

هشدار مجدد در خصوص عوارض ناشی از لیدوکائین غیرمجاز Panther جهت انجام ختنه

پیرو اطلاعیه شماره ۵۸ مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها که در تاریخ ۱۳۸۵/۶/۱۱ منتشر گردید، گزارشهای جدیدی از بروز عوارض جدی و خطرناک ناشی از مصرف ویال لیدوکائین panther انگلستان به این مرکز ارسال گشته است که خلاصه آنها به اطلاع همکاران محترم می رسد:

از ابتدای مرداد ۸۵ تا دهم آبان ماه سال جاری، تعداد پانزده مورد عارضه ناشی از داروی لیدوکائین panther به این مرکز گزارش شده است که شامل یازده مورد تشنج، دو مورد آپنه و دو مورد مرگ مشکوک بدنبال تشنج بوده است. لازم به ذکر است که تمامی موارد گزارش شده در شیرخواران زیر یکسال رخ داده است و مورد مصرف لیدوکائین نیز در کلیه پانزده مورد ارسالی، ایجاد بی حسی جهت جراحی ختنه بوده است.

اگرچه تشنج از جمله عوارض وابسته به دوز ناشی از مصرف لیدوکائین می باشد، گزارشهای ارسالی به مرکز ADR حاکی از افزایش وقوع این عارضه در اثر مصرف لیدوکائین panther می باشد، لذا با توجه به ارسال گزارشهای جدید مجدداً توجه همکاران محترم جامعه پزشکی را به این نکته جلب می نماید که لیدوکائین ساخت شرکت panther انگلستان فاقد مجوز بوده، قطعاً داروی قاچاق محسوب می گردد و اکیداً توصیه می شود که از استفاده و تزریق ویال مذکور خودداری گردد. همچنین از کلیه همکاران محترم گروه پزشکی درخواست می گردد که داروهای مورد استفاده خود را از منابع معتبری که مجوز ورود فرآورده های آنها توسط وزارت بهداشت تأیید شده باشد، تهیه فرمایند.

از همکاران محترم تقاضا می گردد در صورت مشاهده هر گونه عارضه از داروی مذکور مراتب را از طریق ارسال فرم های زرد، نمابر (۸۸۸۹۰۸۵۷) و یا با تماس تلفنی (۸۸۹۲۳۱۹۳-۶۶۴۰۴۲۲۳) به مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها گزارش نمایند.

مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها

معاونت غذا و دارو- وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی