

## ІНФОРМАЦІЙНІ ПОВІДОМЛЕННЯ ВІДДІЛУ ФАРМАКОЛОГІЧНОГО НАГЛЯДУ ДП "ДЕРЖАВНИЙ ФАРМАКОЛОГІЧНИЙ ЦЕНТР" МОЗ УКРАЇНИ ПРО ПОБІЧНУ ДІЮ ЛІКАРСЬКИХ ПРЕПАРАТІВ

У 2002 році Україна стала повноправним членом Програми ВООЗ щодо моніторингу лікарських засобів (ЛЗ) і регулярно надає інформацію в базу даних Центру ВООЗ стосовно моніторингу побічної дії ЛЗ (м. Уппсала, Швеція). Надаємо відомості про випадки побічних реакцій ЛЗ, що виникли при їх медичному застосуванні, на території України. Інформація базується на даних спонтанних повідомлень, одержаних від лікарів. Нині ці дані у відповідному форматі передані у ВООЗ і заносяться в міжнародну базу даних.

Просимо про виникнення будь-якої підозрюваної побічної дії при застосуванні ліків обов'язково повідомляти у відділ фармакологічного нагляду ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України за адресою: 01042, м. Київ, вул. Чигоріна, 18, тел./факс 286-7505, email: vigilance@pharma-center.kiev.ua

### ПРО ПІДОЗРЮВАНУ ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ, ДІЮЧОЮ РЕЧОВИНОЮ ЯКОГО Є АПРОТИНІН (ІНГІБІТОРИ ПРОТЕЇНАЗ. КОД АТС В02А В01)

Хворій П. (61 рік) з діагнозом: загострення хронічного панкреатиту для зменшення активності ферментів підшлункової залози було призначено препарат, діючою речовиною якого є АПРОТИНІН (внутрішньовенно, крапельно по 200 000 АтрОд 1 раз на добу). Одночасно пацієнтка приймала цефтриаксон, платифілін, спазмалгон, далагін, церукал, но-шпу. Після першого введення препарату, діючою речовиною якого є АПРОТИНІН, у хворої виникло запаморочення, задуха, артеріальний тиск знизився до 80/50 мм рт.ст. Препарат, діючою речовиною якого є АПРОТИНІН, було відмінено. Реакцію купірували за допомогою адреналіну, преднізолону, дофаміну, мезатону, глюкози, фізіологічного розчину. Після вжитих заходів зазначені явища минули без наслідків.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від Луганського регіонального відділення ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

### ПРО ПІДОЗРЮВАНУ ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ, ДІЮЧОЮ РЕЧОВИНОЮ ЯКОГО Є ПАНКРЕАТИН (ПОЛІФЕРМЕНТНІ ПРЕПАРАТИ. КОД АТС А 09А А02)

Хворій З. (23 роки) для замісної терапії було призначено препарат,

діючою речовиною якого є ПАНКРЕАТИН (перорально по 3500 ОД 2 рази на добу). Одночасно пацієнтка приймала лоратадин, нок-спрей. Після третього прийому препарату, діючою речовиною якого є ПАНКРЕАТИН, у хворої розвинувся ангіоневротичний набряк. Препарат було відмінено. Реакцію купірували за допомогою дексаметазону. Після вжитих заходів зазначені явища минули без наслідків.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від регіонального відділення м. Києва ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

### ПРО ПІДОЗРЮВАНУ ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ, ЯКИЙ МІСТИТЬ ЛОЗАРТАН КАЛІЮ ТА ГІДРОХЛОРТІАЗИД (АНТАГОНІСТИ АНГІОТЕНЗИНУ II І ДІУРЕТИКИ. КОД АТС С09ДА01)

Хворій Ч. (49 років) з діагнозом ГХ II ст., гіпертензивне серце, НК II ст. було призначено препарат, який містить ЛОЗАРТАН КАЛІЮ ТА ГІДРОХЛОРТІАЗИД (перорально по 1 таблетці 1 раз на добу). Після другого прийому препарату, який містить ЛОЗАРТАН КАЛІЮ ТА ГІДРОХЛОРТІАЗИД, у хворої з'явився кашель, напади задухи, набряк слизової оболонки рота. Одночасно хвора приймала коріол. Препарат, який містить ЛОЗАРТАН КАЛІЮ ТА ГІДРОХЛОРТІАЗИД, було відмінено. Для корекції стану хворої призначено ентеросгель.

