

Số: 2033/SYT-NVD
V/v cung cấp thông tin liên quan đến
ADR của thuốc chứa chymotrysin
(alapha-chuymotrysin)

Bình Thuận, ngày 28 tháng 6 năm 2018

Kính gửi:

- Các cơ sở KCB công lập và ngoài công lập;
- Các Công ty kinh doanh thuốc;
- Các Nhà thuốc.

Sở Y tế nhận được Công văn số 11615/QLD-TT ngày 21/6/2018 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc cung cấp thông tin liên quan đến ADR của thuốc chứa chymotrypsin (alpha- chymotrypsin). Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh; các công ty kinh doanh thuốc và các nhà thuốc trong toàn tỉnh:

1. Tuân thủ chỉ định, chống chỉ định, thận trọng, liều dùng của thuốc, chú ý tương tác thuốc khi kê đơn thuốc có chứa chymotrypsin (alpha- chymotrypsin) đường tiêm.

2. Chỉ sử dụng thuốc sau khi đã khám sàng lọc, phân loại bệnh nhân, tránh sử dụng thuốc tiêm có chứa chymotrypsin (alpha- chymotrypsin) cho những đối tượng bệnh nhân có nguy cơ cao xảy ra ADR phản vệ/sốc phản vệ.

3. Tăng cường tuân thủ quy trình tiêm thuốc có chứa chymotrypsin (alpha-chymotrypsin).

4. Các cơ sở khám, chữa bệnh tăng cường theo dõi, phát hiện và xử trí các trường hợp xảy ra phản ứng có hại của các thuốc nêu trên (nếu có). Gửi báo cáo phản ứng có hại của thuốc về *Trung tâm khu vực về Thông tin thuốc và theo dõi phản ứng có hại của thuốc TP. Hồ Chí Minh (201B Nguyễn Chí Thanh, Quận 5, TP. Hồ Chí Minh)* đồng thời gửi báo cáo về phòng Nghiệp vụ Dược Sở Y tế theo địa chỉ: 59 Lê Hồng Phong, Phan Thiết, Bình Thuận).

Đính kèm Công văn số 11615/QLD -TT của Cục Quản lý Dược được đăng tải trên Website của Sở Y tế hoặc truy cập vào địa chỉ <http://www.dav.gov.vn> trong mục "Thông tin thuốc".

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VP, NVD.

GIÁM ĐỐC

Nguyễn Quốc Việt