

## سفرتیاکسون و عوارض کشنده ناشی از آن

پیرو اطلاعیه های قبلی مرکز ADR در خصوص عوارض سفرتیاکسون و با توجه به ادامه روند افزایشی دریافت گزارش های عوارض شدید، جدی و تهدیدکننده حیات، توجه همکاران محترم را به نکات ذیل جلب می نماید:

۱. در میان گزارش های رسیده به مرکز ADR، داروی سفرتیاکسون، با تعداد ۱۴۲۱ مورد گزارش، مسبب بروز بیشترین عوارض به ثبت رسیده در این مرکز بوده است. هم چنین در میان موارد مرگ گزارش شده نیز، سفرتیاکسون، بیشترین موارد مرگ (۵۱ مورد) را به خود اختصاص داده است. عوارض گزارش شده عمدتاً مشتمل بر عوارض پوستی، عوارض گوارشی، تنفسی، شوک آنافیلاکسی، واکنشهای شبه آنافیلاکسی و ایست قلبی- تنفسی می باشدند که در بسیاری از موارد، واکنش ها شدید، جدی و تهدیدکننده حیات بوده اند.
۲. از آنجایی که یکی از عوامل موثر بر افزایش وقوع عوارض دارویی، مصرف بی رویه فرآورده در موارد غیرضروری می باشد، اکیدا توصیه می شود از تجویز این دارو در مواردی مانند سرماخوردگی و سایر مواردی که از جمله موارد مصرف تأیید شده این فرآورده نیست، جدا خودداری شود. هم چنین تأکید می نماید از چایگزین نمودن فرم تزریقی آنتی بیوتیکها در مواردی که اشکال خوراکی موثر و قابل تجویز می باشدند، جدا پرهیز شود.
۳. با توجه به تاثیر سرعت تزریق این فرآورده بر میزان وقوع و کنترل عوارض ناشی از آن، موكدا توصیه می شود از تزریق سریع وریدی آن جلوگیری به عمل آمده، افهوژیون وریدی در محلول مناسب حداقل ۱۵ الی ۳۰ دقیقه به طول انجامد.
۴. تزریق این فرآورده بایستی صرفاً توسط افراد مجبوب، در مراکز مجهز به سیستم احیا انجام گیود و از تزریق توسط افراد غیر حرفه ای یا در مکانهای غیر از مراکز درمانی مجهز به امکانات احیا جدا خودداری شود.
۵. توصیه می شود پیش از تجویز و یا تزریق این دارو در مورد سابقه حساسیت دارویی از بیمار سؤال شود. مصرف سفرتیاکسون در بیماران با سابقه حساسیت به سایر سفالوسپورین ها (مانند سفالالکسین، سفالوتین، سفیکسیم، سفتازیدم و...) ممنوع می باشدند هم چنین با توجه به حساسیت منقطع پنی سیلین ها و سفالوسپورین ها، در صورت وجود سابقه حساسیت به پنی سیلین ها نیز تجویز این فرآورده فقط در موقع بسیار ضروری و با احتیاط فراوان صورت پذیرد.

از همکاران محترم تقاضا می شود در صورت مشاهده هر گونه عارضه دارویی، مراتب را از طریق تکمیل فرم های زیر و ارسال به صندوق پستی ۱۴۱۸۵-۹۴۸ و یا از طریق سایت [www.fdo.ir](http://www.fdo.ir)، نمبر (۸۸۸۹۰۸۵۷) یا تماس تلفنی (۸۸۹۲۳۱۹۳-۴) به مرکز ADR گزارش نمایند.

**مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها  
معاونت غذا و دارو - وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی**