

COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII

Medicamente care conțin clorhidrat de anagrelidă: risc de apariție a trombozei, inclusiv infarct cerebral la întreruperea bruscă a tratamentului

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

Deținătorii autorizațiilor de punere pe piață a medicamentelor care conțin anagrelidă, în acord cu Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România doresc să vă informeze cu privire la următoarele:

Rezumat

- **Există un risc crescut de apariție a complicațiilor trombozei, inclusiv infarct cerebral, la întreruperea bruscă a tratamentului cu anagrelidă.**
- **Întreruperea bruscă a tratamentului trebuie evitată din cauza riscului de creștere bruscă a numărului de trombocite și de apariție a complicațiilor trombozei potențial letale, precum infarctul cerebral.**
- **În cazul întreruperii sau a opririi definitive a tratamentului, monitorizați frecvent numărul de trombocite (citiți secțiunea 4.4 din RCP).**
- **Sfătuiți pacienții cum să recunoască semnele și simptomele precoce care sugerează complicații ale trombozei, precum infarctul cerebral și, dacă apar simptome, să solicite asistență medicală.**

Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță și recomandările respective

Medicamentele care conțin anagrelidă sunt indicate pentru reducerea numărului crescut de trombocite la pacienții cu risc de trombocitemie esențială, care nu tolerează tratamentul existent sau al căror număr mare de trombocite nu este redus la o valoare acceptabilă cu ajutorul tratamentului care li se administrează.

O analiză cumulativă a bazei de date privind siguranța a companiei Shire Pharmaceuticals Ireland Limited (o filială a Takeda Pharmaceuticals Company Limited), până la 06 august 2021 a evidențiat 15 evenimente de complicații ale trombozei, inclusiv infarct cerebral, după o întrerupere recentă a anagrelidei. S-a ajuns la concluzia că infarctul cerebral, împreună cu alte complicații ale trombozei, deși fac parte din afecțiunea/indicația preexistentă, poate apărea și la întreruperea bruscă a anagrelidei, la administrarea unei doze inadecvate sau la lipsa efectului.

Mecanismul infarctului cerebral survenit după întreruperea bruscă a tratamentului este legat de revenirea numărului crescut de trombocite. De obicei, numărul de trombocite va începe să crească

în decurs de 4 zile după întreruperea tratamentului și va reveni la valorile inițiale în una sau două săptămâni, posibil să revină peste valorile de referință.

Pe baza datelor disponibile, informațiile de siguranță din secțiunea 4.4 „Atenționări și precauții speciale pentru utilizare” și secțiunea 4.8 „Reacții adverse” ale rezumatului caracteristicilor produsului (RCP) vor fi actualizate pentru a reflecta cele mai recente date și recomandări.

Apel la raportarea de reacții adverse

Vă rugăm să raportați orice reacții adverse manifestate de pacienții dumneavoastră care iau medicamente care conțin anagrelidă. Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Atunci când raportați, vă rugăm să furnizați cât mai multe informații posibil, inclusiv informații despre lot, istoricul medical al pacientului, orice medicament administrat concomitent cu anagrelida, date privind debutul reacțiilor adverse și tratamentul corectiv administrat pacientului.

Vă rugăm să raportați reacțiile adverse suspectate la orice medicament sau vaccin către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România prin poștă, fax, e-mail sau on-line la:

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: +4 021 317 11 10

Fax: +4 021 316 34 97

e-mail: adr@anm.ro

Raportare on-line: <https://adr.anm.ro/>

Website: www.anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanțele locale ale deținătorilor autorizațiilor de punere pe piață (DAPP), la date de contact prezentate în Anexa 1.

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

Pentru întrebări și informații suplimentare vă rugăm să contactați companiile farmaceutice, utilizând datele de contact prezentate în Anexa 2.

Deținătorii Autorizației de Punere pe Piață

Cu stimă,

În numele **AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS GmbH – AUSTRIA**

Farm. Alina Călcioiu (*Dart Pharma Consulting*)

