



## هشدارهای اینمنی مربوط به عوارض چشمی پنتوزان پلی سولفات سدیم

پنتوزان پلی سولفات سدیم به عنوان برطرف کننده درد و ناراحتی مثانه در درمان اولیه و نگهدارنده سیستیت بینایی استفاده می شود. سایت بهداشت کانادا، اطلاعیه ای در رابطه با عوارض چشمی مصرف بلندمدت این فرآورده به شرح زیر صادر نموده است.

- مواردی از ماقولوپاتی پیگمانته در اثر مصرف بلند مدت پنتوزان پلی سولفات سدیم گزارش شده است. گرچه اکثر این موارد در مصرف بیش از سه سال داروی مذکور رخ داده است، اما مواردی از ایجاد عارضه مذکور، در مصرف کوتاه مدت آن هم گزارش شده است. اتیولوژی این مسئله هنوز نامشخص است اما دوز تجمعی به عنوان یک ریسک فاکتور در نظر گرفته می شود.

- ماقولوپاتی پیگمانته ممکن است به بینایی فرد آسیب بزند و منجر به کاهش دائمی و یا از دست دادن بینایی مرکزی شود.

- این دارو در افرادی که سابقه ابتلا به هرگونه بیماری در ماقولا را دارند، منع مصرف دارد.

- در این خصوص به همکاران محترم گروه پزشکی توصیه می شود:

۱- مزایا و معایب مصرف این دارو را قبل از شروع درمان و نیز به صورت دوره ای، حین درمان در بیماران بررسی نمایید.

۲- جزئیات سوابق بیماری چشمی بیمار را قبل از شروع درمان بررسی نمایید.

۳- در افرادی که سابقه خانوادگی بیماری های ارثی ماقولا دارند، تست های ژنتیکی را در نظر بگیرید.

۴- به بیمارانی که مشکلات چشمی قبلی داشتند، قبل از شروع درمان، یک بررسی پایه ای جامع از شبکیه شامل فتوگرافی فوندوسکوپی رنگی، توموگرافی کوهرنس اکولار و تصویربرداری اتوفلوئورسنس، را توصیه نمایید.

۵- بیماران را راهنمایی کنید تا در صورت داشتن تغییرات بینایی مانند مشکل درخواندن، تطابق آهسته با نور کم یا کاهش یافته، تاری دید از جمله دید تار یا موجی در نزدیکی یا در مرکز میدان بینایی، مشکل را در اسرع وقت گزارش کنند.

۶- چنانچه تشخیص ماقولوپاتی پیگمانته قطعی شد، قطع درمان را در نظر بگیرید. معاینات شبکیه را پیگیری کنید، چرا که تغییرات شبکیه و بینایی ممکن است حتی بعد از قطع درمان هم، پیشروی داشته باشد.

از همکاران محترم تقاضا می شود در صورت مشاهده هر گونه عارضه دارویی و اشتباه داروپزشکی مراتب را از طریق تکمیل فرم های زرد و ارسال به صندوق پستی ۱۷۷۷۵-۴۶۶ و یا از طریق سایت [www.fda.gov.ir](http://www.fda.gov.ir)، یا لینک مستقیم [adr.ttac.ir](http://adr.ttac.ir) و یا تماس تلفنی (۰۶۱۷۶۹۳۴-۶۱۹۲۷۱۴۴) به گروه ثبت و بررسی اینمنی و عوارض ناخواسته فرآورده های سلامت (ADR) گزارش نمایند.