

ЮМЕРОКС® ИНГАЛ (метоксифлуран)
Контрольний лист (чек-лист) для застосування

ВАЖЛИВА ІНФОРМАЦІЯ ЩОДО МІНІМІЗАЦІЇ РИЗИКІВ ДЛЯ СПЕЦІАЛІСТІВ СИСТЕМИ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

Цей контрольний лист є важливим для гарантування безпечного та ефективного застосування метоксифлурану та належного управління важливими окремими ризиками.

Перед застосуванням метоксифлурану ...слід перевірити всі пункти

Чи наявні у пацієнта:

- Серцево-судинна недостатність
- Підвищена чутливість до метоксифлурану, будь-якого фторвмісного анестетика або до будь-якої з допоміжних речовин
- Встановлена злаякісна гіпертермія або наявна генетична схильність до неї, або тяжкі небажані реакції на інгаляційні анестетики в анамнезі у пацієнта або його/її родичів
- Порушення свідомості (в т.ч. через травму голови, наркотики або алкоголь)
- Порушення функції нирок
- Вік до 6 років
- Легенева або респіраторна недостатність
- Порушення функції печінки
- Нещодавнє застосування метоксифлурану

Якщо у пацієнта є будь-який із перелічених вище станів або він/вона застосовує будь-який із лікарських засобів, перелічених далі, **НЕ МОЖНА** призначати метоксифлуран

Слід проінструктувати пацієнта щодо правильного застосування метоксифлурану.

Нагадування:

будь ласка, прочитайте інструкцію для медичного застосування лікарського засобу перед застосуванням і дайте пацієнту картку попередження. Переконайтеся, що введено найнижчу необхідну дозу та не перевищено максимальну дозу 6 мл (2 флакони).

Пацієнт не приймає:

- Індуктори ферменту СYP-450 (наприклад, алкоголь, ізоніазид, фенобарбітал, рифампіцин, карбамазепін, ефавіренц або невірапін).
- Антибіотики з відомою нефротоксичною дією (наприклад, тетрациклін, гентаміцин, колістин, поліміксин В або амфотерицин В).
- Одночасне застосування метоксифлурану з депресантами ЦНС може спричинити додаткові депресивні ефекти, тому за пацієнтами слід уважно спостерігати

Інформація щодо інформування про побічні реакції:

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має важливе значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу.

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 повідомити **ТОВ «Юрія-фарм»** про будь-які питання з безпеки або звернутися щодо отримання додаткової інформації та навчальних матеріалів за адресою: вул. М.Амосова, 10, м. Київ, 03038, тел/факс (044)275-15-66, (095)2751566 цілодобово або за електронною адресою: vigilance@uf.ua або заповніть карту-повідомлення <https://www.uf.ua/produksiya-poshuk/farmakonaglyad/>