

## هشدار FDA در خصوص مصرف zithromax

**FDA** اعلام کرد که مجله *New England Journal of Medicine* در ماه **May** سال ۲۰۱۲ گزارشی اعلام کرده مبنی بر افزایش ناچیزی در میزان مرگ و میر ناشی از مشکلات قلبی- عروقی در بیمارانی که به مدت ۵ روز بوسیله *azithromycin* درمان شده اند در مقایسه با کسانی که با آموکسی سیلین و یا سیپروفلوکساسین دریافت کرده اند یا اصلاً هیچ دارویی دریافت نکرده اند،

**FDA** نتایج حاصل از مطالعات و اطلاعات جدید در خصوص *azithromycin* و مطالعات چاپ شدن در این مجله و پتانسیل خطر افزایش موج QT ایجاد شده توسط این دارو را مرور کرده است و در خصوص خطر مرگ و میر ناشی از عوارض قلبی- عروقی آزیترومایسین هشدار داده است.

آزیترومایسین جزو داروهای آنتی باکتریال از دسته ماکرولید هاست که در این مورد با تاثیرات قلبی- عروقی ارتباط داده شده است، علی الخصوص در مورد افزایش فاصله QT در نوار قلبی و به این ترتیب **FDA** اطلاعات روی بر چسب *Z.max* را بازنگری کرده و در خصوص این ارتباط تذکرات و اخطار لازم را داده است. در خصوص سایر داروهای این دسته نظر اریترومایسین و کلاریترومایسین نیز **FDA** اطلاعاتی در خصوص افزایش فاصله QT بر روی بر چسب دارو ارائه داده است.

هشدار **FDA** به این معنا نیست که بیماران باید بدون هماهنگی با پزشک معالج خود داروی خود را قطع کنند، بلکه درمانگری که ماکرولیدها را تجویز می کند می بایست پتانسیل خطر این دسته دارویی را در افزایش QT و پتانسیل ایجاد آریتمی زایی آن، هنگام تجویز و مصرف کردن ماکرولیدها برای بیمار مد نظر داشته باشد.

مترجم: دکتر نوید عطار