



Червень, 2025

Лист-звернення до спеціалістів системи охорони здоров'я

щодо кількості доз, доступних згідно маркуванню при застосуванні лікарських засобів Сальбутамол та Вентолін Евохалер.

Шановні спеціалісти системи охорони здоров'я!

ТОВ «ГлаксоСмітКляйн Фармасьютікалс Україна» за погодженням з Державним Експертним Центром МОЗ України повідомляє Вас про наступне:

Цей лист-звернення до спеціалістів системи охорони здоров'я має на меті нагадати інформацію щодо кількості доз, доступних згідно маркуванню при застосуванні лікарських засобів Сальбутамол, аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг, 1 балон з дозуючим клапаном на 200 доз у коробці з картону та Вентолін Евохалер, аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг, по 200 доз у балоні, по 1 балону в картонній коробці.

Інгалятори лікарських засобів Сальбутамол та Вентолін Евохалер містять достатню кількість сальбутамолу лише для 200 натискань (інгаляцій). Після 200 натискань (інгаляцій) інгалятори ЛЗ Сальбутамол та Вентолін Евохалер можуть продовжувати розпилювати, але не містити призначеної дози сальбутамолу.

Ключові тези:

- Такі методи, як струшування, зважування або занурення у воду інгаляторів не є точними та надійними для визначення того, чи є інгалятор порожнім чи ще містить призначену дозу сальбутамолу.
- Відповідно, з метою уникнення ненавмисного використання порожнього інгалятора слід розглянути можливість ведення запису щодо кількості зроблених пацієнтом натискань (інгаляцій).
- Може бути доцільною наявність у пацієнта резервного інгалятора. Якщо у пацієнта більше одного інгалятора, рекомендується вести облік використаних доз (інгаляцій) для кожного інгалятора окремо.

Медичним працівникам слід доносити цю інформацію своїм пацієнтам.

Дані матеріали є навчальними і не є рекламою

Інформація щодо інформування про побічні реакції:

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340, слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/>.

За додатковою інформацією звертайтеся до ТОВ «ГлаксоСмітКляйнФармасьютікалс Україна»: 02152, Київ, проспект Павла Тичини, 1-В. www.ua.gsk.com. Повідомити про побічну реакцію Ви можете до ТОВ «ГлаксоСмітКляйн Фармасьютікалс Україна» за тел. (044) 585-51-85 або на e-mail oax70065@gsk.com, повідомити про скаргу на якість лікарських засобів GSK Ви можете за тел. (044) 585-51-85 або +38 (050) 381- 43-49, або на e-mail ua.complaints@gsk.com. Ознайомитися з інструкціями для медичного застосування лікарських засобів ТОВ «ГлаксоСмітКляйн Фармасьютікалс Україна» та поставити питання службі медичної інформації Ви можете тут <https://gskpro.com/uk-ua>

Анастасій Лілія

Керівник Медичного Відділу,

ТОВ «ГлаксоСмітКляйн Фармасьютікалс Україна»