În numele **ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O. - POLONIA**

Farm. Andrei Răzvan Căpățîna

În numele **SANDOZ S.R.L. - ROMANIA**

Luciana Tudorache

În numele **TERAPIA S.A. - ROMANIA**

Farm. Adrian Florea

În numele **LABORMED PHARMA S.A. - ROMANIA**

Farm. Ana-Maria Puisor

Anexa 1 – Date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate

Denumire medicamente care conțin clorhidrat de anagrelidă	DAPP	Reprezentant local al DAPP	Adresa	Email farmacovigilență România	Telefon de contact/ Fax	Comercializare în prezent în România
THROMBOREDUC TIN 0,5 mg capsule	AOP ORPHAN PHARMACEU TICALS GmbH - AUSTRIA	Persoana națională de contact: Alina Călcioiu (<i>Dart Pharma Consulting</i>)	București Sectorul 3, Str. Gura Ialomiței, Nr. 6C, Etaj 3, Ap. 24	office@dartpharma.ro alina@dartpharma.ro	Tel: +40 729 210 270	DA
ANAGRELIDA ACCORD 0,5 mg capsule ANAGRELIDA ACCORD 1 mg capsule	ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O. - POLONIA	ACCORD HEALTHCARE S.R.L.	Calea 13 Septembrie nr. 90, etaj 6, sector 5, București, România	pv_romania@accord-healthcare.com	Tel: +40371 327 402 Fax: +40371 600 913	DA
ANAGRELIDA SANDOZ 0,5 mg capsule	SANDOZ S.R.L. - ROMANIA	SANDOZ S.R.L. - ROMANIA	Calea Floreasca nr. 169 A, 014459 Cladirea A, etaj 1, sector 1, Bucuresti	regaffairs.ro@sandoz.com drugsafety.romania@novartis.com medical.ro@sandoz.com	Tel: +402140751 93 Fax: +40214 075161	DA
ANAGRELIDA TERAPIA 0,5 mg capsule	TERAPIA S.A. - ROMANIA	TERAPIA S.A. – ROMANIA a SUN PHARMA Company	Str Fabricii nr 124 Cluj-Napoca, 400632 România	romania.office@sunpharma.com	Telefon: +40-264- 501.502 Fax: +40- 264-415.097	DA
GRENALVON 0,5 mg capsule GRENALVON 1 mg capsule	LABORMED PHARMA S.A. - ROMANIA	LABORMED PHARMA S.A. - ROMANIA	Adresa de corespondență: Blv. Theodor Pallady nr. 50,	PV- Romania@zentiva.com	Tel: +40 21 304 71 29; +40 304 75 97 (call-	DA

Anexa 1 – Date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate

Denumire medicamente care conțin clorhidrat de anagrelidă	DAPP	Reprezentant local al DAPP	Adresa	Email farmacovigilență România	Telefon de contact/ Fax	Comercializ are în prezent în România
			sector 3, 032266 - București		center); Fax: +40 21 345 40 04	

Anexa 2- Coordonatele de contact ale reprezentanțelor locale ale Deținătorilor de Autorizație de Punere pe Piață

Pentru întrebări și informații suplimentare vă rugăm să contactați:

Deținătorul autorizației de punere pe piață	Reprezentanța locală	Denumire produs, concentrație și forma farmaceutică	DCI
AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS GmbH - AUSTRIA	AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH – Reprezența din Romania Str. Theodor Sperantia, nr. 130, bl. 78, sc A, et 1, ap. 7, sector 3, București, Romania Tel: +40 730 35 22 42 E-mail: office.ro@aoporphan.com Persoana națională de contact: Farm. Alina Călcioiu (Dart Pharma Consulting) București Sectorul 3, Str. Gura Ialomiței, Nr. 6C, Etaj 3, Ap. 24. Tel: +40 729 210 720 E-mail: office@dartpharma.ro alina@dartpharma.ro	THROMBOREDUCTIN 0,5 mg capsule	Anagrelidum
ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O. - POLONIA	Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. reprezentată în România de Accord Healthcare S.R.L. Calea 13 Septembrie nr. 90, etaj 6, sector 5, București Tel: +40 371 600 913; Fax: +40 371 327 402 e-mail: pv_romania@accord-healthcare.com Persoana de contact Farm. Andrei Răzvan Căpățînă Calea 13 Septembrie nr. 90, etaj 6, sector 5, București Tel: +40 799 000 919; Fax: +40 371 327 402 e-mail: pv_romania@accord-healthcare.com	ANAGRELIDĂ ACCORD 0,5 mg capsule ANAGRELIDĂ ACCORD 1 mg capsule	Anagrelidum
SANDOZ S.R.L. - ROMANIA	Reprezentanta locala: Sandoz SRL Str. Livezeni nr. 7A, Târgu Mureș, Judetul Mureș	ANAGRELIDA SANDOZ 0,5 mg capsule	Anagrelidum

Anexa 2- Coordonatele de contact ale reprezentanțelor locale ale Deținătorilor de Autorizație de Punere pe Piață

Pentru întrebări și informații suplimentare vă rugăm să contactați:

Deținătorul autorizației de punere pe piață	Reprezentanța locală	Denumire produs, concentrație și forma farmaceutică	DCI
	<p>România Tel: +40 21 4075160</p> <p>Persoana de contact: Luciana Tudorache</p> <p>Adresa corespondenta Calea Floreasca 169 A, Clădirea A, Etaj 1, Sector 1, București, România Tel: 021 4075160 Email: luciana.tudorache@sandoz.com regaffairs.ro@sandoz.com</p>		
TERAPIA S.A. - ROMANIA	<p>SC Terapia SA, a SUN PHARMA Company Str.Fabricii nr. 124, Cluj-Napoca, Jud.Cluj, Romania</p> <p>Persoana de contact Farm. Adrian Florea B-dul Dimitrie Pompeiu nr.9-9A, Cladirea 20, etaj 5, sect.2, Bucuresti, 020335, Romania Tel:0730244370 adrian.florea@sunpharma.com</p>	ANAGRELIDA TERAPIA 0,5 mg capsule	Anagrelidum
LABORMED PHARMA S.A. - ROMANIA	<p>Adresa de corespondență: Blv. Theodor Pallady nr. 50, sector 3, 032266 – București Tel: +40 21 304 71 29; +40 21 302 72 00; E-mail: PV-Romania@zentiva.com</p> <p>Persoana locală de contact: Farm. Ana-Maria Puisor Tel: +40 756 731 989 E-mail: ana.puisor@zentiva.com</p>	GRENALVON 0,5 mg capsule GRENALVON 1 mg capsule	Anagrelidum