Після вжитих заходів зазначені явища минули без наслідків.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від регіонального відділення м. Києва ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

### ПРО ПІДОЗРЮВАНУ ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ, ЯКИЙ МІСТИТЬ 100 МО СИНТЕТИЧНОГО КАЛЬЦИТОНІНУ ЛОСОСЯ (ЗАСОБИ, ЩО РЕГУЛЮЮТЬ ОБМІН КАЛЬЦІЮ. КОД АТС Н05В А01.)

Хворій Л. (47 років) з діагнозом: деформуючий остеопороз було призначено препарат, який містить 100 МО СИНТЕТИЧНОГО КАЛЬЦИТОНІНУ ЛОСОСЯ (внутрішньом'язово по 100 МО 1 раз на добу). Через 30 хвилин після першого введення препарату, який містить 100 МО СИНТЕТИЧНОГО КАЛЬЦИТОНІНУ ЛОСОСЯ, у хворої розвинулась анафілактична реакція. Препарат, який містить 100 МО СИНТЕТИЧНОГО КАЛЬЦИТОНІНУ ЛОСОСЯ, було відмінено. Викликана карета швидкої допомоги, після надання невідкладної допомоги (дексаметазон, супрастин, алтива,) хвору було госпіталізовано до клінічної лікарні.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від регіонального відділення по АР Крим ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ЯКИЙ МІСТИТЬ АРТИКАЇНУ  
ГІДРОХЛОРИД ТА ЕПІНЕФРИНУ  
ГІДРОХЛОРИД  
(ПРЕПАРАТИ ДЛЯ МІСЦЕВОЇ  
АНЕСТЕЗІЇ. КОД АТС N 01B B58)**

Хворій К. (22 роки) з метою проведення інфільтраційної анестезії при оперативному втручанні з приводу гіпертрофії ясневого сосочка було застосовано препарат, який містить артикаїну гідрохлорид та епінефрину гідрохлорид (1,7 мл одноразово). Через 20 хвилин після введення препарату, який містить артикаїну гідрохлорид та епінефрину гідрохлорид, у хворої почервоніла шкіра підборіддя, виникли відчуття свербіжу, з'явився незначний набряк підборіддя. Препарат, який містить артикаїну гідрохлорид та епінефрину гідрохлорид, було відмінено, реакцію купірували за допомогою преднізолону та димедролу. Після вжитих заходів зазначені явища минули без наслідків.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від Кіровоградського регіонального відділення ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ДІЮЧОЮ РЕЧОВИНОЮ ЯКОГО  
Є ЛІЗИНОПРИЛ**

**(ІНГІБІТОРИ АНГІОТЕНЗИН-  
ПЕРЕТВОРЮЮЧОГО ФЕРМЕН-  
ТУ (АПФ). КОД АТС C09A A03)**

Хворому Б. (44 роки) з діагнозом: ГХ I ст. було призначено препарат, діючою речовиною якого є ЛІЗИНОПРИЛ (перорально по 5 мг 1 раз на добу). Через 15-20 хвилин після третього прийому препарату, діючою речовиною якого є ЛІЗИНОПРИЛ, у хворого виникли різке запаморочення, сильний головний біль, різка слабкість. Одночасно хворий приймав кардиплант, настоянку валеріани. Після відміни препарату, діючою речовиною якого є ЛІЗИНОПРИЛ, зазначені явища минули без наслідків.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від

