

## **COMUNICARE DIRECTĂ CĂTRE PROFESIONIȘTII DIN DOMENIUL SĂNĂTĂȚII**

**Septembrie 2025**

### **Finasteridă, dutasteridă – Noi măsuri pentru a minimiza riscul de ideatăie suicidară**

**Stimate profesionist din domeniul sănătății,**

De comun acord cu Agenția Europeană pentru Medicamente și Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, deținătorii autorizațiilor de punere pe piață pentru medicamentele care conțin finasteridă și cei pentru medicamentele care conțin dutasteridă doresc să vă informeze cu privire la următoarele:

#### ***Rezumat***

- **Ideația suicidară este o reacție adversă a medicamentelor care conțin finasteridă și sunt administrate pe cale orală, raportată în principal la pacienții tratați pentru alopecia androgenică.**
- **Pacienții tratați cu finasteridă administrată pe cale orală pentru alopecia androgenică trebuie sfătuiri să întrerupă tratamentul și să solicite sfatul medicului dacă prezintă stare depresivă, depresie sau ideatăie suicidară.**
- **La unii pacienți tratați pentru alopecia androgenică a fost raportată disfuncție sexuală, care poate contribui la modificări de dispoziție, inclusiv la apariția ideăției suicidare. E necesar ca pacienții să fie informați să solicite sfatul medicului dacă prezintă disfuncție sexuală și să se ia în considerare întreruperea tratamentului.**
- **Un card pentru pacient va fi disponibil în ambalajul medicamentelor care conțin finasteridă 1 mg pentru a informa cu privire la riscurile de stare depresivă, depresie, ideatăie suicidară și disfuncție sexuală, raportate în asociere cu tratamentul cu finasteridă.**
- **În ciuda dovezilor insuficiente pentru a stabili o asociere directă a ideăției suicidare cu dutasterida, luând în considerare mecanismul comun de acțiune pentru medicamentele din clasa inhibitorilor de 5-alfa reductază, pacienții tratați cu dutasteridă trebuie sfătuiri să solicite imediat sfatul medicului dacă apar modificări de dispoziție.**

### ***Informații suplimentare referitoare la problema de siguranță***

Finasterida și dutasterida sunt inhibitori de 5-alfa-reductază (5-ARI). Finasterida este un inhibitor al enzimei 5-alfa-reductaza de tip 1 și 2 cu o afinitate mai mare pentru tipul 2. Dutasterida vizează ambele izoforme ale acestei enzime.

Formele farmaceutice cu administrare orală care au concentrație mai mică de finasteridă (1 mg) sunt indicate pentru tratamentul alopeciei androgenice în stadiu precoce la bărbați cu vârstă cuprinsă între 18 - 41 ani. Un spray cutanat, soluție care conține finasteridă 2,275 mg/ml (administrare topicală) este autorizat cu aceeași indicație. Formele farmaceutice cu administrare orală care au concentrație mai mare de finasteridă (5 mg), inclusiv în asociere fie cu tadalafil sau tamsulosin, sunt indicate pentru tratamentul simptomatic al hiperplaziei benigne de prostată și pentru prevenirea evenimentelor urologice. Dutasterida, disponibilă numai sub formă orală, inclusiv în asociere cu tamsulosin, este indicată pentru tratamentul simptomatic al hiperplaziei benigne de prostată. Unele tulburări psihice sunt riscuri cunoscute pentru medicamentele care conțin finasteridă și dutasteridă și se reflectă deja în informațiile despre produs.

În urma unei evaluări la nivelul UE efectuată de către Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA) a datelor disponibile privind ideeația suicidară și comportamentele suicidare raportate cu 5-ARI, s-a concluzionat că nivelul de dovezi pentru aceste evenimente diferă în funcție de indicațiile respective, substanțele active și formele farmaceutice.

În cadrul evaluării, 325 de cazuri relevante de ideeație suicidară au fost identificate în EudraVigilance, baza europeană de date privind rapoartele de reacții adverse suspectate la medicamente. Au fost raportate 313 cazuri pentru finasteridă și 13 cazuri pentru dutasteridă (pentru 1 caz a fost raportată utilizarea atât a finasteridei, cât și a dutasteridei). Cele mai multe cazuri au fost raportate pentru pacienții tratați pentru alopecia androgenică, în timp ce un număr de cazuri de 10 ori mai mic a fost raportat pentru pacienții tratați pentru hiperplazie benignă de prostată. Aceste cifre trebuie luate în considerare în contextul unei expuneri estimate de aproximativ 270 de milioane de pacienți-an pentru finasteridă și de aproximativ 82 de milioane de pacienți-an pentru dutasteridă.

