



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

22 lipca 2010 r.
EMA/CHMP/465633/2010
Biuro Prasowe

Informacja prasowa

Europejska Agencja Leków potwierdziła pozytywny stosunek korzyści do ryzyka stosowania preparatów zawierających ketoprofen do stosowania miejscowego

Lekarze powinni informować pacjentów o właściwym sposobie stosowania tych leków.

Po dokonaniu oceny preparatów zawierających ketoprofen do stosowania miejscowego Komitet ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi (CHMP) Europejskiej Agencji Leków stwierdził, że stosunek korzyści do ryzyka dla tych leków pozostaje pozytywny. Komitet zalecił jednak, aby lekarze informowali pacjentów o właściwym sposobie stosowania tych leków w celu zapobiegania występowaniu ciężkich reakcji nadwrażliwości skóry na światło.

Ketoprofen jest niesteroidowym lekiem przeciwzapalnym (NLPZ). Preparaty zawierające ketoprofen do stosowania miejscowego są stosowane w leczeniu mniejszych urazów, zapalenia ścięgien, chorób zwyrodnieniowych małych stawów, ostrego bólu kręgosłupa lędźwiowego oraz zapalenia żył.

Proces oceny tych leków rozpoczęto w związku z niepokojącymi informacjami, dotyczącymi ryzyka reakcji nadwrażliwości skóry na światło, w tym uczulenia na światło, oraz nowego ryzyka uczulenia po zastosowaniu łącznie z oktokrylenem (związkiem pełniącym funkcję filtra przeciwsłonecznego, znajdującym się w wielu kosmetykach i produktach do pielęgnacji).

Po przeprowadzeniu oceny wszystkich dostępnych danych dotyczących bezpieczeństwa, w tym informacji pochodzących z baz danych państw członkowskich UE oraz danych dostarczonych przez odpowiednich producentów, Komitet CHMP ocenił ryzyko występowania ciężkich reakcji uczulenia na światło jako bardzo niskie (1 przypadek na 1 milion leczonych pacjentów) oraz stwierdził, że ryzyko to można zmniejszyć za pomocą odpowiednich środków minimalizacji ryzyka.

Komitet zalecił, aby preparat do stosowania miejscowego zawierający ketoprofen był stosowany wyłącznie jeśli zostanie przepisany przez lekarza. Komitet CHMP zalecił również podkreślenie wagi i obszerniejsze omówienie przeciwwskazań i ostrzeżeń dotyczących ekspozycji na światło słoneczne oraz ostrzeżenia dotyczącego ryzyka występowania uczulenia w przypadku jednoczesnego stosowania z produktami zawierającymi oktokrylen.

Zalecenie CHMP zostało przekazane do Komisji Europejskiej w celu wydania wiążącej decyzji.



Uwagi

1. Dodatkowe informacje dotyczące tej oceny są dostępne w dokumencie: Pytania i odpowiedzi dotyczące oceny pozwoleń na dopuszczenie do obrotu formułacji ketoprofenu do stosowania miejscowego. (Questions and answers on the review of the marketing authorisations for topical formulations of ketoprofen).
2. Leki zawierające ketoprofen do stosowania miejscowego (kremy, żele, roztwory oraz plastry) są dostępne we wszystkich państwach członkowskich oprócz Holandii od 1978 roku.
3. Ocena ketoprofenu została przeprowadzona jako formalna ocena zainicjowana przez Francję, na podstawie artykułu 107 Dyrektywy 2001/83/EC, z późniejszymi zmianami.
4. Niniejsza informacja prasowa, wraz z innymi informacjami dotyczącymi pracy Europejskiej Agencji Leków, znajduje się na stronie internetowej Agencji: www.ema.europa.eu.

Kontakt do rzeczników prasowych

Monika Benstetter lub Sabine Haubenreisser

Tel. +44 (0)20 7418 8427

E-mail: press@ema.europa.eu

Warszawa, dnia 25 lipca 2012

**Komunikat do fachowych pracowników ochrony zdrowia dotyczący ograniczenia
ryzyka stosowania preparatów do stosowania miejscowego zawierających ketoprofen**

Szanowni Państwo!

