

Министерство здравоохранения Российской Федерации

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074 Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74

03.04.2018 № 014-847/18 Ha № _____ or ____

О новых данных по безопасности лекарственного препарата Рефортан® ГЭК 6%



Субъекты обращения лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках исполнения государственной функции по организации и проведению фармаконадзора доводит до сведения специалистов в области здравоохранения письмо ООО «Берлин-Хеми/А.Менарини» о новых данных по безопасности и изменении инструкции по медицинскому применению лекарственного препарата «Рефортан® ГЭК 6% (МНН: гидроксиэтилкрахмал) раствор для инфузий (6%)» (регистрационное удостоверение N = 10.014505/01 от 24.12.2008).

fleunt

Приложение: на 2 л. в 1 экз.

М.А. Мурашко

Специалистам здравоохранения

Исх. № 100 Москва, от 21.03.2018

Информационное письмо

Компания ООО «Берлин-Хеми/А.Менарини» выражает Вам свое почтение и информирует о получении новых данных по безопасности лекарственного препарата Рефортан® ГЭК 6% (МНН: Гидроксиэтилкрахмал), раствор для инфузий (6%), РУ № П N014505/01 от 24.12.2008.

Новые данные в раздел «Противопоказания»

- продолжающееся внутричеренное или внутримозговое кровотечение;
- дегидратация;
- тяжелая гипернатриемия;
- тяжелая гиперхлоремия;
- хроническая сердечная недостаточность;
- тяжелая коагулопатия.

Кроме того, внесены редакционные изменения в раздел «Противопоказания» и в подраздел «Применение в педиатрии» раздела «Способ применения и дозы».

С учетом вышеуказанных данных компания проводит работу по включению данной информации в соответствующие разделы инструкции по применению лекарственного препарата Рефортан® ГЭК 6% (МНН: Гидроксиэтилкрахмал), раствор для инфузий (6%), РУ № П N014505/01 от 24.12.2008.

Действующая редакция	Подготовленный проект изменений
Противопоказания	Противопоказания
- повышенная чувствительность к ГЭК и	- повышенная чувствительность к
другим компонентам препарата;	компонентам препарата;
- сепсис;	- сепсис;
- ожоги;	- ожоги;
- гипергидратация;	- гипергидратация;
- гиперволемия;	- гиперволемия;
- гипокалиемия;	- гипокалиемия;
- гипернатриемия;	- тяжелая гипернатриемия;
- гиперхлоремия;	- тяжелая гиперхлоремия;
- хроническая сердечная недостаточность в	- хроническая сердечная недостаточность;
стадии декомпенсации;	- почечная недостаточность или проведение

- почечная недостаточность;
- отек легких;
- внутричеренное кровотечение или острое нарушение мозгового кровообращения по геморрагическому типу;
- выраженные нарушения свертывающей системы крови;
- гемодиализ;
- дегидратация (при необходимости коррекции электролитного обмена);
- внутричерепная гипертензия;
- состояние после трансплантации органов;
- пациенты, находящиеся в критическом состоянии (как правило, пациенты, находящиеся в отделении реанимации, интенсивной терапии);
- пациенты, подвергшиеся операциям на открытом сердце в условиях искусственного кровообращения;
- печеночная недостаточность тяжелой степени тяжести;
- первый триместр беременности;
- возраст до 18 лет.

заместительной почечной терапии;

- отек легких;
- продолжающееся внутричерепное или внутримозговое кровотечение;
- тяжелая коагулопатия;
- дегидратация;
- внутричерепная гипертензия;
- пациенты, перенесшие трансплантацию органов;
- пациенты реанимационного профиля (обычно находящиеся в отделении реанимации и интенсивной терапии);
- пациенты, подвергшиеся операциям на открытом сердце в условиях искусственного кровообращения;
- тяжелая печеночная недостаточность;
- первый триместр беременности;
- возраст до 18 лет.

Способ применения и дозы

В связи с наличием ограниченных данных о применении ГЭК у детей, его применение у данной категории пациентов не рекомендуется.

Способ применения и дозы

Применение в педиатрии

Опыт медицинского применения у детей ограничен, в связи с чем применение препаратов ГЭК у данной возрастной группы не рекомендуется.

ми/А, Менарини

При возникновении вопросов по информации, изложенной в данном письме, просим направлять их в ООО «Берлин-Хеми/А.Менарини» по адресу:

Россия, 123112, г. Москва, Пресненская набережная, д. 10, БЦ "Башня на Набережной", Блок Б, тел. (495) 785-01-00, факс (495) 785-01-01.

Также напоминаем о необходимости сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях в уполномоченный орган Российской Федерации.

С уважением,

Руководитель отдела регистрации и претензий

Харченко Н.Б.