

грудень 2023

**Інформаційний лист до спеціалістів системи охорони здоров'я
щодо лікарських засобів:**

Лефлоцин, розчин для інфузій 5 мг/мл
Офлоксацин, Розчин для інфузій
Ципрофлоксацин, розчин для інфузій 2 мг/мл
Грандазол, розчин для інфузій 5 мг/2,5 мг/мл
Максіцин, Таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг
Максіцин, Концентрат для розчину для інфузій 400мг /20мл

**ФТОРХІНОЛОНИ ДЛЯ СИСТЕМНОГО ТА ІНГАЛЯЦІЙНОГО ЗАСТОСУВАННЯ –
нагадування про обмеження застосування (ризик постійних тяжких побічних реакцій)**

Шановний спеціаліст системи охорони здоров'я!

ТОВ «Юрія-фарм», Україна, власник реєстраційних посвідчень на лікарські засоби:

Лефлоцин, розчин для інфузій 5 мг/мл
Офлоксацин, Розчин для інфузій
Ципрофлоксацин, розчин для інфузій 2 мг/мл
Грандазол, розчин для інфузій 5 мг/2,5 мг/мл
Максіцин, Таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг
Максіцин, Концентрат для розчину для інфузій 400мг /20мл

відповідно до рекомендацій Європейської медичної агенції (ЕМА) та за погодженням Державного експертного центру МОЗ України інформує Вас про наступне.

Короткий зміст:

- Дані останніх досліджень свідчать про те, що антибактеріальні засоби, що належать до класу фторхінолонів продовжують призначати поза межами рекомендованого застосування.
- Фторхінолони для системного та інгаляційного застосування **НЕ** слід призначати:
 - пацієнтам, які раніше мали серйозні побічні реакції при застосуванні антибактеріальних засобів групи хінолонів або фторхінолонів;
 - при нетяжких або самообмежувальних інфекціях (такі як фарингіт, тонзиліт та гострий бронхіт);
 - при інфекціях легкого та середнього ступеня тяжкості (включаючи неускладнений цистит, загострення хронічного бронхіту та хронічного обструктивного захворювання легень (ХОЗЛ), гострий бактеріальний

Дані матеріали є навчальними і не є рекламою

риносинусит та гострий середній отит), якщо інші антибактеріальні засоби, які зазвичай рекомендуються при цих інфекціях, вважаються недоцільними;

- при небактеріальних інфекціях, наприклад, небактеріальний (хронічний) простатит;
 - для профілактики діареї мандрівників або рецидивуючих інфекцій нижніх сечовивідних шляхів.
- Фторхінолони для системного та інгаляційного застосування асоціюються з дуже рідкісними, серйозними, інвалідизуючими, тривалими та потенційно незворотними побічними реакціями. Ці антибактеріальні засоби слід призначати лише за затвердженими показаннями та після ретельної оцінки співвідношення користь-ризик для конкретного пацієнта.

Передумови виникнення проблем з безпеки

ЕМА наполегливо рекомендує обмежити застосування системних та інгаляційних фторхінолонів за результатами загальноєвропейського огляду, проведеного у 2018 році, з метою оцінки ризику розвитку серйозних та довготривалих (тривалістю в місяці або роки) інвалідизуючих та потенційно незворотних побічних реакцій, що переважно вражають опорно-руховий апарат та нервову систему. Внаслідок огляду, проведеного ЕМА, застосування антибактеріальних засобів, що належать до класу фторхінолонів, було суттєво обмежено у 2019 році.

Ці серйозні побічні реакції можуть включати тендиніт, розрив сухожилля, артралгію, біль у кінцівках, порушення ходи, невротії, пов'язані з парестезією, депресією, втому, погіршенням пам'яті, галюцинаціями, психозами, розладами сну та порушеннями органів чуття (слуху, зору, смаку та нюху). Пошкодження сухожиль (особливо Ахіллового сухожилля, але можуть бути залучені й інші сухожилля) може виникнути протягом 48 годин після початку лікування або наслідки можуть проявитися через кілька місяців після припинення лікування.

Було проведено дослідження, що фінансувалося ЕМА [«Вплив змін у маркуванні антибактеріальних засобів, що містять фторхінолони для системного та інгаляційного застосування в Європейському Союзі» (EUPAS37856)], яке базувалося на аналізі частоти призначення фторхінолонів у шести європейських базах даних охорони здоров'я (Бельгії, Франції, Німеччини, Нідерландів, Іспанії та Великобританії).

Дослідження припускає, що фторхінолони все ще можуть застосовуватися поза затвердженими показаннями. Однак через обмеження дослідження не можна зробити остаточних висновків.

Спеціалісти системи охорони здоров'я повинні проконсультувати пацієнтів:

- про ризик виникнення серйозних побічних реакцій;
- про потенційний довготривалий і серйозний характер реакцій;
- про необхідність негайно звернутися до лікаря при перших ознаках серйозних побічних реакцій перед продовженням лікування.

Нагадуємо спеціалістам системи охорони здоров'я про те, що слід з особливою обережністю призначати пацієнтам, які одночасно застосовують кортикостероїди, пацієнтам літнього віку, пацієнтам з нирковою недостатністю та пацієнтам, які перенесли трансплантацію солідних органів, оскільки ризик тендиніту та розриву сухожиль, спричинених фторхінолонами, може бути підвищений у цих пацієнтів.

Дані матеріали є навчальними і не є рекламою

Заклик до повідомлення

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340, слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

Також Ви можете надати повідомлення офіційному представнику заявника цих лікарських засобів в Україні – ТОВ «Юрія-фарм».

Адреса: вул. М. Амосова, 10, м. Київ, 03038,

Тел.: (044) 246-83-83 цілодобово

Електронна адреса: vigilance@uf.ua

карта-повідомлення за посиланням <http://www.uf.ua/ua/pro-kompaniyu/farmakonaglyad/>

З повагою,

Уповноважена особа, відповідальна за
фармаконагляд



Чопчик Анатолій Дмитрович

Дані матеріали є навчальними і не є рекламою