

Số: 567/SYT-NVD
V/v lưu hành thuốc Xeplion tại
Việt Nam

Quảng Ngãi, ngày 29 tháng 4 năm 2014

Kính gửi: Các cơ sở khám, chữa bệnh trực thuộc Sở Y tế.

Thực hiện Công văn số 6499/QLD-TT ngày 22/4/2014 của Cục Quản lý Dược-Bộ Y tế về việc lưu hành thuốc Xeplion tại Việt Nam,

Để đảm bảo an toàn cho người dân, Sở Y tế Quảng Ngãi thông báo cho các đơn vị trong toàn tỉnh biết:

Trước thông tin 17 người ở Nhật Bản đã tử vong do nhồi máu cơ tim, tắc mạch phổi và ngạt do hít phải chất nôn sau khi sử dụng thuốc Xeplion (Paliperidone Palmitate) dạng tiêm của nhà sản xuất Janssen Pharmaceutical từ khi thuốc này bắt đầu được lưu hành tại Nhật bản tháng 11/2013, Cục Quản lý dược đã kiểm tra thông tin và có ý kiến như sau:

1. Công ty Janssen Cilag Ltd đang tiến hành điều tra để tìm nguyên nhân dẫn đến các trường hợp tử vong nói trên tại Nhật Bản.

2. Tính đến thời điểm hiện tại, thuốc Xeplion (Paliperidone Palmitate) dạng tiêm nói trên của nhà sản xuất Janssen Pharmaceutical chưa được cấp số đăng ký lưu hành và nhập khẩu theo đơn hàng chưa có số đăng ký tại Việt Nam.

Sở Y tế thông báo cho các đơn vị biết và lưu ý trong quá trình kê đơn, sử dụng thuốc./.

Nơi nhận: *WZ*

- Như trên;
- Lãnh đạo Sở;
- Hội Dược học tỉnh;
- Phòng NVY, Thanh tra Sở;
- BVĐK Dung Quất;
- Ban BVCSSKCB tỉnh;
- Lưu: VT, NVD.



