

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.

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, який містить піпемідинову кислоту (Хінолони. Код АТС J01M B04)

Хворий М. (69 років) з діагнозом: ІХС, атеросклеротичний кардіосклероз, склеротична гіпертензія, хронічний пієлонефрит було призначено препарат, який містить ПІПЕМІДИНОВУ КИСЛОТУ (перорально по 400 мг 2 рази на добу). Через 2 доби після першого прийому препарату у хворої підвищився артеріальний тиск, з'явилась біль в області серця і животі. Після відміни препарату зазначені явища минули самостійно без наслідків.

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

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

Про підозрювану побічну дію препарату, який містить амоксицилін (Антибактеріальні засоби для системного застосування. Бета-лактамі антибіотики, пеніциліни. Код АТС J01C A04)

Хворому П. (52 роки) на гострий бронхіт було призначено препарат, який містить АМОКСИЦИЛІН (перорально по 500 мг 2 рази на добу). Після третього застосування препа-

рату у хворого з'явилися висипання за типом кропив'янки та відчуття свербіж. Одночасно хворий приймав амбробене, хілак-форте. Препарат, який містить АМОКСИЦИЛІН, було відмінено, для корекції стану призначено тавегіл, алертек, 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 по м. Києву ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

Про підозрювану побічну дію препарату, який містить мелоксикам (Нестероїдні протизапальні препарати (НПЗП). Код АТС M01AC06)

Хворий О. (26 років) на поперековий остеоартроз, гостру правобічну люмбоішіалгію було призначено препарат, який містить МЕЛОКСИКАМ (внутрішньом'язово по 15 мг 1 раз на добу). Після першого введення препарату у хворої з'явилось запаморочення, серцебиття, загальна слабкість, шум у голові. Після відміни препарату, який містить МЕЛОКСИКАМ, зазначені явища минули самостійно без наслідків.

Алергологічний анамнез не обтяжений. Будь-які незвичайні ре-

акції на ліки або хімічні речовини в минулому невідомі.

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

Про підозрювану побічну дію препарату, діючою речовиною якого є лізиноприл (Інгібітори ангіотензинперетворюючого ферменту (АПФ). Код АТС C09A A03)

Хворій Ч. (54 роки) з діагнозом: ГХ II ст. було призначено препарат, діючою речовиною якого є ЛІЗИНОПРИЛ (перорально по 10 мг 2 рази на добу). Через дві доби після початку прийому препарату у хворої розвинувся набряк обличчя та рук, з'явилось відчуття свербіж шкіри. 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 Тернопільського регіонального відділення ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

Про підозрювану побічну дію препарату, який містить гексопреналіну сульфат (Засоби для застосування у гінекології. Симпатоміметики, що пригнічують скорочувальну активність матки. Код АТС G02CA05)

Вагітній Д. (40 років) ІV вагітність, 35 тижнів, загроза передчасних пологів було призначено препарат, який містить ГЕКСОПРЕНАЛІНУ СУЛЬФАТ (перорально по 0,25 мг 3 рази на добу). Одночасно хвора приймала фіноптин, магне В6, валеріану. На четвертий день після початку приймання препарату у хворої виникла тахікардія до 120 уд./хв, колючі ниючі болі в ділянці серця. Препарат, який містить ГЕКСОПРЕНАЛІНУ СУЛЬФАТ, було відмінено. Реакцію купірували за допомогою корвалолу. 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 ізосорбиду динітрат (Вазодилатори, що застосовуються в кардіології. Код АТС C01D A08)

Хворий С. (56 років) з діагнозом: ІХС, стабільна стенокардія ІІ ФК було призначено препарат, який містить ІЗОСОРБІДУ ДІНІТРАТ (перорально по 20 мг 3 рази на добу). Після першого прийому препарату у хворої розвинулась тахікардія, виникли головний біль, блювання, почервоніння шкіри обличчя та тулуба. Одночасно хвора приймала мілдронат, тіотриазолін, аспекард, предуктал MR. Після відміни препарату, який містить ІЗОСОРБІДУ ДІНІТРАТ, зазначені явища минули самостійно.

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, який містить індапамід (Нетіазидні діуретики з помірно вираженою активністю типу сульфамідів. Код АТС C03B A11)

Хворий К. (47 років) з діагнозом: хронічний пієлонефрит, фаза загострення, вторинна артеріальна гіпертензія було призначено препарат, який містить ІНДАПАМІД (перорально по 2,5 мг 1 раз на добу). На другу добу після початку застосування препарату у хворої виникла загальна слабкість, сухість у ротовій порожнині, запаморочення, нудота. Одночасно хвора приймала берліпріл. Після відміни препарату, який містить ІНДАПАМІД, зазначені явища минули самостійно.

