

August 2015

**SCRISOARE DE INFORMARE CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL  
SĂNĂTĂȚII**

**Înștiințare referitoare la identificarea unui defect al benzii de suspendare al  
produsului Omnipaque soluție injectabilă  
350 mg I/ml, flacoane de sticlă, incoloră, conținând 200 ml soluție injectabilă**

Stimate profesionist din domeniul sănătății,

De comun acord cu HPRA (autoritatea de reglementare din Irlanda responsabilă pentru unitatea de producție a Omnipaque) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM), dorim să vă înștiințăm cu privire la următoarele:

- compania GE Healthcare a observat, în timpul fabricării produsului Omnipaque soluție injectabilă 350 mg I/ml flacon de sticlă, conținând 200 ml soluție injectabilă, un defect al benzii de suspendare integrată în etichetă;
- niciun alt produs/formă de prezentare nu sunt afectate;
- defectul poate fi observat în momentul în care produsul este suspendat folosind banda de suspendare integrată în etichetă. În unele cazuri, banda de suspendare integrată în etichetă, supusă unei anumite greutate, se poate rupe provocând căderea flaconului.

O investigație amănunțită s-a efectuat la nivelul companiei producătoare și la furnizorul de etichete pentru produsul Omnipaque soluție injectabilă 350 mg I/ml, cu identificarea și corectarea cauzei principale a defectului. S-a stabilit că această problemă este izolată la un număr foarte limitat de loturi, fiind comunicată către toți potențialii utilizatori care au primit produsul ce poate prezenta defectul benzii de suspendare.

Loturile afectate sunt prezentate în tabelul de mai jos. Înregistrările companiei GE Healthcare indică faptul că ați primit produse din loturile menționate.

Nr. lot	Concentrație	Ambalaj
<b>12797218</b>	Omnipaque soluție injectabilă 350 mg I/ml	6 x 200 ml, flacon din sticlă
<b>12751614</b>	Omnipaque soluție injectabilă 350 mg I/ml	6 x 200 ml, flacon din sticlă

Vă solicităm să nu utilizați banda de suspendare integrată în eticheta produsului. Produsul poate fi administrat în continuare fără a utiliza această bandă de suspendare.

Vă asigurăm că nu există nicio problemă de calitate a produsului. Siguranța pacienților și a personalului medical rămâne de importanță majoră pentru compania GE Healthcare. Vă mulțumim pentru înțelegere și colaborare.

Dacă aveți întrebări, nelămuriri sau dacă întâmpinați probleme asociate cu defectul benzii de suspendare al produsului, nu ezitați să ne contactați la următoarea adresă:

**S.C. GENERAL ELECTRIC MEDICAL SYSTEMS ROMÂNIA S.R.L.**  
Calea Floreasca 169 A, Floreasca Business Park,  
Intrarea A, etaj 7, RO-014459 București  
Tel. + 40 37 2074527 sau + 40 37 2074531

### **Apel la raportarea de reacții adverse**

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea Omnipaque, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, prin intermediul „Fișei pentru raportarea spontană a reacțiilor adverse la medicamente”, disponibilă pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale/Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă, trimisă către:

### **Centrul Național de Farmacovigilență**

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, Sector 1,  
011478 București, România  
fax: +4 021 316 34 97  
tel: + 4 0757 117 259  
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:

**S.C. GENERAL ELECTRIC MEDICAL SYSTEMS ROMÂNIA S.R.L.**  
Calea Floreasca 169 A, Floreasca Business Park,  
Intrarea A, etaj 7, RO-014459 București  
Tel. + 40 37 2074527 sau + 40 37 207452731