



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET PREȘEDINTE

Calea Calimășilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București
 E-mail: cabinet_presedinte@casnro.ro, Tel. 0372/309.270, Fax 0372/309.231

1000 2/24.03.2016

22 MAR 2016

Către,

Casa de Asigurări de Sănătate 13468

În atenția,

Doamnel/Domnului Președinte - Director General

SE REPARTIZEAZĂ LA
 DIRECȚIA RELAȚII
 CONTRACTUALE
 DATA: 22.03.2016

SE REPARTIZEAZĂ LA
 SERVICIUL RELAȚII PUBLICE
 PURTĂTOR DE CUVÂNT
 DATA: 22.03.2016

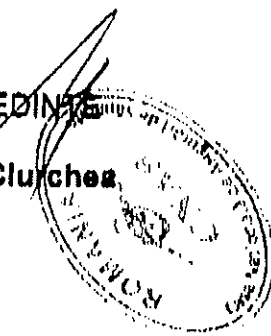
În conformitate cu adresa ANMDM nr. 23008E/14.03.2016, înregistrată la C.N.A.S. – cu nr. P 2052/14.03.2016 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Sanofi Romania srl pentru *Informarea corpului medical cu privire la riscul de apariție a osteonecrozei de maxilar asociat tratamentului cu medicamentul Zaltrap 25mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă (afilbercept)*.

Vă rugăm să luați măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a caselor de asigurări de sănătate, în loc vizibili, a documentului „*Comunicare directă către profesionistii din domeniul sănătății Zaltrap (afilbercept): Informare asupra riscului de osteonecroză de maxilar.*”

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

PREȘEDINTE
 Vasile Clușca



Martie 2016

**Comunicare directă către profesioniștii
din domeniul sănătății**

**ZALTRAP (afibbercept): informare asupra riscului de osteonecroză de
maxilar**

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Sanofi dorește să vă informeze cu privire la riscul de osteonecroză de maxilar asociat cu utilizarea medicamentului Zaltrap 25 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă (afibbercept).

Rezumat

- La pacienții cu cancer tratați cu Zaltrap, a fost raportată apariția osteonecrozei de maxilar (ONM).
- Mai mulți dintre acești pacienți au primit tratament concomitant cu bifosfonați administrați intravenos, pentru care ONM reprezintă un risc identificat.
- Tratamentul cu Zaltrap poate constitui un factor de risc suplimentar pentru apariția ONM.
- Acest risc trebuie avut în vedere, în mod special, atunci când Zaltrap și bifosfonații administrați intravenos se utilizează concomitant sau consecutiv.
- Procedurile stomatologice invazive reprezintă de asemenea un factor de risc identificat pentru ONM. Înainte de începerea tratamentului cu Zaltrap, trebuie luate în considerare efectuarea unui examen stomatologic și profilaxia stomatologică adecvată.
- Trebuie evitate procedurile stomatologice invazive, dacă este posibil, la pacienții tratați cu Zaltrap și care au urmat anterior tratament cu bifosfonați administrați intravenos sau urmează în prezent acest tratament.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță

ZALTRAP (afibbercept) în asociere cu chimioterapia cu irinotecan/5 fluorouracil/acid folinic (FOLFIRI) este indicat la pacienții adulți cu cancer colorectal metastatic (CCRm), care este rezistent la sau a progresat după o

schemă de tratament pe bază de oxaliplatină.

O meta-analiză a 3 studii de fază III (EFC10262/VBLOUR, EFC10261/VITAL, EFC10547/VANILLA) a evidențiat o frecvență globală a ONM de 0,2% (3 pacienți, N=1333) la pacienții tratați cu afibbercept și <0,1% (1 pacient, N=1329) la pacienții cărora li s-a administrat placebo.

Începând cu data de 3 august 2015, se estimează că Zaltrap a fost administrat, în întreaga lume, la mai mult de 22700 de pacienți cu cancer. Până la 3 august 2015 Sanofi a primit, în total, 8 raportări de ONM apărută la pacienții tratați cu Zaltrap. În trei dintre aceste cazuri s-a raportat și administrarea concomitentă de bifosfonați, pentru care ONM este un risc identificat. În trei cazuri au fost efectuate proceduri stomatologice invazive. Dintre cele trei cazuri în care s-au efectuat proceduri stomatologice invazive, două aveau și tratament concomitent cu un bifosfonat sau au fost tratate recent cu un bifosfonat. Niciunul dintre cazuri nu a avut evoluție letală.

Având în vedere rezultatele din studiile clinice, analiza cazurilor raportate și un potențial efect de clasă al medicamentelor antiangiogenice care au ca țintă căile factorilor de creștere a endoteliului vascular (VEGF), Rezumatul caracteristicilor produsului și Prospectul sunt actualizate pentru a include informații de siguranță noi despre ONM și pentru a furniza recomandări cu privire la abordarea terapeutică.

Procedurile stomatologice invazive sunt un factor de risc identificat pentru apariția ONM. Prin urmare, înainte de începerea tratamentului cu Zaltrap, trebuie luate în considerare efectuarea unui examen stomatologic și profilaxia stomatologică adecvată.

Trebuie luate măsuri de precauție atunci când Zaltrap se administrează concomitent sau consecutiv tratamentului cu bifosfonați administrați intravenos.

La pacienții tratați cu Zaltrap, care au urmat anterior sau care urmează în prezent tratament cu bifosfonați administrați intravenos, trebuie evitate procedurile stomatologice invazive, dacă este posibil.

Informații suplimentare

Informații detallate privind medicamentul Zaltrap sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului (www.ema.europa.eu) la secțiunea Find medicine/Human medicines/Zaltrap.

Vă rugăm să distribuiți aceste informații colegilor și personalului medical implicat.