

هشدار در خصوص انفوزیون وریدی و انکومایسین

به اطلاع همکاران محترم می رسانند که مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها (ADR) طی فروردین ۱۳۷۷ الی بهمن ۱۳۸۵ تعداد ۹۹ مورد گزارش مبنی بر بروز واکنشهای حساسیتی و Red Man Syndrome متعاقب انفوزیون وریدی داروی وانکومایسین دریافت نموده است. Red Man Syndrome عارضه ای است که با علائمی نظیر افت ناگهانی یا شدید فشار خون همراه یا بدون راش های ماکولوپاپولار در ناحیه صورت، گردن، قفسه سینه و انتهایا تظاهر می نماید. این عارضه ممکن است در زمانهای مختلف حین تزریق، از چند دقیقه ابتدایی انفوزیون وانکومایسین تا دقایق پایانی تزریق وریدی بروز نماید و راشهای پوستی ایجاد شده ممکن است ساعت ها پس از اتمام انفوزیون بهبود یابد. افت فشار خون ناشی از وانکومایسین معمولاً با سرعت بالای انفوزیون وریدی همراه است. به منظور پیشگیری از بروز این قبل عوارض توجه همکاران محترم را به نکات زیر جلب می نماید:

۱- بروز عوارض حساسیتی متعاقب انفوزیون وریدی وانکومایسین وابسته به سرعت انفوزیون و غلظت دارو می باشد. اگر چه مواردی از این قبل عوارض با انفوزیون آهسته وانکومایسین نیز گزارش شده است.

۲- به منظور پیشگیری از بروز Red Man Syndrome، هیپوتانسیون و در موارد نادر ایست قلبی، توصیه می گردد انفوزیون وانکومایسین در مقدار مورد استفاده تا میزان ۱ گرم حداقل یک ساعت بطول انجامد. مدت انفوزیون در صورت مصرف مقدار بالا تراز ۱ گرم بایستی بیش از یک ساعت در نظر گرفته شود. همچنین سرعت تزریق حداقل ۱۰ میلی گرم در دقیقه تنظیم گردد و پایش فشار خون در حین انفوزیون انجام گیرد.

۳- غلظت وانکومایسین باید حداقل ۵ mg/ml باشد، در بیماران با محدودیت مصرف مایعات ممکن است غلظت ۱۰ mg/ml استفاده گردد. برای رقیق سازی ویالهای ۵۰۰ میلی گرمی و ۱ گرمی، باید به ترتیب ۱۰ و ۲۰ میلی لیتر آب مقطر را به ویال اضافه نموده، محلول حاصل را به ترتیب، حداقل با ۱۰۰ و ۲۰۰ میلی لیتر از رقیق کننده سازگار رقیق نمود . رقیق کننده های سازگار شامل دکستروز ۵٪، سدیم کلراید ۰.۹٪، رینگر لاتکتات، محلول دکستروز ۰.۹٪- سدیم کلراید ۰.۹٪ می باشد.

۴- توصیه می گردد که بیماران با سابقه ابتلاء به Red Man Syndrome پیش از شروع درمان با وانکومایسین، آنتی هیستامین مصرف نمایند و زمان انفوزیون وانکومایسین نیز در این بیماران طولانی تر گردد.

از همکاران محترم تقاضا می گردد در صورت مشاهده هر گونه عارضه از داروی مذکور مراتب را از طریق ارسال فرم های زرد، نمبر (۸۸۸۹۰۸۵۷) و یا با تماس تلفنی (۰۴-۱۹۳۱۹۳۱۹۳) به مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها گزارش نمایند.

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