



# CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE

CABINET DIRECTOR GENERAL

Calcea Călărășilor nr. 248, Bloc S19, Sector 3, București

E-mail: director.general@casan.ro 0372 309274; Fax 0372 309288

MB6351/01.08.2017

CASA JUDEȚEANĂ DE ASIGURĂRI  
SOCIALE DE SĂNĂTATE  
CARAȘ-SEVERIN

INTRARE Nr. 147  
IESIRE Luna 08 Anul 2017  
Ziua

Către,  
Casa de Asigurări de Sănătate .....

În atenția,  
Doamnei/Domnului Președinte - Director General

În conformitate cu adresa ANMDM nr. 27691E/10.07.2017, înregistrată la C.N.A.S. cu nr. MB6351/13.07.2017 vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății despre medicamentul **IMBRUVICA** (Ibrutinib), referitor la riscul de reactivitate a hepatitei virale B asociat tratamentului cu medicamentul mai sus menționat.

Vă rugăm să luați măsuri de informare a furnizorilor de servicii medicale prin afișarea pe pagina electronică a casei de asigurări de sănătate, în loc vizibil, a documentului „Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății referitoare la medicamentul **Imbruvica (Ibrutinib)** și riscul de reactivare a hepatitei virale B: statusul infecției cu virusul hepatic B trebuie să fie stabilit înainte de inițierea tratamentului cu medicamentul cu **Imbruvica**.”

Anexăm în fotocopie documentul respectiv.

Cu stimă,

PREȘEDINTE

Conf. Univ. Dr. Marian BURCEA

Im  
Sef  
MB6  
Medic  
Com. 11  
afisare bte



CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE  
SERVICIUL MEDICAL  
Nr. 2192  
Zilua 13.08.2017 Anul 2017

MINISTERUL SĂNĂȚII  
AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI  
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE  
Str. Av. Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 București  
Tel: +4021-317.11.15  
Fax: +4021-316.34.87  
www.anm.ro

CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE  
SERVICIUL MEDICAL  
Nr. 113635.1  
Zilua 13.08.2017 Anul 2017

AGENȚIA NAȚIONALĂ A MEDICAMENTULUI  
ȘI A DISPOZITIVELOR MEDICALE  
Nr. 216911  
Zilua 10.07.2017

1993

Către,

**CASA NAȚIONALĂ DE ASIGURĂRI DE SĂNĂTATE**

Vă aducem la cunoștință măsurile întreprinse de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM) și compania Johnson&Johnson România SRL pentru informarea profesioniștilor din domeniul sănătății despre medicamentul IMBRUVICA (Ibrutinib), referitor la riscul de reactivare a hepatitei virale B asociat tratamentului cu IMBRUVICA (ibrutinib). Compania Johnson&Johnson România S.R.L. a inițiat informarea profesioniștilor din domeniul sănătății prin intermediul documentului „Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății”, în legătură cu acest aspect.

Această modalitate de informare, utilizată sistematic în UE, are ca scop avertizarea profesioniștilor din domeniul sănătății asupra unor probleme de siguranță în administrarea unor medicamente.

ANMDM a avizat textul scrisorii de informare către profesioniștii din domeniul sănătății, pe care o distribuie compania Johnson&Johnson România S.R.L. și a publicat pe web-site-ul agenției ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)) aceeași informație la rubrica - Medicamente de Uz Uman - Farmacovigilență - Comunicări directe către profesioniștii din domeniul sănătății.

Anexăm la această adresă documentul menționat anterior.

Precizăm că această informație a fost transmisă și Ministerului Sănătății - Direcția Farmaceutică și Dispozitive Medicale, Colegiului Medicilor din România și Colegiului Farmaciștilor din România.

PREȘEDINTE,

Dr. Nicolae FOTIN

Șef Serviciu Farmacovigilență  
și managementul riscului  
Dr. Roxana STROE



*[Handwritten signature]*

*Labos*  
*4/29/2017*  
*24/08/2017*  
*19/08/2017*  
*13/08/2017*  
*10/08/2017*  
*07/08/2017*  
*04/08/2017*  
*01/08/2017*  
*28/07/2017*  
*25/07/2017*  
*22/07/2017*  
*19/07/2017*  
*16/07/2017*  
*13/07/2017*  
*10/07/2017*  
*07/07/2017*  
*04/07/2017*  
*01/07/2017*  
*28/06/2017*  
*25/06/2017*  
*22/06/2017*  
*19/06/2017*  
*16/06/2017*  
*13/06/2017*  
*10/06/2017*  
*07/06/2017*  
*04/06/2017*  
*01/06/2017*  
*28/05/2017*  
*25/05/2017*  
*22/05/2017*  
*19/05/2017*  
*16/05/2017*  
*13/05/2017*  
*10/05/2017*  
*07/05/2017*  
*04/05/2017*  
*01/05/2017*  
*28/04/2017*  
*25/04/2017*  
*22/04/2017*  
*19/04/2017*  
*16/04/2017*  
*13/04/2017*  
*10/04/2017*  
*07/04/2017*  
*04/04/2017*  
*01/04/2017*  
*28/03/2017*  
*25/03/2017*  
*22/03/2017*  
*19/03/2017*  
*16/03/2017*  
*13/03/2017*  
*10/03/2017*  
*07/03/2017*  
*04/03/2017*  
*01/03/2017*  
*28/02/2017*  
*25/02/2017*  
*22/02/2017*  
*19/02/2017*  
*16/02/2017*  
*13/02/2017*  
*10/02/2017*  
*07/02/2017*  
*04/02/2017*  
*01/02/2017*  
*28/01/2017*  
*25/01/2017*  
*22/01/2017*  
*19/01/2017*  
*16/01/2017*  
*13/01/2017*  
*10/01/2017*  
*07/01/2017*  
*04/01/2017*  
*01/01/2017*

