

26. huhtikuuta 2010

**Tiedote terveydenhuollon ammattilaisille Fabrazyme®-valmisteen (agalsidaasibeta) saatavuudesta**  
**Saatavuuden palaaminen normaaliksi viivästyy, sellaisten potilaiden hoitosuositukset, joilla sairaus**  
**pahenee kliinisesti**

Arvoisa terveydenhuollon ammattilainen

Helmikuussa 2010 ilmoitettiin Cerezyme-valmisteen saatavuuden palautuvan normaaliksi vuoden 2010 kesäkuuhun mennessä. Genzyme ilmoittaa nyt, **ettei Fabrazyme-valmistetta vielääkään ole saatavana normaalisti, ja antaa uudistetut hoitosuositukset.**

- Genzymen Allstonin tuotantolaitoksessa havaitusta laiteviasta johtuen, ei Fabrazyme-valmistetta pystytä toimittamaan normaalisti Euroopan markkinoille. **Genzyme pystyy toimittamaan Fabrazyme-valmistetta 30 % tarpeesta koko maailmassa vähintään vuoden 2010 syyskuun loppuun saakka.**
- Genzyme antaa siksi tilapäiset hoitosuositukset, jotta Fabryn sairautta voidaan hoitaa riittävästi jatkossakin. **Syyskuussa 2009 annetun DHPC-tiedotteen hoitosuositukset pysyvät voimassa.**
- **Spontaaniin haittavaikutusraporttien mukaan Fabryn sairauden kliinisten oireiden on havaittu lisääntyvän annostusta vähennettäessä. Kipu, sydänoireet ja kuurous ovat yleisiä Fabryn sairauden oireita. Potilaita, joiden annostusta on vähennetty, on tarkkailtava huolellisesti. Potilaille, joilla sairauden oireet pahenevat ja/tai joilla esiintyy Fabrazyme-annostuksen vähentämisen haittavaikutuksia, on suositeltavaa siirtyä alkuperäiseen annostukseen tai aloittaa vaihtoehtoinen hyväksytty lääkehoito.**
- Kaikkia potilaita ja erityisesti niitä, joiden annostusta on pienennetty, on tarkkailtava huolellisesti. Heille on tehtävä kahden kuukauden välein täydellinen tarkastus, joka sisältää kaikki tarpeelliset kliiniset parametrit. On erittäin tärkeää tarkkailla plasman tai virtsan GL-3-tasoa, sillä GL-3-taso on kaikkein herkin parametri.
- Haittavaikutuksista on raportoitava tavalliseen tapaan ja terveydenhoidon ammattilaisia muistutetaan kirjaamaan eränumerot potilastietoihin.

Nämä suositukset ovat tilapäisiä. Ne eivät vaikuta Fabrazyme-valmisteen valmisteyhteenvetoon. Suositukset ovat voimassa vain toimitusongelmien korjaantumiseen saakka.

Lisätietoja saat ottamalla yhteyttä Genzymen edustajiin lähettämällä sähköpostiviestin tai soittamalla.

**Mette Isaksen**  
mette.isaksen@genzyme.com  
+45-22 15 66 16

**Jari Pajasmaa**  
jari.pajasmaa@genzyme.com  
+358-442 58 60 56

genzyme

Ystävällisin terveisin

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Carlo Incerti', with a long horizontal flourish extending to the right.

Carlo Incerti, LKT  
Head of R&D Europe

Liite: Fabrazyme-hoitosuositus, syyskuu 2009



## PRESS RELEASE

### Supply shortage of Fabrazyme – updated treatment recommendations required for adult male patients

The European Medicines Agency has been informed by Genzyme, the marketing authorisation holder of Fabrazyme (agalactosidase beta), that the supply shortage of the medicine is more severe than previously expected. The Agency's Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) has therefore agreed to new temporary treatment recommendations, saying that not only female but also male patients should receive a reduced dose of Fabrazyme. These recommendations revise the recommendations proposed by the company in June 2009.

The updated recommendations during the supply shortage are as follows:

- Children and adolescents (<18 years) should receive Fabrazyme according to the recommended dose and frequency.
- Adult male patients and adult female patients already treated/stabilised may receive Fabrazyme with an adjusted dose of 0.3 mg/kg as maintenance dose every two weeks.
- Patients with adjusted dose regimens should be under close clinical surveillance. A full medical examination, including all relevant clinical parameters, should be performed every two months. It is of the utmost importance to monitor the plasma GL-3 or urinary GL-3 levels, as for the moment the GL-3 level is the most sensitive parameter. Patients who demonstrate a deterioration of disease should reinitiate the original treatment with Fabrazyme.

These are temporary recommendations and do not change the currently approved Product Information for Fabrazyme. It is expected that these changes will need to continue until the end of the year.

Fabrazyme is used in the treatment of patients with Fabry disease, a rare, inherited enzyme-deficiency disorder in which patients do not have enough of an enzyme called alpha-galactosidase A. The deficiency in this enzyme causes certain fat molecules to accumulate in the body's tissues, particularly the heart, kidneys, eyes and nerve tissue.

The supply shortage is caused by the shutting down of Genzyme's production site for Cerezyme and Fabrazyme in Allston Landing, in the United States of America in June 2009, because viral contamination (calicivirus of the type Vesivirus 2117) required sanitisation of the bioreactors. Therefore, the CHMP issued temporary changes to the way Cerezyme and Fabrazyme are prescribed and used in June 2009 to ensure that patients could continue to have access to these medicines while Genzyme was solving the manufacturing issues.

In August 2009, the Agency had to update the temporary changes for Cerezyme following notification by the company that the existing stocks for this medicine were lower than previously communicated.

Genzyme has now informed the Agency that inventories of Fabrazyme will also be lower than anticipated because of low yields of the enzyme after the manufacturing process was restarted.