

Số: 1957/SYT-NVD  
V/v tạm ngừng sử dụng các thuốc  
có phản ứng ADR

Cần Thơ, ngày 22 tháng 7 năm 2014

Kính gửi:

- Các bệnh viện, Trung tâm có giường bệnh trực thuộc Sở;
- 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;
- Hội Dược học Cần Thơ.

Cục Quản lý dược – Bộ Y tế có Công văn số 11636/QLD-CL ngày 09/7/2014 về việc tạm ngừng sử dụng các thuốc có phản ứng ADR.

Căn cứ Công văn trên, Sở Y tế thông báo tạm ngừng việc sử dụng trên địa bàn đối với các thuốc sau:

1. Thuốc bột pha tiêm Koftazide (Ceftazidime 1g), SĐK: 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.

2. Thuốc bột pha tiêm Klocedim (Ceftazidime 1g), SĐK: 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.

3. Thuốc bột pha tiêm Samtoxim (Cefotaxim 1g), SĐK: 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 MTV Dược Sài Gòn và Chi nhánh Công ty cổ phần Dược phẩm Vimedimex tại TP. Hà Nội nhập khẩu.

Lý do: Trong thời gian qua các thuốc trên đã gây nhiều phản ứng có hại khi sử dụng cho bệnh nhân như số phản vệ, tức ngực, khó thở, tím tái, lạnh tay chân, co cứng, sốt cao, co giật...

Yêu cầu các đơn vị có báo cáo ADR nêu trên tiến hành đánh giá lại quy trình, kỹ thuật tiêm thuốc Koftazide/Klocedim/Samtocim và quy trình bảo quản thuốc tại cơ sở để xác định sai sót chuyên môn (nếu có); báo cáo kết quả thực hiện bằng văn bản, gửi về Sở Y tế và Cục Quản lý dược trước ngày 08/8/2014.

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

Nơi nhận:

- Như trên
- Thanh tra Sở, NVY
- Lưu VP, NVD



Ngô Hùng Ca