#### **Medicamente care conțin finasteridă 1 mg (alopecia androgenică)**

În urma evaluării datelor disponibile, EMA confirmă că ideeația suicidară este o reacție adversă la medicament cu o frecvență necunoscută, ceea ce înseamnă că nu poate fi estimată din datele disponibile. Informațiile actuale despre medicament ale acestei forme farmaceutice conțin deja o atenționare privind modificările de dispoziție, inclusiv ideeația suicidară, însotită de recomandarea de a întrerupe tratamentul și de a solicita imediat sfatul medicului dacă apar aceste simptome. În plus, revizuirea a identificat cazuri de ideeație suicidară în care disfunctia sexuală (o reacție adversă cunoscută a finasteridei) a contribuit la dezvoltarea modificărilor de dispoziție, inclusiv ideeația suicidară. Atenționările și precauțiile pentru utilizare vor fi actualizate pentru ca pacienții să fie sfătuți să consulte medicul dacă prezintă disfuncții sexuale și pentru ca să fie luată în considerare întreruperea tratamentului.

Un card pentru pacient va fi inclus în cutie pentru a informa cu privire la riscurile de modificări de dispoziție, inclusiv ideeația suicidară și de disfuncție sexuală și pentru a sfătuui cu privire la măsurile adecvate care trebuie luate.

**Medicamente care conțin finasteridă 5 mg (hiperplazie benignă de prostată) inclusiv finasteridă 5 mg în asociere cu tadalafil sau tamsulosin\***

Evaluarea a confirmat, de asemenea, că ideeația suicidară este o reacție adversă la medicament cu frecvență necunoscută (nu poate fi estimată din datele disponibile). Informațiile actuale despre medicament ale acestor forme farmaceutice conțin deja o atenționare privind modificările de dispoziție, inclusiv ideeația suicidară, însăși de recomandarea de a solicita imediat sfatul medicului dacă apar aceste simptome.

**Medicamente care conțin finasteridă cu administrare topică (alopecia androgenică)**

Informațiile despre medicament conțin deja informații despre riscurile de modificări de dispoziție asociate cu utilizarea finasteridei orale. În prezent, nu există suficiente dovezi pentru a susține o asociere cauzală între finasterida cu administrare topică și riscul de ideeație suicidară. Prin urmare, nu se va face nicio actualizare a informațiilor despre medicament.

**Medicamente care conțin dutasteridă 0,5 mg (hiperplazie benignă de prostată) inclusiv dutasteridă 0,5 mg în asociere cu tamsulosin**

Deși nu există suficiente dovezi pentru a stabili un risc de ideeație suicidară cu dutasterida, ca măsură de precauție și pe baza dovezilor pentru un alt 5-ARI cu administrare orală, atenționările și precauțiile pentru utilizarea acestor medicamente vor fi actualizate pentru a informa despre riscul potențial de ideeație suicidară, cu recomandarea ca pacienții să solicite imediat sfatul medicului dacă apar simptome de modificări de dispoziție.

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

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentelor care conțin finasteridă sau cu administrarea medicamentelor care conțin dutasteridă, către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând sistemul electronic de raportare/formularul de raportare disponibil pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din Romania ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

**Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România**

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478-RO

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

website: [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Raportare online la adresa: <https://adr.anm.ro>

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către deținătorul autorizației de punere pe piață (DAPP)/ reprezentanța locală a DAPP, la următoarele date de contact prezentate în **Anexa 1**.

***Coordonatele de contact ale reprezentanței locale a deținătorului autorizației de punere pe piață***

Pentru întrebări și informații suplimentare vă rugăm să contactați companiile farmaceutice, utilizând datele de contact prezentate în **Anexa 2**.

\* Medicamentele care conțin finasteridă 5 mg în asociere cu tadalafil sau tamsulosin nu sunt autorizate în România.

**Anexa 1 – Date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate**

Denumire medicamente	Definitorii Autorizațiilor de Punere pe Piață (DAPP)	Adresa de contact	Email	Telefon/ Fax
<b>Finasterida Arena 5 mg, comprimate filmate</b>	ARENA GROUP SA	Strada Stefan Mihaleanu, nr. 31, sector 2, București, Romania	farmacovigilenta@arenagroup.ro	Tel: +40 21 320 6741
<b>FINJUVE PENTRU BĂRBATI 2,275 mg/ml spray cutanat, soluție</b>	POLICHEM S.A.	EGIS ROMPHARMA S.R.L. reprezentant al Definitorului Autorizației de Punere pe Piață POLICHEM S.A. Adresa: One United Tower, Calea Floreasca nr. 165, etaj 4, 014459 Sector 1, București, Romania	farmacovigilenta@egis.ro	Tel: +40 21 412 0043
<b>Avodart 0,5 mg capsule moi</b> <b>Duodart 0,5 mg/0,4 mg capsule</b>	GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED – IRLANDA	12 Riverwalk CityWest Dublin 24 D24YK11	farmacovigilenta.romania@gsk.com	Tel: +40 800 672 524