регіонального відділення м.Києва ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ЯКИЙ МІСТИТЬ  
ЦИПРОФЛОКСАЦИН  
(АНТИБАКТЕРІАЛЬНІ ЗАСО-  
БИ ДЛЯ СИСТЕМНОГО ЗАСТО-  
СУВАННЯ. ФТОРХІНОЛОНИ.  
КОД АТС J 01 M A 02)**

Хворій С. (56 років) з діагнозом: хронічний пієлонефрит було призначено препарат, діючою речовиною якого є ЦИПРОФЛОКСАЦИН (перорально по 500 мг 2 рази на день). Через 1 годину після першого прийому препарату, діючою речовиною якого є ЦИПРОФЛОКСАЦИН, у хворої з'явилися свербіж, еритематозні висипання на тулубі та кінцівках, підвищення температури тіла до 39 С. Одночасно хвора приймала йогурт, канефрон. Препарат, діючою речовиною якого є ЦИПРОФЛОКСАЦИН, було відмінено. Реакцію купірували за допомогою димедролу, ренальгану, кларитину. Після вжитих заходів зазначені явища минули без наслідків.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від Дніпропетровського регіонального відділення ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ЯКИЙ МІСТИТЬ ACONITUM  
NAPELLUS D4, BRYONIA D4,  
LACHESIS MUTUS D12,  
EUPATORIUM PERFOLIATUM  
D3, PHOSPHORUS D5  
(КОМПЛЕКСНИЙ ГОМЕОПА-  
ТИЧНИЙ ПРЕПАРАТ.  
КОД АТС R05X)**

Хвора Ч. (29 років) для усунення симптоматики ГРВІ (самолікування) прийняла препарат, який містить Aconitum napellus D4, Bryonia D4, Lachesis mutus D12, Eupatorium perfoliatum D3, Phosphorus D5 (сублінгвально по 1 таблетці 8 раз в першу добу, потім по 1 таблетці 3 рази на добу). Через три доби після початку застосування препарату, який містить Aconitum napellus D4, Bryonia D4, Lachesis mutus D12, Eupatorium

perfoliatum D3, Phosphorus D5, у хворої з'явилися почервоніння та свербіж шкіри в ділянці верхніх кінцівок, шиї, тулуба, набряк повік, верхньої губи. Одночасно хвора приймала парацетамол. Препарат, який містить Aconitum napellus D4, Bryonia D4, Lachesis mutus D12, Eupatorium perfoliatum D3, Phosphorus D5, було відмінено. Викликана карета швидкої допомоги, після надання невідкладної допомоги (дексаметазон, реосорбілакт, кальцію хлорид, супрастин, ентеросгель, лоратадин) зазначені явища минули без наслідків.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від Кіровоградського регіонального відділення ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ЯКИЙ МІСТИТЬ НІЦЕРГОЛІН  
(ПЕРИФЕРИЧНІ ВАЗОДИЛЯ-  
ТАТОРИ. КОД АТС C04A E02)**

Хворій Ф. (64 роки) з діагнозом: цукровий діабет II типу, середньої тяжкості, некомпенсований, дисциркуляторна енцефалопатія було призначено препарат, який містить НІЦЕРГОЛІН (внутрішньовенно крапельно по 4 мг 1 раз на добу). На тлі введення препарату, який містить НІЦЕРГОЛІН, у хворої виникли запаморочення, головний біль, слабкість. Одночасно хвора приймала берлітін, бетасерк. Препарат, який містить НІЦЕРГОЛІН, було відмінено, для корекції стану призначено церукал, димедрол. У минулому спостерігалась подібна реакція при застосуванні тренталу

Інформація надійшла від Запорізького регіонального відділення ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ЯКИЙ МІСТИТЬ КОМПЛЕКС  
ЕКСТРАКТІВ ЛІКАРСЬКИХ РОС-  
ЛИН (КОРІНЬ АЛТЕЮ, КОРУ  
ДУБА, ТРАВУ КУЛЬБАБИ)  
(КОМПЛЕКСНИЙ ГОМЕОПА-  
ТИЧНИЙ ПРЕПАРАТ.  
КОД АТС R05X)**