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 фенспіриду гідрохлорид (Засоби, що діють на респіраторну систему. Інші засоби для системного застосування при обструктивних захворюваннях респіраторної системи. Код АТС R03DX 03)

Хворому Л. (69 років) з діагнозом: хронічний бронхіт в стадії нестійкої ремісії ДН І-ІІ було призначено препарат, який містить ФЕНСПІРИДУ ГІДРОХЛОРИД (перорально по 80 мг 2 рази на добу). На другу добу після початку застосування препарату у хворого з'явилися блювання, біль в епігастрії, сонливість, тахікардія до 120 уд/хв. Одночасно хворий приймав дуовіт. Після відміни препарату, який містить ФЕНСПІРИДУ ГІДРОХЛОРИД, зазначені явища минули самостійно без наслідків.

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 пропіонату дигідрат (Препарати, що впливають на серцево-судинну систему. Код АТС C01EB17)

Хворому Н. (52 роки) з діагнозом: ІХС, стабільна стенокардія, ІІІ ФК, кардіосклероз було призначено препарат, який містить ПРОПІОНАТУ ДИГІДРАТ (внутрішньовенно по 5 мл 1 раз на добу). Після першого введення препарату у хворого з'явилися запаморочення, нудота, артеріальний тиск знизився до 80/60 мм рт.ст. Одночасно хворий приймав олікард, торвакард, аспірин. Після відміни препарату, який містить ПРОПІОНАТУ ДИГІДРАТ, зазначені явища минули самостійно без наслідків.

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

минулому невідомі.

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

Про підозрювану побічну дію препарату, який містить кларитроміцин (Протимікробні засоби для системного застосування. Макроліди та лінкозаміди. Код АТС J01F A09)

Хворому П. (37 років) з діагнозом: гострий трахеобронхіт було призначено препарат, який містить КЛАРИТРОМІЦИН (перорально по 500 мг 3 рази на добу). На другу добу після початку застосування препарату у хворого з'явилися гостра кропив'янка, свербіж шкіри, нудота, головний біль. Препарат, який містить КЛАРИТРОМІЦИН, було відмінено, реакцію купірували за допомогою супрастину. Після проведеної терапії зазначені явища зникли без наслідків.

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

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

Про підозрювану побічну дію препарату, який містить доксицилін (Антибактеріальний засіб для системного застосування. Код АТС J01A A02)

Хворий Д. (18 років) з діагнозом: назофаринготрахеїт було призначено препарат, який містить ДОКСИЦИКЛІН (перорально по 100 мг 2 рази на добу). Через чотири дні після початку приймання препарату у хворої з'явилися слабкість, нудота, біль в епігастрії, дисбактеріоз. Одночасно хвора приймала копацил, трайфед. Препарат, який містить ДОКСИЦИКЛІН, було відмінено, реакцію купірували за допомогою препарату хілак форте. Після проведеної терапії зазначені явища минули без наслідків.

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

Інформація надійшла від Львівського регіонального відділен-

ня ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України.

Про підозрювану побічну дію препарату, який містить нафтидрофурилу гідрогеносалат (Периферичні вазодилататори. Код АТС С04А Х21)

Хворій М. (67 років) з діагнозом: полінейропатія нижніх кінцівок було призначено препарат, який містить НАФТИДРОФУРИЛУ ГІДРОГЕНОКСАЛАТ (перорально по 100 мг 3 рази на добу). Через сім днів після початку приймання препарату у хворої з'явилися головний біль, артеріальний тиск знизився до 90/60 мм рт.ст. (при нормі 140/90 мм рт.ст.) Препарат, який містить НАФТИДРОФУРИЛУ ГІДРОГЕНОКСАЛАТ, було відмінено, реакцію

купірували за допомогою кордіаміну, АТФ. Після проведеної терапії зазначені явища минули без наслідків.

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

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

Про підозрювану побічну дію комплексного препарату, який містить гідроксид заліза (ІІІ) з полімальтозою (Препарати заліза. Код АТС В03А С04)

Хворій В. (52 роки) з діагнозом: клімактерична менометрорагія,

постгеморагічна анемія ІІ-ІІІ ст. було призначено комплексний препарат, який містить гідроксид заліза (ІІІ) з полімальтозою (внутрішньом'язово по 100 мг 1 раз на добу). Відразу після першого введення у неї з'явилися озноб, біль у поперековій ділянці, суглобах нижніх кінцівок. Препарат було відмінено, реакцію купірували за допомогою преднізолону, супрастину. Після вжитих заходів зазначені явища минули без наслідків. В минулому спостерігалась алергічна реакція при застосуванні новокаїну.

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

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