Iulie 2017

**Comunicare directă către profesioniștii din domeniul sănătății referitoare la medicamentul Imbruvica (ibrutinib) și riscul de reactivare a hepatitei virale B: statusul infecției cu virusul hepatitic B trebuie să fie stabilit înainte de inițierea tratamentului cu medicamentul Imbruvica**

**Stimate profesionist din domeniul sănătății,**

De comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (EMA) și cu Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale, compania Janssen-Cilag International N.V, dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

**Rezumat**

**La pacienții cărora li s-a administrat medicamentul Imbruvica (ibrutinib), au fost raportate cazuri de reactivare a hepatitei virale B, prin urmare:**

- **Pacienții trebuie să fie testați pentru depistarea infecției cu virusul hepatitic B înainte de inițierea tratamentului cu medicamentul Imbruvica.**
- **În situația în care rezultatul testului serologic de depistare a infecției cu virus hepatitic B este pozitiv, se recomandă îndrumarea pacientului către medicul specialist (gastroenterolog, infecționist etc.), înainte de inițierea tratamentului cu medicamentul Imbruvica.**
- **Pacienții cu serologie pozitivă pentru hepatita virală B și care necesită tratament cu medicamentul Imbruvica, trebuie să fie monitorizați și gestionați în conformitate cu standardele medicale locale de îngrijire pentru a preveni reactivarea acestora.**

**Informații de fond referitoare la aspecte legate de siguranță și recomandări**

În urma evaluării tuturor datelor obținute din studiile clinice și din raportările după punerea pe piață, au fost identificate cazuri de reactivare a hepatitei virale B la pacienții tratați cu ibrutinib. Până în prezent, nu au fost raportate cazuri de insuficiență hepatică fulminantă care să necesite transplant hepatic. Cu toate acestea, a fost raportat un caz de deces cauzat de reactivarea hepatitei virale B și a prezenței simultane a unui melanom metastazat la nivelul ficatului, al plămânilor și al splinei.

Durata până la debutul reactivării hepatitei virale B a variat, fără a avea un model clar. Tratamentul cu ibrutinib a fost oprit sau întrerupt în majoritatea cazurilor. În general, pacienților li s-a administrat medicație antivirală specifică în conformitate cu standardul local de tratament, fiind observată, prin urmare, o reducere a încărcării virale cu virusul hepatitic B. În unele cazuri, rolul tratamentului cu ibrutinib asupra debutului evenimentului a fost influențat de chimioimunoterapia anterioară sau concomitentă asociat reactivării virale. Unii dintre pacienți au avut antecedente personale patologice consemnate de hepatită virală B iar în alte cazuri, statusul infecției cu virus hepatitic B nu a fost raportat.

În rândul pacienților din studiile clinice sponsorizate de companie, frecvența reactivării hepatitei virale B este redusă (0,2%). Pacienții cu hepatită virală B activă au fost excluși din aceste studii clinice sponsorizate.

Rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) și prospectul medicamentului Imbruvica vor fi actualizate în așa fel încât să reflecte noile informații privind siguranța, în conformitate cu recomandările Agenției Europene a Medicamentului (EMA) și ale autorităților competente naționale.

#### *Apel la raportarea reacțiilor adverse*

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Imbruvica (ibrutinib), 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 Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale  
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1  
București 011478- RO  
Tel: + 4 0757 117 259  
Fax: +4 0213 163 497  
E-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

Clădirea S-Park  
Corpul B3, Etaj 3, Camera 1  
Corpul B4, Etaj 3 și Corpul LB, Etaj 3  
Sector 1, 013714, București  
România  
Tel: +4 021 207 1800  
Fax: +4 021 207 1804  
Email: Safety Romania [JACRO] [RA-JNJRO-JC@its.jnj.com](mailto:RA-JNJRO-JC@its.jnj.com)

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

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea medicamentului Imbruvica (ibrutinib), vă rugăm să contactați Departamentul Medical al companiei:

**Johnson & Johnson Romania SRL**  
Str. Tipografilor nr. 11-15  
Clădirea S-Park  
Corpul B3, Etaj 3, Camera 1  
Corpul B4, Etaj 3 și Corpul LB, Etaj 3  
Sector 1, 013714, București  
România  
Tel: +4 021 207 1800  
Fax: +4 021 207 1804  
Email: Safety Romania [JACRO] [RA-JNJRO-JC@its.jnj.com](mailto:RA-JNJRO-JC@its.jnj.com)

Cu stimă,  
Director Medical  
Johnson & Johnson Romania SRL