Дитині (1 рік) з діагнозом: ГРВІ було призначено препарат, який

містить комплекс екстрактів лікарських рослин (перорально по 5 крапель 3 рази на добу). Через 6 годин від початку лікування препаратом, який містить комплекс екстрактів лікарських рослин, у дитини з'явилися висипання по всьому тілі, відчуття свербіж, неспокій. Препарат, який містить комплекс екстрактів лікарських рослин, було відмінено, для корекції стану призначено супрастин. Після вжитих заходів зазначені явища минули без наслідків. В анамнезі у дитини прояви харчової алергії.

Інформація надійшла від регіонального відділення м. Києва ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ЯКИЙ МІСТИТЬ ФУЗАФУНГІН  
(ПРЕПАРАТИ, ЯКІ ЗАСТОСО-  
ВУЮТЬСЯ ПРИ ЗАХВОРЮВАН-  
НЯХ ГОРЛА. АНТИБІОТИКИ.  
КОД АТС R02A B03)**

Хворий К. (19 років) з діагнозом ларингофарингіт було призначено препарат, який містить фузафунгін (інгаляційно, 1 доза 4 рази на добу). Через 5 днів після початку прийому препарату, який містить ФУЗАФУНГІН, у хворої виникли нападоподібний кашель, задуха, запаморочення, відчуття нестачі повітря, слабкість. Після відміни препарату,

який містить ФУЗАФУНГІН, зазначені явища минули без наслідків.

Інформація надійшла від регіонального відділення по АР Крим ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ЯКИЙ МІСТИТЬ АЦЕТИЛ-  
САЛІЦИЛОВУ КИСЛОТУ  
(АНАЛГЕТИКИ-АНТИПРЕ-  
ТИКИ. КОД АТС N02BA01)**

Хвора Р. (17 років) для усунення симптоматики ГРВІ (самолікування) прийняла препарат, який містить АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВУ КИСЛОТУ (перорально, 500 мг одноразово). Через 2 години після першого прийому препарату, який містить АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВУ КИСЛОТУ, у хворої виникло висипання за типом кропив'янки, відчуття свербіж. Препарат, який містить АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВУ КИСЛОТУ, було відмінено. Викликана карета швидкої допомоги, після надання невідкладної допомоги (дексазон, супрастин, агістам, семпрекс, ентеросгель) хвору було госпіталізовано до обласної лікарні. В минулому спостерігався набряк Квінке при застосуванні цитрамону.

Інформація надійшла від Кіровоградського регіонального відділення ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

**ПРО ПІДОЗРЮВАНУ  
ПОБІЧНУ ДІЮ ПРЕПАРАТУ,  
ДО СКЛАДУ ЯКОГО ВХОДЯТЬ  
АМОКСИЦИЛІН ТА КЛАВУЛА-  
НОВА КИСЛОТА  
(АНТИБІОТИКИ ГРУПИ  
ПЕНІЦИЛІНУ. КОД АТС  
J01CR02)**

Хвора З. (28 років) для лікування симптоматики гострого бронхіту: кашель із слизово-гнійним харкотинням, підвищена температура тіла до 37,2 С, болі в горлі (самолікування) приймала препарат, до складу якого входять АМОКСИЦИЛІН та КЛАВУЛАНОВА КИСЛОТА (перорально по 625 мг 2 рази на день). Через 7 днів від початку застосування препарату, до складу якого входять АМОКСИЦИЛІН та КЛАВУЛАНОВА КИСЛОТА, у хворої з'явилися уртикарії округлої форми. Препарат було відмінено. Реакцію купірували за допомогою дексаметазону, ентеросгелю, цетиризину. Після вжитих заходів зазначені явища минули без наслідків на 10-ту добу.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні реакції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

Інформація надійшла від регіонального відділення по м. Києву ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

*Зав. відділом фармакогляду  
ДП "ДФЦ" МОЗ України  
проф. О.П.Вікторов*