

Số: 239 /SYT-NVD
V/v cập nhật thông tin hướng dẫn sử dụng đối với thuốc chứa phospholipid đậu nành

Hải Phòng, ngày 31 tháng 01 năm 2019

Kính gửi: - Các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn;
- Các cơ sở kinh doanh dược.

Thực hiện Công văn số 757/QLD-ĐK ngày 23/1/2019 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc cập nhật thông tin hướng dẫn sử dụng đối với thuốc chứa phospholipid đậu nành; để đảm bảo thống nhất về chỉ định, chống chỉ định, liều dùng và cách dùng thuốc chứa phospholipid đậu nành, nhằm đảm bảo mục tiêu sử dụng thuốc hợp lý, an toàn và hiệu quả; Sở Y tế yêu cầu các đơn vị thực hiện một số nội dung sau:

1. Các cơ sở khám, chữa bệnh, các cơ sở sản xuất, kinh doanh dược trên địa bàn cập nhật thông tin hướng dẫn sử dụng đối với thuốc chứa phospholipid đậu nành (*gửi kèm theo*); đồng thời tăng cường thực hiện việc theo dõi tác dụng không mong muốn của thuốc trong quá trình sử dụng và lưu hành; gửi báo cáo ADR (*nếu có*) về Trung tâm Quốc gia về thông tin thuốc và theo dõi phản ứng có hại của thuốc (*13-15 Lê Thánh Tông, 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*).

2. Giao Thanh tra Sở Y tế phối hợp với, phòng Nghiệp vụ Dược, phòng Quản lý hành nghề theo dõi, Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm (Đơn vị mua sắm tập trung) giám sát các đơn vị sản xuất, kinh doanh thuốc chứa phospholipid đậu nành, đặc biệt là các doanh nghiệp cung ứng thầu cho bệnh viện thực hiện việc cập nhật thông tin hướng dẫn sử dụng đối với thuốc chứa phospholipid đậu nành, để đảm bảo sau 06 tháng kể từ ngày ký công văn này việc kê đơn và sử dụng thuốc phải tuân thủ hoàn toàn theo chỉ định, chống chỉ định, liều dùng và cách dùng đã cập nhật theo công văn này.

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

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- GD SYT (để báo cáo);
- PGD Nguyễn Tiến Sơn;
- TTKN thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- TTr, QLHN;
- VP (để đăng tải lên cổng TTĐT của SYT)
- Lưu: VT, NVD.

KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC

Nguyễn Tiến Sơn

58 đw

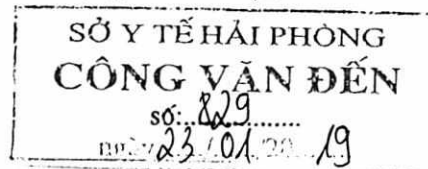
Đã gửi

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: **757** /QLD-ĐK
V/v cập nhật thông tin hướng dẫn sử
dụng đối với thuốc chứa phospholipid
đậu nành

Hà Nội, ngày **23** tháng **01** năm **2019**



Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương;
- Các bệnh viện, viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế;
- Các công ty đăng ký, sản xuất thuốc lưu hành tại Việt Nam.

Để thống nhất về chỉ định, chống chỉ định, liều dùng và cách dùng thuốc chứa phospholipid đậu nành, căn cứ kết luận của Hội đồng Tư vấn cấp giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc - Bộ Y tế; nhằm đảm bảo mục tiêu sử dụng thuốc hợp lý, an toàn và hiệu quả, Cục Quản lý Dược thông báo như sau:

I. Đối với Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương và các Bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế:

1. Thông báo cho các cơ sở khám chữa bệnh, các đơn vị kinh doanh dược phẩm trên địa bàn thông tin về việc cập nhật thông tin hướng dẫn sử dụng đối với thuốc chứa phospholipid đậu nành; đồng thời tăng cường thực hiện việc theo dõi tác dụng không mong muốn của thuốc trong quá trình sử dụng và lưu hành; gửi báo cáo ADR (nếu có) về Trung tâm Quốc gia về thông tin thuốc và theo dõi phản ứng có hại của thuốc (**13-15 Lê Thánh Tông, 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**).

