

Informacja Prezesa Urzędu z dnia 2 sierpnia 2013 r. po ukazaniu się decyzji Komisji Europejskiej w sprawie produktu leczniczego Diane 35 i jego odpowiedników

Wysłane przez urpl_redaktor w Pią, 15/01/2016 - 11:57

Informacja Prezesa Urzędu z dnia 2 sierpnia 2013 r. po ukazaniu się decyzji Komisji Europejskiej w sprawie produktu leczniczego Diane 35 i jego odpowiedników

Informuję, iż została opublikowana decyzja wykonawcza Komisji Europejskiej nr K(2013)4967(final) w sprawie produktów leczniczych zawierających substancję octan cyproteronu i etynylestradiol (2 mg/0,035 mg).

W decyzji stwierdzono że:

- Korzyści ze stosowania produktów leczniczych zawierających octan cyproteronu/etynylestradiol (2 mg/0,035 mg) w dalszym ciągu przewyższają ryzyko w leczeniu trądziku związanego z wrażliwością skóry na androgeny o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego (z występowaniem łojotoku lub bez niego) lub hirsutyzmu u kobiet w wieku rozrodczym. W leczeniu trądziku omawiane produkty lecznicze należy stosować wyłącznie w przypadku niepowodzenia leczenia miejscowego lub antybiotykoterapii;
- W celu utrzymania właściwego stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktów leczniczych zawierających octan cyproteronu/etynylestradiol (2 mg/0,035 mg) w wyżej wymienionych wskazaniach ich stosowanie powinno być przeciwwskazane u pacjentów z dziedziczną skłonnością do zakrzepicy żyłnej. Produktów tych nie należy przyjmować jednocześnie z hormonalnymi środkami antykoncepcyjnymi. Zalecono dalsze zmiany w informacji o produkcie, uwzględniające potrzebę okresowej weryfikacji konieczności kontynuowania leczenia, pamiętając, iż czas potrzebny do złagodzenia objawów wynosi co najmniej trzy miesiące
- Potrzebne jest wprowadzenie dalszych działań służących zminimalizowaniu ryzyka, takich jak przekazanie informacji dla pacjentów i personelu medycznego. Rozważono również przeprowadzenie badania nad stosowaniem leku w celu opisanie praktyk w przepisywaniu tych produktów leczniczych w typowych zastosowaniach klinicznych przez reprezentatywne grupy lekarzy. Nakazano przeprowadzenie badania porejestracyjnego dotyczącego bezpieczeństwa w celu oceny skuteczności działań służących zminimalizowaniu ryzyka;

Zalecono aby:

a. podmioty odpowiedzialne przeprowadziły badanie dotyczące bezpieczeństwa stosowania produktów po wprowadzeniu do obrotu wraz z oceną następczą wyników tego badania, a także badanie nad stosowaniem leku;

b. podmioty odpowiedzialne wprowadziły działania służące zminimalizowaniu ryzyka;

c. treść charakterystyk i ulotek informacyjnych dla produktów leczniczych zawierających octan cyproteronu/etynylestradiol (2 mg/0,035 mg) została zmieniona.

Treść przedmiotowej decyzji dostępna jest pod adresem:

<http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/ho24937.htm> [1]

Informacja Prezesa Urzędu z dnia 2 sierpnia 2013 r. po ukazaniu się decyzji Komisji Euro

Opublikowany na Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (<https://archiwum.urpl.gov.pl>)

Źródłowy URL: <https://archiwum.urpl.gov.pl/pl/informacja-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-2-sierpnia-2013-r-po-ukazaniu-si%C4%99-decyzji-komisji-europejskiej-w-0>

Odnosiniki

[1] <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/ho24937.htm>