

بروز تشنج متعاقب استفاده از لیدوکائین غیر مجاز جهت انجام ختنه

به اطلاع همکاران محترم می‌رساند که مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها، شش مورد گزارش مبنی بر بروز

تشنج شدید متعاقب تزریق موضعی لیدوکائین جهت انجام ختنه دریافت نموده است. در پنج مورد از گزارشهای

دریافتی، لیدوکائین مورد استفاده دارای برچسب شرکت Panther انگلیس بر روی ویال می‌باشد

که داروی قاقاق و قلبی محسوب می‌گردد. این پنج مورد شیرخواران سه الی پنج ماهه ای می‌باشند که پس از

تزریق زیرجلدی از ویال مذکور دچار تشنج شده‌اند. مورد ششم شیرخوار سه ماهه ای است که به دنبال تزریق موضعی

لیدوکائین جهت انجام عمل ختنه دچار status epilepticus گشته، پس از پنج روز علیرغم دریافت اقدامات درمانی

فوت نموده است. در مورد اخیر مشخصات لیدوکائین مورد استفاده نامعلوم می‌باشد. با توجه به اینکه لیدوکائین

ساخت شرکت panther فاقد مجوز بوده و قطعا داروی قاقاق و قلبی محسوب می‌گردد اکیدا

توصیه می‌شود که از استفاده و تزریق ویال مذکور خودداری گردد. بدیهی است اقدامات قانونی

برای شناسایی عوامل ورود و توزیع داروی مذکور در حال انجام است.

از همکاران محترم تقاضا می‌گردد در صورت مشاهده هر گونه عارضه از داروی مذکور، مراتب را از طریق

ارسال فرم‌های زرد، نمابر (۶۶۴۱۷۲۵۲) و یا با تماس تلفنی (۶۶۴۰۴۲۲۳) به مرکز ثبت و بررسی عوارض

ناخواسته داروها گزارش نمایند.

مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها

معاونت غذا و دارو- وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی