

COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII

Octombrie 2022

NeoRecormon (epoetină beta): Risc de eroare de medicație – potențială lipsă a etichetelor pe seringile preumplute de NeoRecormon din ambalaje unice

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), compania F. Hoffmann-La Roche Ltd. dorește să vă informeze cu privire la următoarele:

REZUMAT

- **Absența etichetelor a fost raportată pentru cinci seringi preumplute individuale cu NeoRecormon incluse în ambalaje unice, care au fost distribuite în Franța. Alte loturi de ambalaje unice cu seringi preumplute de NeoRecormon produse în aceeași perioadă au fost, de asemenea, distribuite în Italia, Polonia, România și Slovenia. Acest defect potențial se aplică doar loturilor de NeoRecormon fabricate înainte de data de 28 martie 2022. În Anexă regăsiți o listă a loturilor de NeoRecormon potențial afectate.**
- **Seringile preumplute de NeoRecormon fără etichetă NU TREBUIE administrate pacienților, iar prezența acestui defect trebuie raportată. De asemenea, contactați compania Roche România pentru instrucțiuni suplimentare.**
- **Profesioniștii din domeniul sănătății TREBUIE SĂ VERIFICE seringile preumplute de NeoRecormon din ambalajele unice înainte de eliberare pentru a evita distribuirea oricăror seringi preumplute fără etichetă pacienților.**

INFORMAȚII GENERALE DESPRE DEFECT

Au fost identificate cinci seringi preumplute de NeoRecormon fără etichetă în ambalaje individuale. Lipsa etichetei a fost raportată pentru trei seringi cu NeoRecormon 3000 UI de către un centru de dializă din Franța la 20 iulie 2022, pentru o seringă cu NeoRecormon 6000 UI de către autoritatea franceză în domeniul sănătății, ANSM, la 22 iulie 2022 și pentru o seringă cu NeoRecormon 3000 UI, de către un spital din Franța, pe 27 iulie 2022. Conținutul celor cinci seringi preumplute cu NeoRecormon nu a fost administrat pacienților. Până în prezent nu a mai fost raportată absența etichetelor pe alte seringi cu NeoRecormon.

Majoritatea (~94%) ambalajelor unice relevante, realizate înainte de data de 28 martie 2022, au fost fabricate pentru piața din Franța. Toate aceste loturi au fost distribuite integral către spitale din Franța până la sfârșitul lunii august 2022. Loturi posibil afectate de această neregulă au fost, de asemenea, distribuite în alte patru țări din Uniunea Europeană: Italia, Polonia, România și Slovenia.

O investigație realizată de compania Roche a concluzionat că probabilitatea existenței altor seringi fără etichetă este redusă. Roche continuă să livreze pe piață loturi de NeoRecormon în ambalaje unice pentru a asigura accesul neîntrerupt al pacientului la medicație.

Se anticipează un impact minim al acestui defect asupra siguranței pacientului, care poate consta în neadministrarea unor doze. NeoRecormon se administrează pe intervale lungi de timp și, prin urmare, omiterea ocazională a unor doze nu este de așteptat să aibă un efect semnificativ asupra tratamentului pacientului.

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Nu utilizați **NeoRecormon soluție injectabilă în seringă preumplută** fără o etichetă. Profesioniștii din domeniul sănătății trebuie să raporteze defectul și orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului NeoRecormon soluție injectabilă în seringă preumplută, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, 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 din România (www.anm.ro), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: adr@anm.ro

www.anm.ro

Raportare online la adresa: <https://adr.anm.ro/>

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către deținătorul autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

Bulevardul Poligrafiei nr. 1A,

Clădirea Ana Tower, etaj 15, Sector 1,

013704 - București, România

Departament Farmacovigilență:
Tel: +4021 206 47 48
Fax: +4037 200 32 90
E-mail: romania.drug_safety@roche.com

Pentru întrebări și informații suplimentare referitoare la utilizarea **NeoRecormon soluție injectabilă în seringă preumplută**, vă rugăm să contactați Departamentul Medical al Companiei ROCHE ROMÂNIA S.R.L.:

ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
Bulevardul Poligrafiei nr. 1A,
Clădirea Ana Tower, etaj 15, Sector 1,
Departamentul Medical
013704 - București, România
Tel: +4021 206 47 48
Fax: +4037 200 32 90
E-mail: romania.medinfo@roche.com

Anexă - Listă a loturilor de ambalaje unice cu seringi preumplute de NeoRecormon produse în aceeași perioadă și distribuite în România.

Cu stimă,
Dr. Oana Maria Matei
Director Medical
Roche România S.R.L.