



Agencia Italiana del Farmaco

AIFA

Roma 24 marzo 2005
Ai Responsabili di farmacovigilanza
Delle Strutture Sanitarie

UFFICIO DI FARMACOVIGILANZA

AIFA - 22444 - VI - P

OGGETTO: Vitamina K

Si comunica che all'Ufficio scrivente è stata segnalato che vengono riscontrati in modo ricorrente, soprattutto dai medici che operano presso il Pronto Soccorso, errori di somministrazione di prodotti a base di vitamina K da parte dei genitori ai bambini. In particolare si assiste alla sostituzione reciproca di Konakion e Vita K.

Tali prodotti, ritenuti evidentemente simili, hanno invece dosaggi di vitamina K differenti (Konakion/Roche 20 milligrammi per ml, VITA K/Dicofarm 20 microgrammi per ml). Ad esempio ad un neonato, a cui era stata prescritta VITA K, i genitori hanno somministrato il KONAKION applicando la stessa posologia indicata per VITA K (10 gtt bid x 6 settimane) con conseguente accesso del bambino al pronto soccorso (quadro clinico ancora da ricevere).

Si ritiene necessario richiamare l'attenzione dei farmacisti su questa possibilità di errore che peraltro non dovrebbe verificarsi considerato che KONAKION è una specialità medicinale dispensabile dietro presentazione di ricetta medica.

Si invitano pertanto i Responsabili di Farmacovigilanza in indirizzo a diffondere la presente comunicazione ai farmacisti a loro afferenti per territorio.

Distinti saluti

Il Direttore dell'Ufficio
Dr. Pasqualino Rossi

REGIONE AUTONOMA FRIULI VENEZIA GIULIA DIREZIONE CENTRALE SALUTE E PROTEZIONE SOCIALE TRIESTE
25 MAR 2005
Prot. n. 6915
Serv. FARM 336
IL DIRETTORE CENTRALE