

Số: /SYT-NVYD

Lạng Sơn, ngày tháng 12 năm 2020

V/v cung cấp thông tin liên quan đến
tính an toàn của thuốc chứa mephenesin

Kính gửi:

- Các đơn vị khám, chữa bệnh trực thuộc;
- Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố (Bộ phận y tế).

Thực hiện Văn số 17879/QLD-ĐK ngày 03/12/2020 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc cung cấp thông tin liên quan đến tính an toàn của thuốc chứa mephenesin. Nhằm đảm bảo sử dụng thuốc an toàn, hợp lý, Sở Y tế đề nghị các đơn vị khám, chữa bệnh trực thuộc và Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố (bộ phận y tế) thực hiện các nội dung sau:

1. Các đơn vị khám, chữa bệnh trực thuộc

- Thông báo đến các khoa, phòng, bộ phận liên quan về việc hạn chế sử dụng và cập nhật các thông tin liên quan đến tính an toàn, hiệu quả của thuốc chứa mephenesin được ghi trong Phụ lục “Cập nhật thông tin liên quan đến tính an toàn thuốc” để hạn chế sử dụng thuốc chứa mephenesin và sử dụng các biện pháp điều trị thay thế khác phù hợp.

Thông tin được đăng tải trên cổng thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược theo địa chỉ <http://www.dav.gov.vn> trong mục “Thông tin thuốc” để các cán bộ y tế và người dân có thể tra cứu, cập nhật thông tin, đồng thời Sở Y tế gửi kèm phụ lục "Cập nhật thông tin liên quan đến tính an toàn của thuốc chứa mephenesin" tại Văn bản số 17879/QLD-ĐK ngày 03/12/2020 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế qua hệ thống VNPT-iOffice.

- Theo dõi, phát hiện, xử trí các trường hợp xảy ra phản ứng có hại của thuốc nêu trên (nếu có).

2. Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố

- Thông báo đến các cơ sở khám, chữa bệnh, các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn quản lý các thông tin liên quan đến tính an toàn, hiệu quả của thuốc chứa mephenesin nêu trên.

- Hướng dẫn các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trên địa bàn tăng cường theo dõi, phát hiện, xử trí các trường hợp xảy ra phản ứng có hại của các thuốc nêu trên và báo cáo ADR (nếu có) theo mẫu báo cáo phản ứng có hại của thuốc được ban hành kèm theo Thông tư số 23/2011/TT-BYT ngày 10/6/2011.

- Theo dõi thông tin phản hồi về tác dụng không mong muốn của các loại thuốc này.

Các đơn vị gửi báo cáo ADR (nếu có) về Trung tâm Quốc gia về thông tin thuốc và phản ứng có hại của thuốc (13-15 Lê Thánh Tông, Hoàn Kiếm, Hà Nội), đồng thời gửi về phòng Nghiệp vụ Y- Dược, Sở Y tế để theo dõi.

Đề nghị các đơn triển khai thực hiện. Trong quá trình triển khai nếu vướng mắc liên hệ với phòng Nghiệp vụ Y- Dược, Sở Y tế để phối hợp giải quyết./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở;
- TTKN thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Cty CPDP và VTYT Lạng Sơn;
- Cty CPDP Lạng Sơn;
- Website SYT;
- Lưu: VT, NVYD_(TTH).

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phan Lạc Hoài Thanh