

گزارش جدید افتادگی مچ پا مشکوک به تزریق عضلانی آمپول دیکلوفناک سدیم

پرو اطلاعاتی های پیشین مرکز ADR در خصوص عارضه افتادگی مچ پا متعاقب تزریق عضلانی آمپول دیکلوفناک سدیم و با توجه به عدم دریافت گزارش مشابه پس از مچ دود شدن مصرف آمپول دیکلوفناک سدیم به بیمارستانها، به اطلاع همکاران محترم می رساند که مرکز ADR در مرداد ماه سال جاری، گزارشی جدید مبنی بر بروز عارضه افتادگی مچ پا مشکوک به تزریق عضلانی آمپول دیکلوفناک دریافت نموده است.

مورد اول آقای ۲۴ ساله ای بوده است که ب ۱ درد شدید اپی گاستر (تیر کشنده به پهلوها) به اورژانس بیمارستان مراجعه نموده، پزشک اورژانس جهت تخفیف علائم اولیه برای وی آمپول دیکلوفناک و هیوسین تجویز می نماید. بیمار حین تزریق آمپول دیکلوفناک دچار درد شدید و غیر متعارف در محل تزریق و لرزش اندام تحتانی گشته، پس از نیم ساعت اندام تحتانی از ناحیه زانو به پائین بی حس می گردد. الکترومیوگرافی (EMG) بعمل آمده از بیمار نشان دهنده آسیب شدید شاخه پرونتال عصب سیاتیک می باشد.

مورد دوم آقای ۷۵ ساله ای بوده است که به دنبال درد کتف به اورژانس بیمارستان مراجعه می کند که با شک به انفارکتوس میوکارد، از وی الکتروکاردیوگرافی (EKG) به عمل می آید که نرمال بوده است. به منظور کاهش درد عضلانی، برای وی آمپول دیکلوفناک به صورت عضلانی تزریق می گردد که بلافاصله پس از تزریق دچار بی حسی در پا شده، به تدریج در روزهای بعد منجر به اختلال در راه رفتن می گردد.

در رابطه با تزریق آمپول دیکلوفناک مجدداً توجه همکاران محترم را به نکات زیر جلب می نماید:

۱- با توجه به وجود مستندات قوی در ارتباط با عوارض ناشی از آمپول دیکلوفناک سدیم، مصرف این آمپول از شهریورماه سال ۱۳۸۰ به بیمارستانها محدود شده است.

۲- تجویز این دارو در بیمارستانها نیز باید فقط به مواردی که اندیکاسیون دارد و جایگزین دیگری برای آن وجود ندارد، محدود گردد. از تجویز این دارو در درمان تب، سرماخوردگی و دردهای خفیف و متوسط باید اجتناب شود.

۳- تجویز آمپول دیکلوفناک در کودکان زیر ۱۵ سال ممنوع می باشد.

۴- آمپول دیکلوفناک سدیم باید به صورت عمیق در ربع فوقانی خارجی عضله گلوئتال تزریق گردد.

۵- مقدار مصرف آمپول دیکلوفناک سدیم به صورت تزریق عضلانی، ۷۵ میلی گرم در روز (در دردهای بسیار شدید مشمول اندیکاسیونهای این دارو، ۷۵ میلی گرم دو بار در روز) حد اکثر به مدت دو روز می باشد.

Reference: British National Formulary (BNF), 2006.

از همکاران محترم تقاضا می گردد در صورت مشاهده هر گونه عارضه از داروی مذکور، مراتب را از طریق ارسال فرم های 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