

**PISMO ZDRAVSTVENIM RADNICIMA O UKIDANJU DOZVOLE ZA PHOLCODIN (folkodin) I POVLAČENJU
SA TRŽIŠTA**

ALKALOID D.O.O. Sarajevo nosilac dozvole za lijek koji sadrži folkodin, u saradnji sa Agencijom za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine i Evropskom agencijom za lijekove želi da Vas obavjesti o sledećem:

Sažetak:

- Upotreba folkodina u periodu od 12 mjeseci prije anestezije sa neuromuskularnim blokatorima (NMBAs) povezana je sa rizikom od pojave perianestetičke anafilaktičke reakcije na NMBAs (engl. Neuromuscular Blocking Agents, NMBAs).
- Nisu identifikovane efikasne mjere za minimiziranje ovog rizika kod pacijenata koji su bili izloženi lijekovima koji sadrže folkodin.
- Zbog toga se lijekovi koji sadrže folkodin povlače sa tržišta Evropske unije.
- Ljekari treba ponovo da procjene svoje pacijente, da razmotre druge alternativne terapije i savjetuju pacijente da prestanu da koriste lijekove koji sadrže folkodin.
- U slučaju anestezije koja zahajteva primjenu NMBAs, zdravstveni radnici treba da provjere da li su pacijenti koristili lijekove koji sadrže folkodin u poslednjih 12 mjeseci i ako jesu, biti svjesni o potencijalnim perianestetičkim anafilaktičkim reakcijama na NMBAs.
- Alkaloid d.o.o. Sarajevo je izdao instrukcije veleprodajama da izvrše povrat Pholcodin (folkodin) kapsula 10 mg do nivoa apoteka zaključno sa 24.07.2023.

Podsjećamo da su zdravstveni radnici obavezni prijaviti ALMBiH-u svako neželjeno dejstvo lijeka kao i neispravnost u kvalitetu lijeka. Pacijenti koji su razvili neko od neželjenih dejstava trebaju se obratiti svom ljekaru ili apotekaru radi savjetovanja o načinu nastavka terapije.