

Вересень 2025

Інформаційний лист-звернення до спеціалістів системи охорони здоров'я щодо лікарського засобу ПОСОТЕРО (посаконазол), таблетки гастрорезистентні, 100 мг

Посаконазол: травми, отруєння та процедурні ускладнення - Помилка в призначенні лікарських засобів, яка пов'язана із заміною різних форм випуску (суспензія для перорального застосування та таблетки гастрорезистентні).

Шановні спеціалісти системи охорони здоров'я!

Гетеро Лабз Лімітед, Індія, власник реєстраційного посвідчення лікарського засобу ПОСОТЕРО, таблетки гастрорезистентні, 100 мг по 10 таблеток у блистері, по 10 блистерів у картонній коробці, РП № UA/20548/01/01 (<http://www.drlz.com.ua>), що містить посаконазол, за рекомендацією Європейської медичної агенції та за погодженням з Державним експертним центром МОЗ України хотіли б повідомити Вас про ризик виникнення медичних помилок в призначенні лікарських засобів, які пов'язані із заміною різних форм випуску (суспензія для перорального застосування та таблетки гастрорезистентні).

Резюме

- Посаконазол у формі таблеток та суспензії для перорального застосування не є взаємозамінними.
- Заміна таблеток на суспензію для перорального застосування або навпаки може призвести до ненавмисного передозування або недостатнього дозування, а також до ризику виникнення серйозних побічних реакцій на лікарський засіб або відсутності його ефективності.
- Лікарі, які виписують рецепти, повинні чітко вказувати форму випуску посаконазолу в кожному рецепті, а фармацевти повинні переконатися, що пацієнтам видається правильна форма лікарського засобу для перорального застосування.

Довідкова інформація з питань безпеки

Посаконазол — це триазольний протигрибковий лікарський засіб широкого спектра дії для лікування грибкових інфекцій та профілактики інвазивних грибкових інфекцій.

В Україні посаконазол випускається у лікарських формах: суспензія (40 мг/мл) і таблетки (100 мг). Рекомендована доза посаконазолу для перорального застосування:

Таблетки: 300 мг/день (після навантажувальної дози 600 мг/день у перший день)

Суспензія для перорального застосування: 600-800 мг/день

Були зареєстровані випадки медичних помилок у призначенні посаконазолу, пов'язані із заміною таблеток на пероральну суспензію і навпаки. Ненавмисна заміна суспензії для перорального застосування на таблетки призвела до випадків токсичності, пов'язаної з дозуванням, а заміна таблеток на суспензію для перорального застосування призвела до недостатнього дозування і відсутності ефекту. Інструкція для медичного



Дані матеріали є навчальними і не є рекламою

застосування посаконазолу була оновлена з метою уточнення, що суспензія для перорального застосування не може бути безпосередньо замінена таблетками і навпаки^[1].

Повідомлення про випадки побічних реакцій

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 просимо інформувати про побічні реакції представництво Гетеро Лабз Лімітед, за наступними контактними даними:

тел.: + 38 044 303 97 53

тел. моб.: +38-050-388-77-36

e-mail: Volodymyr.T@hetero.com

Перелік літературних джерел

^[1] Державний реєстр лікарських засобів України, ПОСОТЕРО, [http://www.drlz.com.ua/ibp/lz_www.nsf/id/61D214A16D6B603B42258CAF004138D4/\\$file/UA205480101_629E.mht](http://www.drlz.com.ua/ibp/lz_www.nsf/id/61D214A16D6B603B42258CAF004138D4/$file/UA205480101_629E.mht).