

CASA NAŢIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE
CASA DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE NEAMŢ

610125 PIATRA NEAMŢ, Str. Lt. Drăghescu Nr.4 B,
Tel. + 40-0233/23.06.12 Tel/Fax +40-0233/23.05.13, e-mail : cjas@casnt.ro

OPERATOR 250 - Date cu caracter personal prelucrate în conformitate cu prevederile Legii 677 / 2001

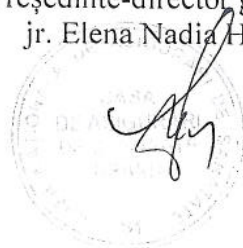
NECONFIDENTIAL

Nr . P 16408 din 07. 12. 2017

ÎN ATENŢIA PROFESIONIŞTILOR DIN DOMENIUL
SĂNĂTĂŢII
- INFORMARE CU PRIVIRE LA
MEDICAMENTUL LITAK (DCI CLADRIBINĂ) -

Vă aducem la cunoştinţă măsurile întreprinse de Agenţia Naţională a Medicamentului şi a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) şi compania Lipomed gmbH – Germania pentru informarea profesioniştilor din domeniul sănătăţii cu privire la medicamentul Litak (DCI Cladribină), referitor la riscul de apariţie a Leucoencefalopatiei Multifocale Progresive (LMP).

Preşedinte-director general,
jr. Elena Nadia Harpa



COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII

Cladribină (Litak): risc de apariție a leucoencefalopatiei multifocale progresive (LMP)

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) și cu Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, compania Lipomed GmbH dorește să vă informeze cu privire la modificările în desfășurare privind informațiile despre medicament referitoare la următoarele aspecte:

Rezumat

- Au fost raportate cazuri de apariție a leucoencefalopatiei multifocale progresive (LMP), inclusiv cazuri letale, asociate cu administrarea de cladribină.
- Diagnosticul de LMP a fost raportat după 6 luni până la câțiva ani după tratamentul cu cladribină.
- O asociere între cladribină și limfopenia prelungită a fost raportată în mai multe dintre aceste cazuri.
- Luați în considerare LMP în diagnosticul diferențial al pacienților care prezintă semne sau simptome neurologice, cognitive sau comportamentale nou apărute sau care se agravează.
- În cazul în care se suspectează LMP, pacienților nu trebuie să li se mai administreze tratament cu cladribină.

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță

Cladribina este un analog nucleozidic al purinei, care acționează ca antimetabolit. Medicamentele care conțin cladribină, autorizate pentru indicații oncologice sunt:

- Litak, care este indicat în tratamentul leucemiei cu celule păroase.

Deoarece cladribina poate induce un efect mielosupresor și imunosupresor, precum și o limfopenie care poate să dureze câteva luni, aceasta are potențialul de a crește riscul de apariție a LMP (o boală cerebrală rară, demielinizantă și potențial letală, cauzată de reactivarea virusului John Cunningham - JC). Au fost raportate cazuri de apariție a LMP asociate cu administrarea de cladribina în cadrul utilizării pentru indicații oncologice. Limfopenia prelungită indusă de cladribină poate fi un potențial factor de risc pentru apariția LMP. Informațiile destinate profesioniștilor din domeniul sănătății și pacienților sunt actualizate în prezent.

Cladribina este autorizată, de asemenea, pentru tratamentul sclerozei multiple (SM) recurento foarte active. Informațiile referitoare la medicamentul cladribină pentru indicația de SM includ deja o atenționare referitoare la riscul de apariție a LMP.

Apoi la raportarea de reacții adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Litak, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (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, 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, în următoarele date de contact:

Farm. Cristina Corina Pirvulescu

Calea 13 Septembrie nr 90, etaj 9, sector 5, București

Tel: 021.230.65.24

Fax: 021.230.65.23

Mobil: 0734 560 526

E-mail: safety.romania@teva-romania.ro

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

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

Actavis S.R.L.

Farm. Cristina Corina Pirvulescu

Calea 13 Septembrie nr 90, etaj 9, sector 5, București

Tel: 021.230.65.24

Fax: 021.230.65.23

Mobil: 0734 560 526; E-mail: safety.romania@teva-romania.ro

Date de contact ale Deținătorului autorizației de punere pe piață:

Lipomed GmbH, Hegenheimer Strasse 2, D-79576 Weil/Rhein, Germany

Tel.: +41 61 702 02 00

Fax: +41 61 702 02 20

E-mail: save@lipomed.com

Didler Pochterlen

General Manager

Hegenheimer Strasse 2,

D-79576 Weil/Rhein,

Germany

