

Пояснения к «Мониторингу безопасности применения фавипиравира: управление рисками развития нежелательных лекарственных реакций в клинической практике»

Ответ подготовили: к.м.н. Мирзаев К. Б., PhD Киселёв Ю. Ю., к.м.н. Матвеев А. В., д.м.н., проф., чл.-корр. РАН Сычёв Д. А.

Дата: 9.10.2020

Ответ экспертов Центра ФармаCOVID на базе РМАНПО

В ряде СМИ была дана некорректная интерпретация заключения экспертов Центра ФармаCOVID «[Мониторинг безопасности применения фавипиравира: управление рисками развития нежелательных лекарственных реакций в клинической практике](#)». В ранее опубликованном ответе Центра ФармаCOVID относительно мониторинга безопасности применения фавипиравира в клинической практике имелось упоминание о неспецифических моторных нарушениях и падениях на фоне приёма фавипиравира. Упомянутое явление было включено в документ Центра в связи с тем, что в официальной инструкции по применению оригинального препарата (Авиган, Япония) содержится следующая информация: «независимо от назначения терапии и типа противовирусного препарата аномальное поведение было зарегистрировано у пациентов с инфекцией, вызванной вирусом гриппа». При этом в данной инструкции указывается на то что «причинно-следственная связь развития неспецифических моторных нарушений и приёма фавипиравира не доказана». Документы Центра носят информационный характер для специалистов здравоохранения. Обращаем внимание что препарат отпускается по рецепту, назначается врачом в соответствии с индивидуальными характеристиками пациента. Официальная информация о любом лекарственном препарате является инструкция по его медицинскому применению.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Avigan英文仿單 [Электронный ресурс]. URL: https://www.cdc.gov.tw/File/Get/ht8jUiB_MI-aKnlwstzwv (дата обращения: 9.10.2020).