|  |
| --- |
|  |

**Анестезирующее средство общего действия и седативные препараты**

**Потенциальный риск воздействия на развитие мозга у детей**

США. Управление по контролю за продуктами и лекарствами США (FDA) потребовало, чтобы были добавлены предупреждения к этикеткам общих анестезирующих и седативных препаратов (десфлюран, этомидат, галотан, изофлуран, кетамин, лоразепам, метогекситал, мидазолам, пентобарбитал, пропофол, севофлюран), чтобы информировать общественность о потенциальном воздействии на развитие мозга у детей, если они используются у детей до трех лет или у беременных женщин в третьем триместре беременности.

 Анестезирующие и седативные препараты необходимы для младенцев, детей и беременных женщин, которым требуется операция или другие болезненные и стрессовые процедуры. Кроме того, невылеченная боль может быть вредной для детей и их развивающейся нервной системы.

 FDA предупредило, что повторное или длительное применение общих анестезирующих и седативных препаратов во время операций или процедур у детей младше трех лет или у беременных женщин в течение третьего триместра беременности может повлиять на развитие мозга у детей.

FDA рекомендовало медицинским работникам сбалансировать преимущества соответствующей анестезии у маленьких детей и беременных женщин с потенциальными рисками, особенно для процедур, которые могут длиться дольше трех часов или если требуется многократные процедуры у детей в возрасте до трех лет.

Справка:

Коммуникация по безопасности лекарственных средств, FDA США, 14 декабря 2016 года([www.fda.gov](http://www.fda.gov))