

معاونت محترم درمان وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی جناب آقای دکتر رضوی

سلام علیکم

اللهم صل على محمد و آل محمد و عجل فرجهم؛

با احترام، به استحضار می رساند

در روز دوشنبه مورخ ۱۴۰۴/۸/۱۲ تزریق در داخل ویتره با داروی Bevacizumab برای تعدادی از بیماران در اتاق عمل بیمارستان حضرت بقیه الله (عج) انجام شد، تا قبل از این تاریخ همیشه و برای چندین سال از داروی Stivant شرکت آریوژن در بیمارستان حضرت بقیه الله (عج) استفاده شده است، در تاریخ ۱۲ آبان ماه برای اولین بار از داروی Bevacizumab ساخت شرکت اکتوور با نام Evacim استفاده و تزریق شد. صبح روز سه شنبه ۱۳ آبان و فردای روز تزریق یک نفر با شکایت درد چشم مراجعه نمودند و بلافاصله با بقیه بیماران تماس گرفته و فراخوان صورت گرفت و موارد دچار مشکل مراجعه کردند. تعدادی از بیماران با علایم التهابی داخل چشم از جمله Cellular reaction در اتاق قدامی چشم و در برخی موارد Hypopyon و همچنین کدورت ویتره مراجعه کردند که در مجموع به تعداد ۱۳ نفر از بیماران با علایم شدیدتر و کاهش دید قابل توجه بستری شده و در برخی بیماران با التهاب و علایم خفیف تر به صورت سرپایی و درمان دارویی پیگیری شدند. از تمام بیماران بستری شده نمونه زجاجیه و زلالیه و حتی ویال ها جهت اسمیرو کشت گرفته و آنتی بیوتیک لازم داخل ویتره تزریق شد.

به غیر از یک مورد استرپتوکوک، تمام نمونه ها از نظر اسمیر و کشت میکروبی منفی بودند. با توجه به سیر بالینی، تمامی بیماران، روزهای بعد تحت جراحی ویتراکتومی عمیق قرار گرفتند و تقریباً در هیچ کدام از بیماران درگیری قابل توجه شبکیه مشابه موارد اندوفتالمیت عفونی مشاهده نگردید و درگیری بیشتر در زجاجیه بود. لازم به ذکر است از تمامی بیماران توسط معاون درمان دانشگاه و تیم کارشناسی عیادت و بازدید و بررسی پرونده آنها به دقت صورت گرفته و در ادامه تشکیل جلسات تخصصی و انجام RCA اقدام شده است.

دکتر مهدی مصری

معاون درمان

رونوشت:

ریاست محترم سازمان غذا و

دارو جناب آقای دکتر

شماره
تاریخ
پیوست
ارجمت
طبقه بندی

س/ ۳۴۰/۴/۱۷۰۰
۱۴۰۴/۰۸/۱۹

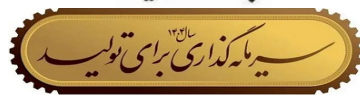
ندارد

عادی

بسمه تعالی



جمهوری اسلامی ایران



دانشگاه علوم پزشکی بقیة الله

پیر صالحی جهت استحضار