Streszczenie

Komitet ds. Produktów Leczniczych Stosowanych u Ludzi (CHMP) Europejskiej Agencji Leków przeprowadził naukowy przegląd leków zawierających ketoprofen do stosowania miejscowego, w związku z doniesieniami o występowaniu reakcji nadwrażliwości na światło oraz alergicznych reakcji krzyżowych z oktokrylenem (filtr UV).

Komitet CHMP stwierdził, że reakcje nadwrażliwości na światło po zastosowaniu produktów działających miejscowo, zawierających ketoprofen, są istotnym działaniem niepożądanym, jednakże stosunek korzyści do ryzyka dla tych leków pozostaje pozytywny. Komitet CHMP zalecił wdrożenie działań mających na celu większe bezpieczeństwo stosowania produktów zawierających ketoprofen do stosowania miejscowego. Dodatkowo, zaleceniem Komitetu CHMP jest, aby produkty te były dostępne tylko na receptę.

Zalecenia dla pracowników ochrony zdrowia

- Przepisując produkty zawierające ketoprofen w postaciach do stosowania miejscowego, należy zwracać szczególną uwagę, czy u pacjenta nie występują przeciwwskazania do zastosowania tego produktu leczniczego.
- Zarówno osoby przepisujące produkt leczniczy jak i farmaceuci powinni przypominać pacjentom, którzy obecnie stosują działające miejscowo produkty zawierające ketoprofen o konieczności podjęcia stosownych działań zapobiegających wystąpieniu nadwrażliwości na światło, takich jak:
 - i. Dokładne mycie rąk po każdej aplikacji leku w postaci do stosowania miejscowego
 - ii. Unikanie ekspozycji leczonych miejsc na światło słoneczne, nawet w przypadku pochmurnej pogody, oraz unikanie ekspozycji na promienie UVA podczas terapii oraz przez dwa tygodnie po jej zakończeniu.
 - iii. Ochrona leczonych miejsc poprzez noszenie odpowiednich ubrań.
 - iv. Nie należy stosować działających miejscowo produktów zawierających ketoprofen pod opatrunki okluzyjne.
 - v. W przypadku wystąpienia jakichkolwiek reakcji skórnych po zastosowaniu produktu, należy natychmiast przerwać leczenie.



Dalsze informacje dotyczące bezpieczeństwa

Ketoprofen jest niesteroidowym lekiem przeciwzapalnym (NLPZ). Postać do stosowania miejscowego wskazana jest do leczenia w łagodnych wskazaniach w traumatologii, jak również w reumatologii. Produkty lecznicze, zawierające ketoprofen do stosowania miejscowego są dostępne w Państwach Członkowskich Unii Europejskiej od 1978 roku.

Rekomendacje Komitetu CHMP zostały opracowane w wyniku naukowego przeglądu doniesień, dotyczących skórnych działań niepożądanych preparatów ketoprofenu w postaciach do stosowania miejscowego, w tym reakcji alergii na światło. Wśród odnotowanych zgłoszeń są również reakcje ciężkie, prowadzące do hospitalizacji. Komitet CHMP zaopiniował jednak, że na podstawie dostępnych informacji, korzyści wynikające ze stosowania miejscowo działających preparatów zawierających ketoprofen przeważają nad ryzykiem.

Zaraz po wprowadzeniu produktu na rynek wiadomym było, że ketoprofen stosowany miejscowo może wywoływać alergiczne reakcje kontaktowe, w tym uczulenie na światło. W niektórych Państwach Członkowskich spowodowało to wprowadzenie w życie działań mających na celu zapewnienie większego bezpieczeństwa stosowania działających miejscowo produktów zawierających ketoprofen, w tym aktualizację informacji o produktach (Charakterystyki Produktu Leczniczego oraz Ulotki dla Pacjenta), bezpośrednie zawiadomienia dla pracowników ochrony zdrowia oraz dodanie piktogramu na zewnętrznych opakowaniach leków. Takie same środki będą teraz wprowadzone jednolicie we wszystkich Państwach Członkowskich UE, w tym również w Polsce wraz z powtarzającą się kampanią informacyjną dotyczącą prawidłowego stosowania działających miejscowo produktów zawierających ketoprofen. Skuteczność tych działań będzie oceniona przez Komitet CHMP po trzech latach od ich wdrożenia.

Po dokonaniu najnowszego przeglądu, Komitet CHMP zalecił, aby wszystkie produkty do stosowania miejscowego, zawierające ketoprofen, były dostępne tylko na receptę. Ponadto, nakreślone wyżej zalecenia powinny dotyczyć wszystkich zatwierdzonych w Unii Europejskiej produktów zawierających ketoprofen do stosowania miejscowego.

Charakterystyka Produktu Leczniczego oraz Ulotka dla Pacjenta zostały stosownie zaktualizowane.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Należy pamiętać, że każde podejrzenie działania niepożądanego, które wystąpiło po miejscowym zastosowaniu produktów zawierających ketoprofen należy zgłaszać do:

Departament Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych
Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
ul. Żąbkowska 41
03-736 Warszawa
tel.: (22) 492 13 01, faks: (22) 492 13 09

i/lub do przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego w Polsce:

- Ketonal, Sandoz GmbH, ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warszawa
tel.: (22) 209 63 71 (22) 209 70 00, faks: (22) 209 70 05,
e-mail: drug-safety.poland@sandoz.com.
- Fastum, Berlin-Chemie/Menarini Polska sp. z o.o., ul. Cybernetyki 7B, 02-677 Warszawa
tel.: (22) 566 21 00, faks: (22) 566 21 01.
- Ketospray Forte, Medagro International sp. z o.o., ul. Podleśna 83, 05-552 Łazy
tel.: (22) 702 82 00, faks: (22) 702 82 02, e-mail: pharmacovigilance@medagro.com.pl.
- Ketoprofen LGO, Laboratorium Galenowe Olsztyn Sp. z o.o., ul. Spółdzielcza 25A,
11-001 Dywity, tel.: (89) 544 97 80, faks: (89) 544 97 77, tel. kom.: 514 602 037,
e-mail: pawel_gasior@lgo.com.pl.

Formularz zgłoszenia niepożądanego działania produktu leczniczego dostępny jest na stronie:
<http://www.urpl.gov.pl/formulndl.asp>

Dane do kontaktu

W przypadku pytań lub potrzeby uzyskania dalszych informacji na temat ketoprofenu, prosimy o kontakt z:

- Ketonal, Sandoz GmbH, ul. Domaniewska 50 C, 02-672 Warszawa
tel.: (22) 209 70 00, (22) 209 61 54, faks: (22) 209 70 06
p. Paweł Kurkowski, e-mail: pawel.kurkowski@sandoz.com.
- Fastum, Berlin-Chemie/Menarini Polska sp. z o.o., ul. Cybernetyki 7B, 02-677 Warszawa
tel.: (22) 566 21 00, faks: (22) 566 21 01
p. Magdalena Gamrot: mgamrot@berlin-chemie.com.
- Ketospray Forte, Medagro International sp. z o.o., ul. Podleśna 83, 05-552 Łazy
tel.: (22) 702 82 00, faks: (22) 702 82 02
p. Kinga Drzewicka-Jodłowska, e-mail: k.drzewicka@medagro.com.pl.
- Ketoprofen LGO, Laboratorium Galenowe Olsztyn Sp. z o.o. ul. Spółdzielcza 25A,
11-001 Dywity, tel.: (89) 544 97 71, (89) 544 97 00, faks: (89) 544 97 77
p. Grzegorz Ignaszak, e-mail: grzegorz_ignaszak@lgo.com.pl



Treść tego listu została zatwierdzona przez Władze Europejskie.

Z poważaniem,

Dr med. Wojciech Nielubowicz
Dyrektor Działu Medycznego
i Rejestracji Leków Lek S.A.
Sandoz Polska sp. z o.o.
ul. Domaniewska 50 C
02-672 Warszawa

Edward Szybowski
Dyrektor Generalny
Berlin-Chemie/Menarini Polska sp. z o.o.
ul. Cybernetyki 7B
02-677 Warszawa

Dariusz Wilkowski
Dyrektor ds. Medycznych i Rozwoju
Medagro International sp. z o.o.
ul. Podleśna 83
05-552 Łazy

Z up.

Urszula Lech
Prezes
Laboratorium Galenowe Olsztyn Sp. z o.o.
ul. Spółdzielcza 25A
11-001 Dywity

Załączniki:

1/ Informacja prasowa EMA z dnia 22 lipiec 2010