

UBND TỈNH QUẢNG NGÃI
SỞ Y TẾ

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: 1071/SYT-NVD

Quảng Ngãi, ngày 28 tháng 7 năm 2014

V/v tạm ngừng sử dụng thuốc có
phản ứng ADR

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh trực thuộc Sở Y tế;
- Ban Bảo vệ chăm sóc sức khỏe cán bộ tỉnh;
- Bệnh viện Dầu khí Dung Quất;
- Các doanh nghiệp kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh;
- Phòng Y tế các huyện, thành phố.

Thực hiện Công văn số 11636/QLD-CL ngày 9/7/2014 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc tạm ngừng sử dụng các thuốc có phản ứng ADR,

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng thuốc, Sở Y tế Quảng Ngãi thông báo:

1. Tạm ngừng việc sử dụng trên toàn tỉnh đối với các thuốc:

- Thuốc bột pha tiêm Koftazide (Ceftazidime 1g), SDK: VN-8638-09, do Công ty M/S Koprán Ltd., India sản xuất, Công ty TNHH Trường Sơn đăng ký, Công ty cổ phần dược vật tư y tế Đắc Lắc, Công ty cổ phần thương mại dược sâm ngọc linh Quảng Nam và Công ty cổ phần xuất nhập khẩu y tế Việt Nam nhập khẩu.

- Thuốc bột pha tiêm Klocedim (Ceftazidime 1g), SDK: VN-5367-08, do Công ty Klona S.R.L, Argentina sản xuất, Công ty cổ phần dược phẩm Duy Tân đăng ký, Công ty cổ phần dược Đồng Nai nhập khẩu.

- Thuốc bột pha tiêm Samtoxim (Cefotaxim 1g), SDK: VN-5452-08 và Giấy phép nhập khẩu số 16172/QLD-KD ngày 30/9/2013, do Công ty M/S Samrudh Pharmaceuticals Pvt. Ltd., India sản xuất, Công ty TNHH Y tế Cánh Cửa Việt đăng ký, Công ty TNHH một thành viên Dược Sài Gòn và Chi nhánh công ty CP Y Dược phẩm Vimedimex tại TP. Hà Nội nhập khẩu.

Lí do: Theo các báo cáo ADR, sau khi sử dụng các thuốc nêu trên, một số bệnh nhân đã có phản ứng nặng như sốc phản vệ, tức ngực, khó thở, tím tái, lạnh tay chân, co cứng, sốt cao, co giật...

2. Các cơ sở y tế khẩn trương thông báo đến các khoa, phòng, các trạm y tế xã, phường, thị trấn trực thuộc đơn vị mình; các doanh nghiệp kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh thông báo đến các cơ sở bán lẻ trực thuộc doanh nghiệp; Phòng Y tế các huyện, thành phố thông báo đến các cơ sở khám, chữa bệnh tư nhân, cơ sở kinh doanh thuốc thuộc phạm vi quản lý trên địa bàn biết thông tin nêu trên.

3. Sau khi có ý kiến chỉ đạo của Bộ Y tế, Sở Y tế sẽ thông báo cho các đơn vị biết để xử lý các lô thuốc nêu trên.

Sở Y tế yêu cầu các đơn vị thực hiện nghiêm túc nội dung nêu trên./ *klc*

Nơi nhận:

- Như trên;
- Hội Dược học;
- Lãnh đạo Sở;
- Phòng NVY, Thanh tra Sở;
- Lưu: VT, NVD.