<b>PROPECIA 1 mg comprimate filmate</b>	<b>ORGANON BIOSCIENCES S.R.L.</b>	Strada Av. Popișteanu, Nr. 54A, Expo Business Park, Clădirea 2 Birou 306 și Birou 307, Etaj 3, Sectorul 1, București, România	dpoc.romania@organon.com	Tel: +40 21 527 2990
<b>PROSCAR 5 mg comprimate filmate</b>				
<b>Asium 0,5 mg capsule moi</b>	<b>TERAPIA S.A. - ROMANIA</b>	Str. Fabricii nr 124 Cluj-Napoca, 400632 România	drugsafety.europe@sunpharma.com	Tel:+40-264-501.502 Fax:+40-264- 415.097
<b>DUTASTERIDA ZENTIVA 0,5 mg</b>	<b>ZENTIVA K.S. - REPUBBLICA CEHA</b>	Bhv. Theodor Pallady nr. 50, sectorul 3, București, cod postał 032266	PV-Romania@zentiva.com	Tel: +40 21 304 7597
<b>DUTAZEN 0,5 mg/0,4 mg</b>				

**Anexa 2 - Coordonatele de contact ale reprezentanțelor locale ale Deținătorilor de Autorizație de Punere pe Piață**

Pentru întrebări și informații suplimentare vă rugăm să contactați:

<b>Deținătorul Autorizației de Punere pe Piață (DAPP)</b>	<b>Reprezentanța locală</b>	<b>Denumire produs, concentrație și forma farmaceutică</b>	<b>DCI</b>	<b>Calea de administrare</b>	<b>Numele reprezentantului Deținătorului autorizației de punere pe piață</b>
<b>Arena Group SA</b>	<b>ARENA GROUP SA</b>	Strada Stefan Mihaleanu, nr. 31, sector 2, Bucuresti, Romania	Finasterida Arena	Finasterida	orală
<b>Polichem S.A.</b>	<b>EGIS ROMPHARMA S.R.L.</b>	One United Tower, Calea Floreasca nr. 165, etaj 4, 014459 Sector 1, București, România Tel: 021 412 00 43 e-mail: farmacovigilenta@egis.ro	FINJUVE PENTRU BĂRBATI 2,275 mg/ml spray cutanat, soluție	finasteridă	cutanată
<b>GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED – IRLANDA</b>	<b>EL PHARMA ROMANIA S.R.L.</b>	Strada Malul Roșu 4, Balotești, Ilfov, 077015 Email: farmacovigilenta@elpharma.ro	Avodart 0,5 mg capsule moi	Dutasteridă	orală
			Duodart 0,5 mg/0,4 mg capsule	Dutasteridă/clorhidrat de tamsulosin	Farm. Ananda - Georgiana Eclisescu

<b>ORGANON BIOSCIENCES S.R.L.</b>	<b>ORGANON BIOSCIENCES S.R.L.</b>	<b>TERAPIA S.A. - ROMANIA</b>	<b>PROPECIA 1 mg comprimate filmate</b>	<b>finasterida</b>	<b>orală</b>	<b>Farm. Denisa Androne</b>
Strada Av. Popișteanu, Nr. 54A,, Expo Business Park, Clădirea 2, Birou 306 și Birou 307, Etaj 3, Sectorul 1, București, România 012 095	Email: <a href="mailto:pv_eei@organon.com">pv_eei@organon.com</a>	SC Terapia SA, a SUN PHARMA Company <b>Str.Fabricii nr. 124, Cluj- Napoca, Jud.Cluj, Romania</b>  Persoana de contact  Farm. Adrian Florea  <b>B-dul Dimitrie Pompeiu nr.9- 9A, Cladirea 20, etaj 5, sect.2, București, 020335, Romania</b>  Tel:0730244370  <a href="mailto:adrian.florea@sunpharma.com">adrian.florea@sunpharma.com</a>	Asium 0,5 mg capsule moi	dutasterida	orală	Farm. Florea  Adrian
<b>ZENTIVA K.S. - REPUBLICA CEHA</b>	<b>ZENTIVA SA – ROMANIA</b>	<b>DUTASTERIDA ZENTIVA 0,5 mg capsule moi</b>	<b>dutasteridă</b>	<b>orală</b>		

	DUTAZEN 0,5 mg/0,4 mg capsule	dutasterida + tamsulosin	orală	
--	-------------------------------------	-----------------------------	-------	--