

НАПОМНЯМЕ ВИ: АНТАГОНИСТИТЕ НА АНГИОТЕЗИН II РЕЦЕПТОРИТЕ СА ПРОТИВОПОКАЗАНИ ПРЕЗ ВТОРИЯ И ТРЕТИЯ ТРИМЕСТЪР НА БРЕМЕННОСТТА

ИАЛ ви напомня, че употребата на ангиотензин II рецепторните антагонисти е противопоказана по време на втория и третия триместър на бременността. Това се налага поради факта, че във Франция, въпреки противопоказанието, са съобщени петнадесет случая на тежки нежелани реакции- увреждане на амниона, налагащо прекъсване на бременността, смърт на плода, бъбречна недостатъчност и ранна смърт на новороденото.

В нашата страна са разрешени за употреба продуктите:

- eprosartan (**Teveten**- Solvay Pharma),
- irbesartan (**Aprovel, CoAprovel**+ hydrochlorothiazide- Sanofi),
- losartan (**Cozaar, Hyzaar**+ hydrochlorothiazide- Merk Sharp & Dohme, **Lorista-KRKA**),
- telmisartan (**Micardis, Micardis plus**+ hydrochlorothiazide- Boeringer Ingelheim),
- valsartan (**Diovan**- Novartis)

В кратките характеристики и листовките на повечето от продуктите в раздела Противопоказания е записано: "Бременност- през втория и третия триместър и кърмене", а в раздела Бременност и кърмене на всички лекарствени продукти е описан сериозния риск който съществува за плода при приложението на това лекарство по време на втория и третия триместър на бременността и препоръка за незабавно прекъсване на лечението при установена бременност.

След публикуването на тези данни на страницата на Френската агенция по лекарствата напомняме на лекарите, изписващи лекарствени продукти от групата на ангиотензин II рецепторните антагонисти, че поради мерки за сигурност не е препоръчителна употребата им през първия триместър на бременността, въпреки, че липсват данни за тератогенност при животни и клиничните данни са ограничени. Тези продукти обаче са противопоказани през втория и третия триместър на бременността поради установен риск за плода и новороденото. Ако приемът е продължил и след първия триместър е необходимо да се следи бъбречната функция на плода и новороденото, а на бременните да се обясни риска, който съществува, ако лекарството не се спре незабавно.

Вродените аномалии са сериозни нежелани реакции и вашите съобщения при наблюдаването им са особено необходими. ИАЛ ви приканва да съобщавате всяка реакция, дори да не сте сигурни в причинно- следствената връзка с приложението на лекарствен продукт, като попълните жълтата карта, достъпна от страницата на агенцията.