

Số: 3106/SYT-NVD

Cần Thơ, ngày 10 tháng 11 năm 2015

V/v cung cấp thông tin liên quan đến
tính an toàn của thuốc chứa Acid zoledronic,
chứa Hydroxyzin, chứa Flunarizin,
chứa Ivabradine

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở;
- Các công ty đăng ký, sản xuất, kinh doanh dược phẩm;
- Bệnh viện Đa khoa Trung ương Cần Thơ;
- Bệnh viện Đại học Y dược Cần Thơ;
- Bệnh viện 121 – Quân khu 9;
- Bệnh viện Công an Cần Thơ;
- Các bệnh viện tư nhân;
- Ban Bảo vệ sức khỏe Thành ủy;
- Đài Phát thanh và Truyền hình TP Cần Thơ;
- Báo Cần Thơ;
- Hội Dược học Cần Thơ.

Cục Quản lý dược - Bộ Y tế có Công văn số 20391/QLD-TT ngày 02/11/2015 về việc cung cấp thông tin liên quan đến tính an toàn của thuốc chứa Acid zoledronic, chứa Hydroxyzin, chứa Flunarizin, chứa Ivabradine.

Thông tin chi tiết về độ an toàn, hiệu quả cùng kết luận của Hội đồng đối với các thuốc nêu trên được ghi trong Phụ lục “Cập nhật thông tin liên quan đến tính an toàn của thuốc” đính kèm trong Công văn này, đồng thời 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 bác sỹ, dược sỹ và các cán bộ y tế có thể tra cứu, cập nhật thông tin.

Để đảm bảo sử dụng thuốc an toàn, hợp lý, Sở Y tế thông báo:

1. Các cơ sở khám, chữa bệnh, các đơn vị kinh doanh dược phẩm trên địa bàn cập nhật thông tin liên quan đến độ an toàn, hiệu quả và kết luận của Hội đồng tư vấn cấp Số đăng ký lưu hành thuốc đối với thuốc chứa Acid zoledronic, chứa Hydroxyzin, chứa Flunarizin, chứa Ivabradine.

2. 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: Sở Y tế thành phố Cần Thơ và Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc (13-15 Lê Thánh Tông, quận Hoàn Kiếm, Hà Nội) hoặc 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).

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

(Đính kèm Phụ lục kèm theo Công văn số 20391/QLD-TT ngày 02 tháng 11 năm 2015 của Cục Quản lý Dược)

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở, NVY;
- Website SYT;
- Lưu VP, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Phước Tôn