



تعليم

الموضوع: توصيات خاصة بالإعطاء الحقن للمستحضرات الدوائية الحاوية على سيفترياكسون

استناداً إلى قرار لجنة تقييم المخاطر الصحية للأدوية في محضر اجتماعها رقم ١١، تاريخ ٢٠٢٤/٠٦/٢٧، نبين: ورد إلى وزارة الصحة عدد من التقارير حول حدوث ردود فعل تحسسية بعضها خطير لدى بعض المرضى بعد إعطائهم مستحضرات حاوية على سيفترياكسون أو سيفترياكسون مع سولباتكام عن طريق الوريد أو العضل، وبهدف التقليل من الآثار الجانبية لهذه المستحضرات، نبين مع التأكيد على الكادر التمريضي:

- تعتبر الارتكاسات التحسسية على سيفترياكسون من الآثار الجانبية المعروفة لهذا الدواء.
- لا يُعطى المستحضرات الحاوية على سيفترياكسون للمرضى الذين لديهم تحسس على سيفترياكسون أو أي دواء من زمرة السيفالوسبيورينات، ولا يعطى للمرضى الذين لديهم سوابق ردود فعل تحسسية شديدة على أي دواء من مجموعة البيتاالاكتام مثل البنسلينات والكاربابينيمات والمونوباكتم.
- فيما يتعلق بالإعطاء الوريدي يراعى في تحضير محلول المعد للحقن/التسريب الوريدي محلات وحجوم التمديد الواردة في الجدول أدناه:

حجم محلل	المحل	الجرعة	طريق الإعطاء
١٠ مل	ماء معد للحقن	١ غرام	حقن وريدي
٢٠ مل	محلول ملحي ٠٩٪ أو محلول سكري ٥٪	١ غرام	تسريب وريدي
٤٠ مل	محلول ملحي ٠٩٪ أو محلول سكري ٥٪	٢ غرام	تسريب وريدي

وبحيث يراعى زمن التسريب بحسب العمر على النحو التالي:

- **للبالغين والأطفال فوق عمر ١٢ سنة:** يمكن إعطاء سيفترياكسون عن طريق:
 - التسريب الوريدي لفترة لا تقل عن ٣٠ دقيقة وهو الطريق المفضل. أو:
 - الحقن الوريدي البطيء مدة ٥ دقائق بعد حل الدواء في الحجم المناسب من الماء المعد للحقن، ويفضّل ضمن الأوردة الأكبر.
- **للرضّع والأطفال حتى عمر ١٢ سنة المعالجين بجرعة ٥٠ ملغراف أو أكثر:** يجب أن يُعطى سيفترياكسون عن طريق التسريب الوريدي لفترة ٣٠ دقيقة على الأقل.
- **لحديثي الولادة:** يجب إعطاء سيفترياكسون عن طريق التسريب الوريدي لفترة ٦٠ دقيقة على الأقل.
- يتم تحضير محلول المعد للحقن/التسريب مباشرة قبل الإعطاء، وأي تأخير قد يعرض المستحضر الدوائي للتجزّم.



- يجب حفظ العبوات الحاوية على سيفرياكسون ضمن حرارة لا تتجاوز ٣٠ درجة مئوية، وبعيداً عن الضوء.
 - لا يعد اختبار التحسس الجلدي التبئي للسيفالوسبيورينات ممارسة معتمدة أو مفيدة قبل إعطاء السيفالوسبيورينات بسبب عدم تحديد أو إقرار القيمة التنبئية الإيجابية والسلبية لاختبار الجلد.
 - قبل البدء بالمعالجة بالسيفريراكسون يجب الحصول على القصة الدوائية متضمنة السوابق التحسسية على الأدوية الحالية أو السابقة بما فيها السيفالوسبيورينات أو البيتا لاكتام.
 - يجب أن يكون مقدم الرعاية الصحية مدركين لاحتمال حدوث ردود فعل تأقية، ويعتبر التدبير المبكر لأعراض ردود الفعل التأقية أساسياً لمنع المضاعفات الخطيرة، ويجب وقف استخدام الدواء في حال ظهور أعراض ردود فعل تأقية على المريض، وينصح بمراقبة المرضي بحذر لدى الإعطاء الأول لسيفريراكسون.
 - يوصى بإعطاء الدواء ضمن المشفى تحسباً للحالات الطارئة.
- مع التأكيد على ترشيد استخدام السيفالوسبيورينات الجيل ٣ و ٤ بسبب المقاومة الجرثومية المتزايدة.
- ويمكن إبلاغ وزارة الصحة - مديرية الرقابة والبحوث الدوائية - دائرة التيقظ الدوائي والدراسات السريرية بالأثار الجانبية للأدوية وذلك عن طريق البريد الرسمي، أو عبر الهاتف/الفاكس رقم ١١٢٢٦٢١٩٣
- أو عبر الإيميل <https://primaryreporting.who-umc.org/SY>، أو عبر الرابط: dqc.pv@moh.gov.sy
- للاطلاع والتقييد بمضمونه

دمشق في: ٢٠٢٤ / ٥ / ٤

وزير الصحة

الدكتور حسن محمد الغباش



المبلغ بهم:

- نقابة صيادلة سوريا - نقابة أطباء سوريا - نقابة التمريض والمهن الصحية المساعدة
- مديريات الصحة للتعميم على كافة المشافي العامة والخاصة
- مشافي وزارة التعليم العالي والبحث العلمي
- إدارة الخدمات الطبية العسكرية والمشافي التابعة لوزارة الدفاع
- إدارة الخدمات الطبية في الشرطة ومشفى الشرطة التابع لوزارة الداخلية
- وزارة الشؤون الاجتماعية للتعميم على المؤسسات الصحية الخيرية المرخصة لديكم

نسخة إلى:

- مديرية الرقابة والبحوث الدوائية / دائرة التيقظ الدوائي والدراسات السريرية
- مديرية الخدمات المشتركة / دائرة المعلوماتية للنشر على موقع الوزارة على الإنترنت