



**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 16417 din 07. 12. 2017

**ÎN ATENŢIA PROFESIONIȘTILOR DIN DOMENIUL  
SĂNĂTĂȚII  
- INFORMARE CU PRIVIRE LA  
MEDICAMENTUL MISODEL (DCI MISOPROSTOL) -**

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMMDM) și compania Ferring GmbH – Germania pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății cu privire la medicamentul Misodel (DCI Misoprostol), referitor la raportările de cazuri de tahisistolie uterină excesivă care poate să nu răspundă la terapia tocolitică.

Președinte-director general,  
jr. Elena Nadia Harpa



10.11.2017 43-11-2017  
Noiembrie 2017

## Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății

### Misoprostol (Misodel): raportări privind cazuri de tahisistolie uterină excesivă care poate să nu răspundă la terapia tocolitică

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 tahisistolie uterină excesivă sub tratament cu misoprostol și măsurile care trebuie luate.

#### Rezumat

- Misoprostol poate cauza tahisistolie uterină excesivă care poate să nu răspundă la terapia tocolitică.
- Misodel trebuie îndepărtat:
  - la declanșarea travaliului: contracții 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 contracții 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 travaliului la femeile cu un status nefavorabil al colului cervical la care inducerea travaliului 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 tahisistolie uterină care nu au cedat la terapia tocolitică. O evaluare a acestor cazuri a concluzionat că aceste cazuri de tahisistolie uterină excesivă care pot să nu răspundă la terapie tocolitică 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 cedare vaginală trebuie îndepărtat imediat în următoarele situații:

- la declanșarea travaliului: contracții 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 contracțiile uterine sunt prelungite sau excesive, și anume:
  - tahisistolie: mai mult de 5 contracții într-un interval de 10 minute, considerând

media dintr-un interval de 30 de minute

- o contrații prelungite: contrații unice care durează 2 minute sau mai mult
  - o contrații hipertionice: contrațiile 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 tocolitică să fie pregătită pentru administrare și, în cazul în care aceasta este necesară, să se poată administra imediat după îndepărtarea Misodel.

**Apel la raportarea de reacții adverse**

Este important să raportați 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 formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anm.ro](http://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](mailto: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](mailto:SafetyMailboxRomania@ferring.com)

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

Dacă aveți întrebări suplimentare sau solicitați 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](mailto:SafetyMailboxRomania@ferring.com)  
[www.ferring.ro](http://www.ferring.ro)

Cu stimă,

Dr. Doru Torgo

Director general