dorește să vă informeze despre existența unor raportări privind cazuri de tăhsistolie uterină excesivă sub tratament cu misoprostol și măsurile care trebuie luate.

Rezumat

- Misoprostol poate cauza tăhsistolie uterină excesivă care poate să nu răspundă la terapia tocică.
- Misodel trebuie îndepărtat:
 - la declanșarea travallului: conacții ritmice, puternice, de calitate corespunzătoare și care conduc la modificări la nivelul colului uterin și/sau cel târziu atunci când colul uterin ajunge la o dilatație de 4 cm
 - în cazul în care apar conacții uterine prelungite sau excesive
 - dacă există preocupări clinice pentru mamă și/sau copil.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță

Misoprostol (Misodel) este indicat pentru Inducerea travallului la femeile cu un status nefavorabil al colului cervical la care inducerea travallului este clinic indicată, începând din a 36-a săptămână de sarcină.

În studiile clinice și după introducerea pe piață a medicamentului au fost raportate cazuri de tăhsistolie uterină care nu au reagat la terapia tocică. O evaluare a acestor cazuri a concluzionat că aceste cazuri de tăhsistolie uterină excesivă care pot să nu răspundă la terapia tocică ar putea fi cauzate de utilizarea de misoprostol, chiar dacă medicamentul este utilizat în conformitate cu informațiile despre produs. Prospectul medicamentului a fost actualizat pentru a include această constatare și măsurile care trebuie luate pentru a asigura gestionarea corespunzătoare a acestui risc.

Sistemul cu codare vaginală trebuie îndepărtat imediat în următoarele situații:

- la declanșarea travallului: conacții ritmice, puternice, de calitate corespunzătoare și care conduc la modificări la nivelul colului uterin și/sau cel târziu atunci când colul uterin ajunge la o dilatație de 4 cm, sau
- în cazul în care conacții uterini sunt prelungite sau excesive, și anume:
 - tăhsistolie: mai mult de 5 conacții într-un interval de 10 minute, considerand

media dintr-un interval de 30 de minute

- contractii prelungite: contractii unice care dureaza 2 minute sau mai mult
- contractii hipertonice: contractiile sunt prea frecvente și tonusul uterin este crescut.
- dacă există preocupări clinice pentru mamă și/sau copil
- dacă au trecut 24 de ore de la inserarea sistemului cu cedare vaginală

Se recomandă ca terapia tocofitică să fie pregătită pentru administrare și, în cazul în care acesta este necesară, să se poată administra imediat după îndepărțarea Misodel.

Apel la raportarea de reacții adverse

Este important să raportezi orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Misodel, 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 „Reportează o reacție adversă”.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale
Str. Aviator Sânrăescu 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, la următoarele date de contact:

Ferring Pharmaceuticals România S.R.L.
Str. Coriolan Brediceanu nr. 10, clădirea C, et. 6
Timișoara 300011- RO, România
Tel: +40 356 113 270
Fax: +40 356 113 278
E-mail: SafetyMailboxRomania@ferring.com

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

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

Ferring Pharmaceuticals România S.R.L.
Str. Coriolan Brediceanu nr. 10, clădirea C, et. 6
Timișoara 300011- RO, România
Tel: +40 356 113 270
Fax: +40 356 113 278
E-mail: SafetyMailboxRomania@ferring.com
www.ferring.ro

Cu stimație,

Dr. Doru Torga

Director general