

березень 2024

**ІНФОРМАЦІЙНИЙ ЛИСТ ДЛЯ СПЕЦІАЛІСТІВ СИСТЕМИ ОХОРОНИ
ЗДОРОВ'Я ЩОДО ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ:**

Левофлоксацин-Астрафарм, таблетки по 250 мг або 500 мг

Моксифлоксацин, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг

Ципрофлоксацин-Астрафарм, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг

**АНТИБАКТЕРІАЛЬНІ ЗАСОБИ, ЩО НАЛЕЖАТЬ ДО КЛАСУ ФТОРХІНОЛОНІВ
ДЛЯ СИСТЕМНОГО ТА ІНГАЛЯЦІЙНОГО ЗАСТОСУВАННЯ: Ризик виникнення
тривалих серйозних побічних реакцій, нагадування про обмеження застосування**

Шановний спеціаліст системи охорони здоров'я!

ТОВ «АСТРАФАРМ», Україна, власник реєстраційних посвідчень на лікарські засоби:

Левофлоксацин-Астрафарм, таблетки по 250 мг або 500 мг

Моксифлоксацин, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг

Ципрофлоксацин-Астрафарм, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг

*відповідно до рекомендацій Європейської медичної агенції (EMA) 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 риносинусит та гострий середній отит), якщо інші антибактеріальні засоби, які зазвичай рекомендуються при цих інфекціях, вважаються недоречними;
 - при небактеріальних інфекціях, наприклад, небактеріальний (хронічний) простатит;
 - для профілактики діареї мандрівників або рецидивуючих інфекцій нижніх сечовивідніх 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 користі та ризиків для конкретного пацієнта.

Передумови виникнення проблеми з безпеки

EMA надало наполегливі рекомендації щодо обмеження 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

Дані матеріали є навчальними і не є рекламою

огляду, проведеного ЕМА, застосування антибактеріальних засобів, що належать до класу фторхіолонів було суттєво обмежено у 2019 році.

Ці серйозні побічні реакції можуть включати тендиніт, розрив сухожилля, артралгію, біль у кінцівках, порушення ходи, невропатії, пов'язані з парестезією, депресією, втомою, погіршенням пам'яті, галюцинації, психози, розлади сну та порушення органів чуття (слуху, зору, смаку та нюху). Пошкодження сухожиль (особливо Ахіллового сухожилля, але можуть бути зачучені 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 фторхіолони для системного та інгаляційного застосування в Європейському Союзі» (EUPAS37856)], яке базувалося на аналізі частоти призначення фторхіолонів у шести європейських базах даних охорони здоров'я (з Бельгії, Франції, Німеччини, Нідерландів, Іспанії та Великобританії).

Дослідження припускає, що фторхіолони 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;
- негайно звернутися до лікаря при перших ознаках серйозних побічних реакцій перед продовженням лікування.

З особливою обережністю слід 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 фторхіолонами, може бути підвищений у цих пацієнтів.

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 р. 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 представнику заявнику цих лікарських засобів – ТОВ «Астрафарм» за телефоном, електронною адресою або за допомогою сайту:

Україна, Київська обл., Бучанський р-н, 08132м. Вишневе, вул. Київська, 6.

тел./факс: +380 (44) 239-08-99

e-mail: astra@galafarm.com.ua;

карта-повідомлення за посиланням: <https://www.astrapharm.com.ua/farmakonaglyad/>

З повагою, Уповноважена особа,
відповідальна за фармаконагляд



Шовкова І.В.

Дані матеріали є навчальними і не є рекламою