

## **Comunicare din partea Ipsen Pharma România SRL privind încetarea programului de coplată pentru medicamentul NutropinAq® (somatropinum)**

Stimați profesioniști din domeniul sănătății, IPSEN PHARMA SAS Franța („IPSEN”), în calitate de deținător al autorizației de punere pe piață pentru **NutropinAq® (somatropinum) 10 mg / 2 ml (30 UI) soluție injectabilă (NutropinAq®)**, a decis să înceteze de la **1 august 2022**, programul de acoperire a coplății pentru medicamentul **NutropinAq®** în România.

Această decizie se bazează pe motive comerciale și reflectă prioritățile viitoare ale Ipsen, accentul pe inovație și investițiile în diferitele domenii terapeutice. Incepând cu data de 1 august 2022, pacienții vor trebui să își acopere singuri diferența dintre costul produsului și prețul de referință stabilit de CNAS într-un quantum care în prezent este de 179,54 lei/unitate terapeutică(UT).

Programul de susținere a coplății a fost inițiat de IPSEN în urmă cu câțiva ani pentru a facilita accesul pacienților la tratament, printr-un mecanism de acordare a coplății direct pacienților care primesc rețetă cu **NutropinAq®**, astfel încât aceștia să nu mai fie obligați să achite suma stabilită de Casa Națională de Asigurări de Sănătate, respectiv „contribuția maximă a asiguratului/UT (pentru asigurații care beneficiază de compensare 100% din prețul de referință”).

Programul s-a desfășurat cu acoperire națională, prin farmacii de lanț sau independente, în conformitate cu prevederile HCS 33 / 30.09.2015 al Agenției Naționale a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România și printr-un furnizor de servicii autorizat în acest scop.

### **Apel pentru raportarea reacțiilor adverse**

Este important să raportați orice reacții adverse suspectate asociate cu administrarea NutropinAq® către ANMDMR, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, folosind formularele de raportare disponibile pe site-ul ANMDMR ([www.anm.ro](http://www.anm.ro)), la secțiunea **“Raportați o reacție adversă”**.

Agencia Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Române: Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 - București, România, Fax: +40 21 316 34 97, Tel: + 4 021 317 11 01, e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

Raportare online la: <https://adr.anm.ro/>, [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

În același timp, reacțiile adverse suspectate pot fi raportate și reprezentantului local al Deținătorului autorizației de punere pe piață la următoarele date de contact:

**IPSEN Pharma Romania SRL:** Str Grigore Alexandrescu 59, HQ Victoriei, et 1, Sector 1, 010626 - București, România, Tel: + 40-21-2312720 / + 40-21-231 1382, Fax: + 40-21-231132, e-mail: [pharmacovigilance.romania@ipsen.com](mailto:pharmacovigilance.romania@ipsen.com), <http://www.ipsen.com>.

Pentru informații medicale suplimentare vă rugăm să contactați: [medinfo.ro@ipsen.com](mailto:medinfo.ro@ipsen.com).

Cu deosebită considerație,

Ipsen Pharma România

NUT-RO-000086/Iun 2022