2. Theo dõi, giám sát các đơn vị sản xuất, kinh doanh thuốc chứa phospholipid đậu nành, đặc biệt là các doanh nghiệp cung ứng thầu cho bệnh viện để sau 06 tháng kể từ ngày ký công văn này, việc kê đơn, sử dụng thuốc phải tuân thủ hoàn toàn theo chỉ định, chống chỉ định, liều dùng và cách dùng đã cập nhật theo công văn này.

II. Đối với các cơ sở đăng ký lưu hành thuốc tại Việt Nam:

1. Đối với các thuốc chứa phospholipid đậu nành đã được cấp phép lưu hành trên thị trường:

1.1. Trong vòng 06 tháng kể từ ngày ký công văn này, yêu cầu cơ sở đăng ký thuốc thực hiện việc cập nhật, bổ sung thông tin trong mục **Chỉ định, Chống chỉ định, Liều dùng và cách dùng** trên nhãn, tờ hướng dẫn sử dụng thuốc các nội dung theo Phụ lục đính kèm công văn này.

1.2. Hình thức cập nhật: Cơ sở đăng ký thuốc thực hiện việc tự cập nhật theo quy định Khoản 4 Điều 9 Thông tư số 44/2014/TT-BYT ngày 25/11/2014 của Bộ Y tế quy định việc đăng ký thuốc.

2. Đối với các hồ sơ đăng ký thuốc chứa phospholipid đậu nành đang chờ xét duyệt tại Cục Quản lý Dược:

Cục Quản lý Dược chỉ xem xét cấp giấy đăng ký lưu hành thuốc sau khi cơ sở đăng ký thuốc nộp tài liệu cập nhật, bổ sung nội dung mục Chỉ định, Chống chỉ định, Liều dùng và cách dùng theo Phụ lục đính kèm công văn này vào các phần có liên quan của hồ sơ và được thẩm định đạt yêu cầu.

Cục Quản lý Dược thông báo để các đơn vị biết và thực hiện ./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- BT. Nguyễn Thị Kim Tiến (để b/c);
- TT. Trương Quốc Cường (để b/c);
- CT. Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Các Phó Cục trưởng Cục QI.D;
- Cục QLKCB, Thanh tra BHYT (để phối hợp);
- Tổng Cục Hải quan – Bộ TC;
- Cục Quân Y – BQP; Cục Y tế – BCA; Cục Y tế Giao Thông vận tải – Bộ GTVT;
- SYT các tỉnh, TP trực thuộc TW;
- Viện. BV có giường bệnh trực thuộc BHYT;
- BHXH Việt Nam;
- Tổng công ty Dược Việt Nam - CTCP;
- Các chuyên gia thẩm định hồ sơ đăng ký thuốc;
- Phòng QLKDD, Phòng QLTTQC (để thực hiện);
- Website Cục QLD; TC Dược&MP;
- Lưu VT, ĐKT (LA).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Tất Đạt

PHỤ LỤC

Các nội dung thay đổi/ bổ sung đối với thuốc chứa phospholipid đậu nành
(*Tính kèm theo công văn số: 75./QLD ĐK ngày 23/12/2019 của Cục Quản lý Dược*)

[Đối với tất cả các thuốc chứa phospholipid đậu nành, thông tin trên nhãn thuốc và tờ hướng dẫn sử dụng yêu cầu thay đổi nội dung các mục Chỉ định, Chống chỉ định, Liều dùng và cách dùng theo đúng các thông tin được cung cấp dưới đây]

1. Chỉ định:

Cải thiện các triệu chứng bệnh lý gan như chán ăn, đau hạ sườn phải, tổn thương gan do nhiễm độc và viêm gan.

2. Chống chỉ định:

Quá mẫn với protein đậu nành, đậu lạc hoặc bất kỳ thành phần nào của thuốc.

3. Liều dùng và cách dùng:

- Người lớn: 1800 mg/ngày chia 2 – 3 lần.
- Nên uống thuốc cùng bữa ăn.
- Không nên sử dụng thuốc này cho trẻ em dưới 18 tuổi do chưa được nghiên cứu đầy đủ.

