

August 2014

**▼ OROPERIDYS 10 mg comprimate orodispersabile  
(domperidonă): noi recomandări pentru reducerea riscurilor  
cardiace**

Stimate Profesionist din domeniul sănătății,

În numele companiei Pierre Fabre Medicament, deținătorul autorizației de punere pe piață, compania Euromedex France Reprezentantă dorește să vă informeze cu privire la noile recomandări pentru reducerea riscurilor cardiace prezentate de medicamentele care conțin domperidonă, rezultate în urma recentei reevaluări a beneficiilor și riscurilor acestora.

**Rezumat**

- Raportul beneficiu/risc al medicamentului domperidonă rămâne pozitiv în ceea ce privește reducerea simptomelor de greață și vărsături la adulți și adolescenți (cu vârsta peste 12 ani și greutatea peste 35 kg)
- Această reevaluare confirmă existența unui risc ușor crescut de apariție a reacțiilor adverse grave cardiace asociate cu utilizarea medicamentului domperidonă. În cazul pacienților cu vârsta peste 60 de ani, s-a observat un risc mai important la cei cărora li se administrează doze zilnice mai mari de 30 mg și la cei aflați în tratament concomitent cu medicamente care prelungesc intervalul QT sau cu inhibitori ai CYP3A4.
- Se recomandă utilizarea domperidonei în cea mai mică doză eficientă și pentru cea mai scurtă durată posibilă. În mod obișnuit, durata maximă a tratamentului nu trebuie să depășească o săptămână.
- Noile doze recomandate sunt:
  - Pentru adulți și adolescenți  $\geq 35$  kg:  
10 mg până la de trei ori pe zi, cu o doză maximă de 30 mg pe zi.
- Începând din acest moment, medicamentele care conțin domperidonă sunt contraindicate la pacienții cu insuficiență hepatică gravă, în tulburările de conducere cardiacă și în afecțiuni cardiace preexistente, precum insuficiența cardiacă congestivă, în cazul administrării concomitent cu medicamente care prelungesc intervalul QT sau cu inhibitori puternici ai CYP3A4.

Informațiile despre medicament referitoare la toate medicamentele care conțin domperidonă vor fi actualizate astfel încât să reflecte aceste date.

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

Este important să raportați apariția oricăror reacții adverse suspectate, asociate cu administrarea medicamentului Oroporidys, în conformitate cu cerințele naționale, prin intermediul sistemului național de raportare spontană, către:

**Centrul Național de Farmacovigilență**

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale  
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1  
011478 - București  
Tel: + 4 0757 117 259  
Fax: +4 0213 163 497  
e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța din România a Deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

**EUROMEDEX FRANCE REPRESENTANTA**

Str. Cîmpia Libertății Nr. 33, Bl. 21, Sc. 3, Et. 3, Ap. 94, interfon 94, Sector 3,  
București, România  
Tel: +4021/324.04.55  
Tel 24/24: +40 748 024 057  
Fax: +4021/324.04.55

e-mail: [pharmacovigilance\\_romania@euromedex.com](mailto:pharmacovigilance_romania@euromedex.com)

▼ **Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacții adverse suspectate.**

***Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a Deținătorului de autorizație de punere pe piață***

Dacă aveți întrebări cu privire la această comunicare sau la utilizarea medicamentului Oroporidys în condiții de siguranță și eficacitate, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a companiei Euromedex France, la următoarele date de contact:

**EUROMEDEX FRANCE REPRESENTANTA**

Str. Cîmpia Libertății Nr. 33, Bl. 21, Sc. 3, Et. 3, Ap. 94, interfon 94, Sector 3,  
București, România  
Tel: +4021/324.04.55  
Tel 24/24: +40 748 024 057  
Fax: +4021/324.04.55  
e-mail: [pharmacovigilance\\_romania@euromedex.com](mailto:pharmacovigilance_romania@euromedex.com)

Prezenta comunicare este transmisă de comun acord cu Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale (ANMDM).

#### **Informații suplimentare**

Medicamentele care conțin domperidonă au fost autorizate prin procedură națională în mai multe state membre UE, începând din anii 1970, în România găsindu-se sub denumirile comerciale de Oproperidys 10 mg comprimate orodispersabile și Motilium 10 mg comprimate filmate. Indicațiile terapeutice variază ușor între diversele state membre UE.

Riscurile cardiace asociate administrării medicamentelor care conțin domperidonă sunt monitorizate de câțiva ani la nivel național și al UE. Informațiile despre medicament privitoare la medicamentele care conțin domperidonă au fost actualizate în ultimii ani, astfel încât să reflecte riscul de prelungire a intervalului QTc și de aritmie ventriculară gravă.

De atunci, s-au raportat în continuare cazuri noi de apariție a reacțiilor adverse cardiace grave asociate cu utilizarea medicamentului domperidonă, ceea ce a determinat inițierea de către autoritatea competentă în domeniul medicamentului din Belgia a unei reevaluări la nivel european a riscurilor cardiace în raport cu beneficiile, pentru a stabili oportunitatea menținerii, modificării, suspendării sau retragerii autorizațiilor de punere pe piață pe teritoriul UE pentru medicamentele care conțin domperidonă.

Această reevaluare a confirmat riscul de apariție a reacțiilor adverse cardiace grave asociate cu utilizarea medicamentului domperidonă, inclusiv prelungirea intervalului QTc, torsada vârfurilor, aritmie ventriculară gravă și moarte cardiacă subită. Studiile epidemiologice au arătat că administrarea medicamentului domperidonă se asociază cu un risc crescut de apariție a aritmiilor ventriculare grave sau moarte subită de cauză cardiacă. S-a observat un risc crescut la pacienții cu vârste peste 60 de ani, la cei care utilizează doze zilnice mai mari de 30 mg și la cei care iau concomitent și alte medicamente care prelungesc intervalul QT sau inhibitori CYP3A4.

Pe baza datelor existente, se consideră că eficacitatea domperidonei este susținută în ceea ce privește reducerea simptomelor de greață și vărsături în timp ce pentru alte indicații dovezile existente privind eficacitatea domperidonei sunt extrem de limitate.

În general, raportul beneficiu/risc al domperidonei rămâne pozitiv numai pentru formele farmaceutice cu administrare orală (formele farmaceutice solide cu administrare orală în concentrație de 10 sau 5 mg și soluție orală) și supozitoarele pentru adulți (30 mg).

S-a concluzionat că îmbunătățirea raportului beneficiu/risc, impune adoptarea de măsuri de reducere a riscului, inclusiv restrângerea indicațiilor terapeutice, utilizarea de doze mai mici, reducerea duratei de tratament, adăugarea de contraindicații, atenționări suplimentare și precauții.

În plus, pentru o corectă măsurare și administrare a dozelor la copii, suspensiile orale trebuie administrate cu ajutorul unei seringi orale adaptate și gradate.