

Số: /SYT-NVD

Cần Thơ, ngày tháng 9 năm 2025

V/v nhũ tương tiêm truyền Lipidem có giọt
kết tụ trong theo dõi độ ổn định của thuốc
theo Công văn số 2730/QLD-CL ngày
19/9/2025

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế;
- Các Bệnh viện Đa khoa, Chuyên khoa tư nhân;
- Ủy ban nhân dân xã, phường;
- Các cơ sở kinh doanh Dược.

Thực hiện Công văn số 2730/QLD-CL ngày 19 tháng 9 năm 2025 của Cục Quản lý Dược về việc nhũ tương tiêm truyền Lipidem có giọt kết tụ trong theo dõi độ ổn định của thuốc.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị:

1. Phòng Nghiệp vụ Dược phối hợp với Phòng Quản lý dịch vụ Y tế; Ủy ban nhân dân xã, phường và các cơ quan chức năng có liên quan thông báo cho các cơ sở kinh doanh, cơ sở sử dụng thuốc trên địa bàn:

- Rà soát lại số lượng, hạn dùng của các lô thuốc Nhũ tương tiêm truyền Lipidem, số ĐKLH: 400110020223 (Số ĐK cũ: VN-20656-17) đã tiếp nhận. Tạm ngừng việc phân phối, sử dụng các lô thuốc Lipidem đã sản xuất trên 12 tháng.

- Phải thực hiện các hoạt động sau khi sử dụng thuốc Lipidem nêu trên:

- + Sử dụng bộ truyền dịch có lọc khi sử dụng thuốc Lipidem.
- + Kiểm tra kỹ từng lọ thuốc Lipidem trước khi sử dụng.
- + Không sử dụng nếu có nghi ngờ về việc kết tụ tiểu phân hoặc các vấn đề khác.
- + Theo dõi chặt chẽ người bệnh trong quá trình tiêm truyền thuốc. Dừng tiêm truyền và xử lý kịp thời khi có dấu hiệu phản ứng phụ xảy ra.

2. Giám đốc đơn vị trực thuộc, Các Bệnh viện Đa khoa, Chuyên khoa tư nhân chỉ đạo các khoa phòng có liên quan tự kiểm tra, rà soát các thuốc đang sử dụng tại đơn vị và báo cáo về Sở Y tế nếu phát hiện có thuốc vi phạm nêu trên.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết, khẩn trương thực hiện theo quy định./.

(Đính kèm Công văn số 2730/QLD-CL ngày 19/9/2025 của Cục Quản lý Dược)

Nơi nhận:

- Như trên;
- Phòng QLDVYT;
- TTKN T, MP, TP;
- Website SYT;
- Lưu: VT, NVD.DT

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Ngọc Việt Nga