



تعيم اداري رقم (٢٣) لسنة ٢٠١٣

المحترمين

المحترمين

المحترمين

السادة الأفاضل / مدراء المناطق الطبية

السادة الأفاضل / مدراء المستشفيات الحكومية و الخاصة

السادة الأفاضل / مدراء الصيدليات الخاصة

الموضوع : إضافة تحذير لمنتجات الفئة العلاجية المستخدمة كمثبات مضخات البروتون

(Protom Pump Inhibitors)

نود أن نلفت انتباهم إلى أن الصحة الكندية وهيئة الغذاء والدواء الأمريكية قد أصدرتا تحذيرا بشأن المواد من الفئة العلاجية المذكورة أعلاه، والمستخدمة في علاج قرحة المعدة والأمعاء والتهاب المريء والحد من حموضة المعدة، حيث قد تسبب في زيادة إحتقانية كسر عظام الورك، المفصل، أو العمود الفقري المتصل بهشاشة العظام. وأما المرضى الأكثر تعرضاً للمخاطر المذكورة فهم الذين يتلقون جرعات يومية متعددة ولفتره طويلة لمدة عام أو أكثر من المجموعة الدوائية المذكورة. وهناك عوامل إضافية أخرى قد تساهم أيضاً في زيادة خطورة الإصابة بـ هشاشة العظام وتشمل: العمر والجنس ووجود ظروف صحية أخرى.

علماً بأن المواد الفعالة المسجلة من الفئة العلاجية المذكورة أعلاه هي:

1. esomeprazole 2. omeprazole 3. lanzoprazole 4. pantoprazole 5. rabeprazole

وعليه توصي وزارة الصحة بالتالي:

1. على شركات الأدوية المنتجة لهذه المستحضرات تعديل التحذيرات والأثار الجانبية في النشرة الداخلية لتشمل المخاطر المذكورة أعلاه.

2. على ممارسي الرعاية الصحية متابعة مرضاهن الذين تزيد لديهم عوامل مخاطر الإصابة بـ هشاشة العظام وإبلاغ مرضاهن بالمخاطر التي يمكن أن تواجههم عند تناول المواد أعلاه.

3. على ممارسي الرعاية الصحية وصف مثباتات مضخات البروتون بأقل الجرعات وأقصر مدة علاج ممكنة و المناسبة لعلاج الحالة المرضية

4. على جميع المرضى مستخدمين المنتجات المذكورة التواصل مع أطبائهم لأخذ الاحتياطات اللازمة.

وفي حال حدوث أي أعراض جانبية يرجى على الإستماراة الخاصة بالأثار الجانبية للدواء ADR والمتوفرة على البريد الإلكتروني <http://www.cpd-pharma.ae> والمرفق بهذا التعيم.

أو الإتصال على العنوانين التالية:

هاتف: 6117642 - 02 أو 6117318 - 02 أو البريد الإلكتروني pv@moh.gov.ae

د. أمين حسين الأميري
وكيل الوزارة المساعد للممارسات الطبية والتراخيص

