

Дані матеріали є навчальними і не будуть розповсюджені з метою реклами

## **ПАМ'ЯТКА для медичного працівника ВОРИКОНАЗОЛ ЗЕНТІВА**

Пам'ятка створена для медичних працівників та поширюється з метою запобігання чи зниження ймовірності розвитку побічної реакції, пов'язаної із застосуванням лікарського засобу Вориконазол Зентіва, або з метою зниження серйозності у разі її виникнення.

Матеріали з мінімізації ризику, що додаються, були оновлені відповідно до нещодавніх змін, внесених у Інструкцію для медичного застосування лікарського засобу (ІДМЗ) вориконазол.

Вориконазол – протигрибковий лікарський засіб, що застосовується для лікування дорослих і дітей старше двох років із тяжкими, потенційно небезпечними для життя грибковими інфекціями, а також для профілактики інвазивних грибкових інфекцій у реципієнтів із високим ризиком ускладнення при аlogenній трансплантації гемопоетичних стовбурових клітин. Більш детально з інформацією щодо лікарського засобу можна ознайомитися на веб-сайті: <http://www.drlz.com.ua/>

### **Резюме ключової інформації:**

Інформація щодо інформування про побічні реакції.  
Картка-пам'ятка пацієнта ВОРИКОНАЗОЛ ЗЕНТІВА.

### **Текст документу:**

Застосування вориконазолу асоціюється із ризиком фототоксичності та плоскоклітинної карциноми шкіри. Тому важливо дотримуватися рекомендацій щодо заходів безпеки для попередження фототоксичних реакцій і моніторингу плоскоклітинної карциноми шкіри, наведених в інформації про лікарський засіб. Якщо виникають фототоксичні реакції, направте пацієнта на консультацію до дерматолога і розгляньте можливість припинення лікування вориконазолом.

Якщо лікування вориконазолом продовжується, незважаючи на фототоксичну реакцію, слід часто і ретельно перевіряти шкіру, щоб якомога раніше виявити та усунути передракові ураження. Припиніть лікування вориконазолом, якщо виявлено передракові ураження шкіри або плоскоклітинну карциному шкіри.

Застосування вориконазолу також пов'язано з ризиком гепатотоксичності. Рекомендації щодо моніторингу функції печінки в процесі лікування, наведені в інструкції для медичного застосування лікарського засобу, були переглянуті. Важливо дотримуватися цих порад.

### **Посилання:**

<http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stypе=B8D7330470E9EDBBC2258854002B492D;>

<http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stypе=82A833C1E60C348CC2258854002B2EC3>

<http://www.drlz.com.ua/ibp/ddsite.nsf/all/shlz1?opendocument&stypе=2CB44D50C5210ACDC2258847002C1E2E>

**Інформація щодо інформування про побічні реакції:**

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року №898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за №1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року №996) слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/>.

Контактні дані ТОВ «ЗЕНТИВА УКРАЇНА»:

Ел. адреса: [pv-ukraine@zentiva.com](mailto:pv-ukraine@zentiva.com)

Телефон: +380504633219