



GlaxoSmithKline Export Ltd

Tibb işçisinin məlumatlandırma məktubu

980 Great West Road
Brentford
Middlesex
TW8 9GS

29 iyun 2021-ci il

United Kingdom
Tel +44 20 8047 5000
www.gsk.com

Mövzu: Doğulmamış körpələrdə qeyri-steroid iltihabəleyhinə preparatların (QSİƏP) böyrəkləri zədələmə riski.

Hörmətli tibb işçisi,

Bu məktubun məqsədi doğulmamış körpələrdə qeyri-steroid iltihabəleyhinə preparatların istifadəsindən sonra (QSİƏP) yaranmış böyrəklərin zədələmə riski ilə bağlı Sizi məlumatlandırmaktır. Bu məktub "GlaxoSmithKline Export Limited" şirkətinin verdiyi məlumatlara əsasən, Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyi Analitik Ekspertiza Mərkəzinin Farmakonəzarət şöbəsi ilə razılışdırılmışdır. Məktuba www.pharma.az internet saytından da baxa bilərsiniz.

Xülasə

- Kanada Səhiyyəsinin bu tövsiyəsi, hamiləliyin təxminən 20-ci həftəsindən və ya daha sonra başlayan QSİƏP istifadəsinin doğulmamış körpədə nadir amma ciddi böyrək problemlərinə səbəb ola biləcəyini təsdiqləyən daxili təhlükəsizlik təhlilindən sonra verildi. Bu amniotik mayenin səviyyəsinin azalmasına və mümkün ağırlaşmalara səbəb ola bilər.
- Nəticə etibarilə. Kanada Səhiyyəsi, hamilə qadınların, tibb işçiləri tərəfindən tövsiyə edilmədiyi təqdirdə, hamiləliyin təxminən 20-28-ci həftəsində QSİƏP istifadə etməmələrini məsləhət görür.

Təhlükəsizlik probleminin təsviri

Həkim hamiləliyin 20 ilə 28-ci həftəsi arasında QSİƏP istifadəsinin zəruri olduğuna qərar verərsə, Kanada Səhiyyəsi mümkün ən qısa müddətdə ən az təsirli doza istifadə etmələrini və müalicə 48 saatdan çox olarsa ultrasəs müayinə vasitəsilə amniotik maye səviyyələrini izləməyi tövsiyə edir. Bu tövsiyələr aşağı dozalı (81 mq) aspirin, yalnız pediatrik formalar (yəni yalnız 12 yaşdan kiçik uşaqlar üçün göstəriş olan) və ya birbaşa gözə tətbiq olunan QSİƏP istifadəsinə şamil edilmir.

- Səhiyyə işçiləri, hamiləliyin təxminən 20-ci həftəsindən və ya sonrakı dövrlərdən



başlayaraq QSİƏP ilə müalicə qərarları verərkən, doğulmamış körpələrdə böyrək zədələnməsinin potensial riski barədə məlumatlı olmalıdır.

Əlavə təsir haqqında bildirişin vacibliyi

QSİƏP istifadə edərkən yuxarıda göstərilən xəbərdarlıqlara diqqət edilməsini və istifadəsi zamanı yaranan əlavə təsirlər haqqında məlumatları Azərbaycan Respublikası Səhiyyə Nazirliyinin Analitik Ekspertiza Mərkəzinin Farmakonəzarət şöbəsinə (Ünvan: AZ1065, Azərbaycan Respublikası; Bakı şəh., Yasamal rayonu, C.Cabbarlı küç.34.; Faks: (+99412) 596-07-16; e-mail: adr@pharma.az; Tel.:(+99412) 596-05-20, Qaynar xətt (+99412) 596-07-12, Mob.: (+99450) 246-93-84) və oax70065@qsk.com elektron poçt ünvanına bildirməyinizi xatırladırıq.

Hörmətlə,

Farmakonəzarət üzrə məsul şəxs

Rafiq Ibrahimov