

sanofi-aventis Pharma Slovakia s.r.o.
Einsteinova 24
851 01 Bratislava

Bratislava, 16.03.2016

ZALTRAP (afibbercept): informácie o riziku osteonekrózy čeľuste

Vážený zdravotnícky pracovník,

spoločnosť sanofi-aventis Pharma Slovakia, s.r.o., po dohode s Európskou liekovou agentúrou (EMA) a Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv (ŠÚKL) si dovoľuje informovať Vás o nasledovnom:

Zhrnutie:

- U onkologických pacientov liečených liekom Zaltrap boli hlásené prípady osteonekrózy čeľuste.
- Niekoľko z týchto pacientov bolo súbežne liečených intravenóznymi bisfosfonátkami, u ktorých je riziko osteonekrózy čeľuste známe.
- Liečba liekom Zaltrap môže byť d'álším rizikovým faktorom pre rozvoj osteonekrózy čeľuste.
- Toto riziko by sa malo vziať do úvahy hlavne v prípadoch, keď sa Zaltrap a intravenózne bisfosfonáty podávajú súbežne alebo jeden po druhom.
- Známym rizikovým faktorom osteonekrózy čeľuste sú tiež invazívne stomatologické zádky. Pred začiatkom liečby liekom Zaltrap sa má zvážiť stomatologické vyšetrenie a vhodné preventívne ošetrenie.
- U pacientov liečených liekom Zaltrap a intravenóznymi bisfosfonátkami v minulosti alebo ktorí sú liečení intravenóznymi bisfosfonátkami aktuálne, je potrebné vyhnúť sa invazívnym stomatologickým zádkom, ak je to možné.

Ďalšie informácie o bezpečnostných rizikách

ZALTRAP (afibbercept) je v kombinácii s chemoterapiou irinotekan/5-fluorouracil/kyselina folínová (FOLFIRI) indikovaný u dospelých pacientov s metastatickým kolorektálnym karcinómom (MCRC), ktorý je rezistentný alebo progredoval po režime obsahujúcim oxaliplatinu.

Meta-analýza troch štúdií tretej fáze ((EFC 10262/VELOUR, EFC 10261/VITAL, EFC 10547/VANILLA) zistila, že celková frekvenciu osteonekrózy čeľuste je 0,2 % (traja pacienti, N = 1333) u pacientov liečených afibberceptom a menej ako 0,1 % (jeden pacient, N = 1329) u pacientov, ktorí dostávali placebo.

Odhaduje sa, že Zaltrap bol podaný viac ako 22 700 onkologickým pacientom ku dňu 3.8.2015 na celom svete. Spoločnosť Sanofi ku dňu 3.8.2015 kumulatívne obdržala hlásenia osteonekrózy čeľuste u 8 pacientov liečených liekom Zaltrap. Tri hlásenia z týchto prípadov boli spojené so súčasným podávaním bisfosfonátov, u ktorých je známe riziko vzniku osteonekrózy čeľuste. V troch prípadoch boli uskutočnené invazívne stomatologické zádky, z toho dvaja sú alebo boli súčasne nedávno liečení bisfosfonátkmi. Žiadny z prípadov nemal fatálne následky.

S ohľadom na zistenia uvedené v klinických štúdiach, vyhodnotenia nahlásených prípadov a možného skupinového antiangiogenetického účinku lieku zameraného na VEGF dráhy, boli pridané nové bezpečnostné informácie týkajúce sa osteonekrózy čeľuste v Súhrne charakteristických vlastností lieku a Písomnej informácií pre používateľa a poskytnuté odporúčania týkajúce sa manažmentu pacientov.

sanofi-aventis Pharma Slovakia, s.r.o., Einsteinova 24, 851 01 Bratislava, Slovenská republika - Tel. :
+421 2 33 100 100

Fax : +421 2 33 100 199 - www.sanofi-aventis.sk

IČO : 35686049 – IC DPH : SK7020000240 – DIČ : 2020308653 – Citi Bank – IBAN SK79 8130 0000 0020 0037 0000, Swift CITISKBA, Zápis v OR OS
Bratislava 1, Oddiel Sro, Vložka 10605/B

Známym rizikovým faktorom osteonekrózy čeľuste sú invazívne stomatologické zákroky. Z toho dôvodu sa má zvážiť stomatologické vyšetrenie a vhodné preventívne ošetroenie pred začiatkom liečby liekom Zaltrap.

Opatrnosť je potrebná v prípade súbežného alebo následného podávania Zaltraru a intravenóznych bisfosfonátov.

Ak je to možné u pacientov, ktorí boli alebo sú liečení intravenóznymi bisfosfonátrmi je potrebné vyhnúť sa invazívnym stomatologickým zákrokom.

Ďalšie informácie

Podrobnejšie informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky:

<http://www.ema.europa.eu/ema/>

Prosím, poskytnite tieto informácie aj Vašim kolegom a zdravotníckemu personálu.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie prostredníctvom národného systému hlásenia na adresu:

Štátny ústav pre kontrolu liečiv

Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie

Kvetná 11

825 08 Bratislava 26

Tel: + 421 2 507 01 206

Fax: + 421 2 507 01 237

internetová stránka: <http://www.sukl.sk/sk/bezpecnost-liekov>

e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>

V prípade ďalších otázok, prosím, kontaktujte:

sanofi-aventis Pharma Slovakia, s.r.o.

Einsteinova 24

851 01 Bratislava

Tel: +421 2 33 100 100

Slovenská republika

www.sanofi.sk

recepacia@sanofi.com

S pozdravom

MUDr. Helena Průšová
Country Medical Chair Sanofi
CZ+SK Medical Head Sanofi Genzyme