

КЫРГЫЗ РЕСПУБЛИКАСЫНЫН
САЛАМАТТЫК САКТОО
ЖАНА СОЦИАЛДЫК ӨНУКТҮРҮҮ
МИНИСТРЛИГИНИН
АЛДЫНДАГЫ ДАРЫ КАРАЖАТТАРЫ
ЖАНА МЕДИЦИНАЛЫК БУЮМДАР
ДЕПАРТАМЕНТИ



ДЕПАРТАМЕНТ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ
ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

720044, Кыргыз Республикасы
Бишкек ш., 3-линия көчөсү, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел. факс: (0312) 21-05-08,
E-mail: dlsmi@pharm.kg

720044, Кыргызская Республика
г. Бишкек, ул. 3-линия, 25
Тел: (0312) 21-92-86, тел. факс: (0312) 21-05-08,
E-mail: dlsmi@pharm.kg

16.02.22 № 13-276/2

На № _____ от _____

**Информационное письмо
для специалистов здравоохранения**

15.02.2022

Дексаметазон (риск развития¹ гипертрофической кардиомиопатии у недоношенных детей)

Уважаемые специалисты системы здравоохранения,

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при МЗ КР информирует Вас о новом риске развития гипертрофической кардиомиопатии у недоношенных детей при применении Дексаметазона.

Комитет по оценке рисков Европейского медицинского агентства (PRAC EMA), на основании оценки анализа Периодических обновляемых отчетов по безопасности (PSUR) для лекарственных средств, содержащих дексаметазон сделал следующие выводы.

Сообщалось о гипертрофической кардиомиопатии после системного применения кортикостероидов, включая дексаметазон недоношенным детям. В большинстве случаев, о которых сообщалось, это было обратимо после прекращения лечения. У недоношенных детей, получавших дексаметазон для системного применения, следует проводить диагностическую оценку и мониторинг функции и структуры сердца.

Исследования также показали повышенный риск неонатальной гипогликемии после краткосрочного пренатального применения кортикостероидов, включая дексаметазон, женщинам с риском поздних преждевременных родов.

Литература:

https://www.ema.europa.eu/documents/psusa/dexamethasone-scientific-conclusions-grounds-variation-amendments-product-information-timetable_sl.pdf

Заместитель директора

К.Т. Бекбоев