

КЫРГЫЗ РЕСПУБЛИКАСЫНЫН  
САЛАМАТТЫК САКТОО  
ЖАНА СОЦИАЛДЫК ӨНУКТУРУУ  
МИНИСТРЛИГИНИН  
АЛДЫНДАГЫ ДАРЫ КАРАЖАТТАРЫ  
ЖАНА МЕДИЦИНАЛЫК БУЮМДАР  
ДЕПАРТАМЕНТИ



ДЕПАРТАМЕНТ  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ  
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ  
ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ  
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

720044, Кыргыз Республикасы  
Бишкек ш., 3-линия көчөсү, 25  
Тел: (0312) 21-92-86, тел. факс: (0312) 21-05-08,  
E-mail: dlsmi@pharm.kg

720044, Кыргызская Республика  
г. Бишкек, ул. 3-линия, 25  
Тел: (0312) 21-92-86, тел. факс: (0312) 21-05-08,  
E-mail: dlsmi@pharm.kg

*28.12.2021 № 11-2238/3*

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Информационное письмо для  
специалистов здравоохранения



23.12.2021

**Пиперациллин-содержащие лекарственные препараты – риск развития  
геофагоцитарного лимфогистиоцитоза (ГЛГ)**

Комитет по оценке рисков Европейского медицинского агентства (*PRAC EMA*) после проведенного анализа данных выявил случаи развития ГЛГ у пациентов, получающих терапию пиперациллина / тазобактама или пиперациллина, часто после терапии более 10 дней.

ГЛГ - это опасный для жизни синдром патологической активации иммунной системы, характеризующийся клиническими признаками и симптомами избыточного системного воспаления (такими как, лихорадка, гепатомегалия и спленомегалия, гипертриглицеридемия, гипофибриногенемия, высокий уровень ферритина в сыворотке крови, цитопения и геофагоцитоз). Пациента следует немедленно обследовать, если развиваются начальные проявления патологической активации иммунной системы. При установке диагноза ГЛГ, лечение пиперациллином / тазобактамом или пиперациллином следует прекратить.

*Литература:*

*27 September 2021 EMA/PRAC/468914/2021 Pharmacovigilance Risk Assessment Committee (PRAC) Risk Assessment Committee (PRAC) PRAC recommendations on signals Adopted at the 30 August – 02 September 2021 PRAC meeting <http://www.ema.europa.eu>*

Заместитель директора

Ч.М. Мамбеталиева