

Tibb işçisinə müraciət məktubu

İKSGEVA(denosumab) dərman vasitəsi ilə müalicənin dayandırılmasından sonra çoxsaylı vertebral siniqlar (ÇVS) əmələ gəlmə riski haqqında məlumatlandırma

15.03.2017

Hörmətli tibb işçisi,

Bu məktubun məqsədi, İKSGEVA (denosumab) dərman vasitəsi ilə müalicəni dayandırıldıqdan sonra, xüsusi ilə osteoporoz və ya əvvəllər siniqların olması kimi risk faktorlarına malik pasiyentlərdə yarana biləcək, sümük metastazı ilə əlaqəsi olmayan, çoxsaylı vertebral siniqlar(ÇVS) riski haqqında təhlükəsizliyə dair əhəmiyyətli yeni məlumatı Sizə çatdırmaqdır.

Bu məktub GlaxoSmithKline Ltd şirkətinin verdiyi məlumatlar və müraciətinə əsasən Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyi Analitik Ekspertiza Mərkəzinin Farmakonəzarət sektorу ilə razılışdırılmışdır. Məktuba www.pharma.az internet saytından da baxa bilərsiniz.

İstifadəsinə göstəriş:

- Sümüklərdə solid törəmələrdən metastazları olan xəstələrdə sümüklərlə əlaqəli hadisələrin qarşısının alınması üçün
- Büyüklərdə və skeleti yetkinləşmiş yeniyetmələrdə sümüklərdə nəhəng hüceyrəli şışlərin müalicəsində

Əsas məlumatlar:

- Davam edən klinik tədqiqatlarda iştirak edən xəstələrdə nadir hallarda İKSGEVA dərman vasitəsinin qəbulunu dayandırıldıqdan sonra çoxsaylı vertebral siniqlar meydana gəlmişdir. Bu siniqların yaranması sümük metastazı ilə əlaqəli deyildir.
- Siniqlar, əvvəllər siniqları (vertebral və ya qeyri-vertebral) olmuş və ya osteoporozdan əziyyət çekən, bədxassəli törəmələrə malik post-menopauza dövründə olan qadılarda meydana gəlmişdir.
- İKSGEVA dərman vasitəsinin farmakoloji xüsusiyyətlərinə uyğun olaraq sümüyə göstərdiyi təsir, məlum olduğu kimi, geridönəndir və dərman qəbulu dayandırıldıqdan sonra sümük toxumasının yenilənməsi artır.

Tibb işçiləri tərəfindən atılmalıdır addımlar

- Pasiyentlərə İKSGEVA ilə müalicəni həkim məsləhəti almadan dayandırmamağı tövsiyə etmək
- İKSGEVA ilə müalicə dayandırıldıqda fərdi pasiyentlərdə vertebral siniqların əmələgəlmə riskini qiymətləndirmək

Əlavə təsir haqda bildirişin vacibliyi

İKSGEVA dərman vasitəsini istifadə edərkən yuxarıda göstərilən xəbərdarlıqlara diqqət edilməsini və bu dərman vasitələrinin istifadəsi zamanı yaranan əlavə təsirlər haqqında məlumatları Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyi Analitik Ekspertiza Mərkəzi Farmakonəzarət Sektoruna (Ünvan: AZ1065, Azərbaycan Respublikası; Bakı şəh., Fuad İbrahimbəyov küç., 31.; Faks: (99412) 596-07-16 ; e-mail: adr@pharma.az; Tel.: (99412)596-05-20; Mob.: (99450)246-93-84; Qaynar xətt (99412) 596-07-12) və GlaxoSmithKline Exp. Ltd şirkətinin Azərbaycandakı Nümayəndəliyinə (Tel.:(+99412)497-66-01) bildirməyinizi xatırladırıq.

Hörmətlə,

Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyi

Analitik Ekspertiza Mərkəzinin

Farmakonəzarət Sektorunun müdürü



Elmin Quliyev