

مرگ متعاقب مصرف ایمونوگلوبولین وریدی (IVIG)

به اطلاع کلیه همکاران محترم می رساند که مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها دو مورد گزارش مرگ به دنبال تزریق ایمونوگلوبولین وریدی (IVIG) دریافت نموده است. بررسی های صورت گرفته نشان داده است که فرآورده تقریق شده تغییر رنگ آشکار داشته است. به منظور پیشگیری از

بروز این قبیل عوارض دارویی از همکاران محترم درخواست می گردد به نکات زیر توجه فرمایند:

- ۱ - ایمونوگلوبولین تزریقی (IVIG) باید کاملاً شفاف و بدون هرگونه کدورت یا تغییر رنگ باش د. در صورت مشاهده هرگونه تغییر رنگ در این فرآورده از تزریق آن جدا خودداری نمایید.
- ۲ - تغییر رنگ فرآورده تزریقی می تواند نشان دهنده سمیت آن باشد. لذا به رنگ فرآورده های تزریقی هنگام مصرف توجه فرمایید.
- ۳ - داروسازان محترم هنگام تحويل فرآورده های تزریقی به هرگونه علامت غیر طبیعی اعم از تغییر رنگ، کدورت و یا وجود اجسام خارجی دقت نموده، در صورت مشاهده موارد مذکور از تحويل فرآورده خودداری نمایند.
- ۴ - پرستاران محترم هنگام تزریق فرآورده های تزریقی به دقت برچسب فرآورده رامطالعه نموده، هرگونه علامت غیر طبیعی اعم از تغییر رنگ، کدورت و یا وجود اجسام خارجی را به دقت بررسی نمایند و در صورت مشاهده موارد مذکور حتماً پیش از تزریق پزشک معالج را مطلع فرمایند.
- ۵ - پزشکان محترم در صورت آگاهی از تغییر رنگ فرآورده های تزریقی توسط داروساز یا پرستار، با مطالعه مراجع علمی معتبر و بروشور فرآورده نسبت به تجویز و تزریق فرآورده ارزیابی مجدد نمایند.

از همکاران محترم تقاضا می گردد در صورت مشاهده هرگونه عارضه مشابه با مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها (شماره تلفن: ۶۴۰۴۲۲۳) تماس حاصل فرمایند.

مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها

دفتر تحقیق و توسعه-معاونت غذا و دارو

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی