

**Писмо здравственим радницима у вези са ограничењем примене лекова  
који садрже хидроксиетил скроб (HES):  
Hetasorb 6% и 10%, Tetraspan 6% и 10%, Voluven 6%**

Компаније Nemofarm A.D, B. Braun Adria RSRB d.o.o. и Peyton Medical d.o.o, носиоци дозвола за лекове који садрже хидроксиетил скроб (Hetasorb 6% и 10% раствор за инфузију, Tetraspan 6% и 10% раствор за инфузију, Voluven 6% раствор за инфузију) у сарадњи са Агенцијом за лекове и медицинска средства Србије (АЛИМС) упутили су писмо здравственим радницима у вези са ограничењем примене лекова који садрже хидроксиетил скроб (HES).

Сажетак:

- Лекови који садрже HES могу да се користе искључиво за лечење хиповолемије која је настала због акутног крварења у случајевима када примена раствора кристалоида није довољна.
- Лекови који садрже HES треба да се примењују у најнижој могућој дози и у најкраћем временском периоду. Лечење треба да буде праћено сталном провером хемодинамике. Инфузија се прекида чим се постигну одговарајући хемодинамски ефекти.
- Лекови који садрже HES од сада су контраиндиковани код:
  - сепсе
  - опекотина
  - оштећења бубрега или терапија замене бубрежне функције
  - интракранијалног или церебралног крварења
  - критично оболелих пацијената (на одељењима интензивне неге)
  - хиперхидрираних пацијената, укључујући пацијенте с плућним едемом
  - дехидрираних пацијената
  - тешке коагулопатије
  - тешког оштећења функције јетре
- Недостају јасни подаци о дуготрајној безбедности примене код пацијената подвргнутих оперативним захватима и код пацијената са повредама. Очекивану корист лечења треба пажљиво проценити у односу на неизвесност дуготрајне безбедности, уз препоруку да је потребно размотрити друге начине лечења.
- Велика рандомизована клиничка испитивања указују на повећани ризик дисфункције бубрега код критично оболелих пацијената, укључујући

пацијенте са сепсом. Код тих пацијената растворе HES не треба више примењивати.

- Препоручује се континуирано праћење функције бубрега код пацијената који примају HES. Употреба HES се мора прекинути на први знак оштећења бубрега.

Писмо здравственим радницима можете погледати *овде*.

Подсећамо да здравствени радници треба да пријаве сваку сумњу на нежељене реакције на лек Националном центру за фармаковигиланцу АЛИМС-а. Образац и поступак пријављивања можете пронаћи у функционалној области „Фармаковигиланца-Пријављивање нежељених реакција на лекове“.