

Информация за пациенти

Ново преразглеждане на употребата на валпроат при бременни и жени в детеродна възраст

Европейската агенция по лекарствата (EMA) ще обсъди необходимостта от допълнителни ограничения в употребата на лекарствата съдържащи валпроат

EMA започна преразглеждане с фокус върху употребата на лекарства съдържащи валпроат за лечение на жени и момичета, които са бременни или са в детеродна възраст. Тези лекарствени продукти са разрешени за употреба по национални процедури в държавите–членки и са показани за лечение на епилепсия, мания при биполярно разстройство и мигрена (в някои страни) и вече са били обект на преразглеждане от EMA.

Прегледът на EMA от 2014 г.
[\(\[http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/referrals/Valproate_and_related_substances/human_referral_prac_000032.jsp&mid=WC0b01ac05805c516f\]\(http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/referrals/Valproate_and_related_substances/human_referral_prac_000032.jsp&mid=WC0b01ac05805c516f\)\)](http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/referrals/Valproate_and_related_substances/human_referral_prac_000032.jsp&mid=WC0b01ac05805c516f)

доведе до приемане на мерки за засилване на предупрежденията и ограниченията на употребата на валпроат от жени и момичета, заради риска от малформации и нарушения в развитието на бебета, които поради лечение на майката по време на бременността са били изложени на валпроат. Въпреки че понякога няма възможна алтернатива на употребата на валпроат, тези мерки имат за цел да гарантират, че пациентките са добре информирани за рисковете, които поемат и че употребяват валпроат само, когато наистина има необходимост от това. Прегледът от 2014 г. препоръча също в държавите на Европейския съюз (ЕС) да се проведат проучвания, които да измерят доколко са били ефективни тези мерки.

Някои държави–членки са предприели допълнителни мерки за оценка на ефекта от тези дейности на национално ниво и така са възникнали опасения доколко ефективни са тези мерки за увеличаване на осъзнаността на риска и намаляване на употребата на валпроат при различните показания. Във връзка с това френският регулаторен орган по лекарствата ANSM поиска EMA да преразгледа ефективността на мерките и да бъде обмислена необходимостта от препоръка за допълнителни действия, които да намалят рисковете при жени, които са бременни или в детеродна възраст, на територията на Европейския съюз.

Комитетът за оценка на риска при проследяване на лекарствената безопасност (PRAC) към EMA ще разгледа наличните доказателства и ще проведе консултация със съответните заинтересовани страни. Това ще включва провеждане на публично изслушване на техните опасения. Докато се осъществява прегледът на лекарствата съдържащи валпроат пациентите, на които са предписани такива лекарства и които имат някакви притеснения са съветвани да ги обсъдят с медицинските специалисти, които се грижат за тях.

Повече за лекарството

Лекарствата, съдържащи валпроат се използват за лечение на епилепсия и мания при биполярни разстройства. В някои държави-членки на ЕС те са разрешени и за профилактика на мигренозно главоболие.

В Р. България валидно разрешение за употреба към настоящия момент имат следните лекарствени продукти съдържащи валпроат, които са в обхвата на разглеждане при настоящата процедура:

| Притежател на разрешение за употреба | Лекарствен продукт | Качествен и количествен състав | Лекарствена форма | Път на приложение |
|---|---------------------------|--|---|--------------------------|
| Санофи-Авентис България ЕООД | Депакин | Натриев валпроат 400 mg | Прах и разтворител за инжекционен разтвор | Интравенозно |
| Санофи-Авентис България ЕООД | Депакин | Натриев валпроат 500 mg | Стомашно-устойчиви таблетки | Перорално |
| Санофи-Авентис България ЕООД | Депакин | Натриев валпроат 57.64 mg/ml | Сироп | Перорално |
| Санофи-Авентис България ЕООД | Депакин Хроно | Валпроева киселина 145.14 mg и натриев валпроат 333.3 mg | Таблетки с удължено освобождаване | Перорално |
| Санофи-Авентис България ЕООД | Депакин Хроно | Валпроева киселина 87 mg и натриев валпроат 199.8 mg | Таблетки с удължено освобождаване | Перорално |
| G.L. Pharma GmbH | Конвулекс | Натриев валпроат 100 mg/ml | Инжекционен/инфузионен разтвор | Интравенозно |

| | | | | |
|------------------|-----------------|---------------------------|-----------------------------------|-----------|
| G.L. Pharma GmbH | Конвулекс | Валпроева киселина 300 mg | Стомашно-устойчиви капсули, меки | Перорално |
| G.L. Pharma GmbH | Конвулекс | Валпроева киселина 500 mg | Стомашно-устойчиви капсули, меки | Перорално |
| G.L. Pharma GmbH | Конвулекс | Натриев валпроат 50 mg/ml | Сироп | Перорално |
| G.L. Pharma GmbH | Конвулекс Хроно | Натриев валпроат 300 mg | Таблетки с удължено освобождаване | Перорално |
| G.L. Pharma GmbH | Конвулекс Хроно | Натриев валпроат 500 mg | Таблетки с удължено освобождаване | Перорално |

Повече за процедурата

Прегледът на валпроат е иницииран на 9 март 2017 г. по искане на френския регуляторен орган по лекарствата ANSM на основание чл. 31 от Директива 2001/83/ЕС.

Прегледът ще се осъществи от PRAC – комитет отговорен за оценка на проблемите свързани с безопасността на лекарствените продукти за хуманна употреба, който ще направи препоръки по разглеждания въпрос. Препоръките на PRAC ще бъдат изпратени на Координационната група за процедури по взаимно признаване и децентрализирани процедури (CMDh), която ще излезе с позиция по проблема. CMDh е група, в която има представителство на всички държави-членки на ЕС, както и на Исландия, Лихтенщайн и Норвегия. Групата е отговорна за осигуряване на стандарти, свързани с безопасността за лекарствата разрешени по национални процедури.

Подробна информация и допълнителни документи за това преразглеждане на английски език може да намерите на този хиперлинк към уеб-сайта на EMA:

http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Referrals_document/Valproate_2017_31/Procedure_started/WC500223242.pdf

Напомняме Ви, че пациентите могат да съобщават нежелани лекарствени реакции по всяко време на медицинските специалисти или на Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ).

Можете да направите съобщение за нежелана лекарствена реакция до ИАЛ по един от следните начини:

- попълване и изпращане на формуляра за съобщаване на нежелани лекарствени реакции от немедицински лица публикуван на уеб-сайта на ИАЛ;
- попълване и изпращане по пощата на копие от формуляра, предназначен за немедицинските лица.
- първоначална информация може да съобщите и на тел. +359 2 890 34 17, факс +359 2 890 34 34, електронна поща: bda@bda.bg.

За допълнителни разяснения можете да се обаждате в отдел “Лекарствена безопасност” към Изпълнителна агенция по лекарствата на тел. +359 2 890 34 17.