

BỆNH VIỆN ĐA KHOA PHỤ DỤC  
ĐƠN VỊ TTT-DLS

CẬP NHẬT THÔNG TIN THUỐC TỪ TRUNG TÂM CẢNH GIÁC DƯỢC QUÝ I NĂM 2024

| STT | NGÀY       | TÊN CHỦ ĐỀ                                                                            | NỘI DUNG                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
|-----|------------|---------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1   | 12/29/2023 | JAMA: Hội chứng DRESS và thông tin cần biết                                           | Hội chứng DRESS là một phản ứng do thuốc đặc trưng bởi tình trạng tăng bạch cầu ái toan và các triệu chứng toàn thân. Đây là hội chứng gây hại cho cả người lớn lẫn trẻ em và có thể dẫn đến tử vong. Các biểu hiện thường xảy ra sau 2 - 8 tuần kể từ khi người bệnh bắt đầu dùng thuốc. Tỷ lệ người bệnh mắc hội chứng DRESS sau khi sử dụng một số thuốc nhất định là khoảng 1/1000 |
| 2   | 1/9/2024   | Medsafe: Nguy cơ xuất huyết tử cung khi sử dụng thuốc chống đông đường uống           | Apixaban, dabigatran, rivaroxaban và warfarin là những thuốc chống đông đường uống được phê duyệt ở New Zealand, với chỉ định phòng và điều trị huyết khối. Trong đó, xuất huyết là một tác dụng không mong muốn đã được biết của thuốc chống đông đường uống, do thuốc tác động lên quá trình đông máu.                                                                               |
| 3   | 1/12/2024  | Giám sát sinh học khi sử dụng các thuốc chống đông (heparin và thuốc kháng vitamin K) | Việc thực hiện giám sát sinh học đều đặn và chặt chẽ đóng vai trò rất quan trọng, đặc biệt cần lưu ý đến thời gian của việc lấy mẫu và nhận định kết quả.                                                                                                                                                                                                                              |
| 4   | 1/12/2024  | Medsafe: Hội chứng dạng ban đỏ đối xứng, xen kẽ do thuốc                              | Hội chứng dạng ban đỏ đối xứng, xen kẽ do thuốc là hiện tượng phát ban tại các nếp gấp da. Đã có nhiều báo cáo về các thuốc gây hội chứng dạng ban đỏ đối xứng, xen kẽ. Trong đó, kháng sinh beta-lactam là loại thuốc được báo cáo phổ biến nhất. Các triệu chứng có thể tự giảm dần và mất đi sau khi ngừng sử dụng thuốc                                                            |
| 5   | 1/12/2024  | Medsafe: Cập nhật về nguy cơ viêm tụy khi sử dụng thuốc ức chế interleukin            | Cơ quan quản lý an toàn Dược phẩm và Thiết bị y tế New Zealand (Medsafe) cho rằng có mối liên quan giữa tocilizumab và viêm tụy. Thông tin sản phẩm Actemra (tocilizumab) đã được cập nhật viêm tụy là phản ứng có hại sau khi thuốc. Tuy nhiên, các bằng chứng hiện có là chưa đầy đủ để kết luận nguy cơ viêm tụy là tác dụng phụ của cả nhóm thuốc ức chế interleukin.              |

|   |           |                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
|---|-----------|------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 6 | 1/24/2024 | ISMP Canada: Khuyến cáo tránh nhầm lẫn giữa Depo-Medrol và Solu-Medrol | ISMP Canada đã ghi nhận sự cố sử dụng nhầm lẫn giữa Depo-Medrol và Solu-Medrol trên một bệnh nhi 3 tuổi ghép tạng. May mắn, đã không có phản ứng có hại nào xảy ra. ISMP Canada đã yêu cầu công ty sản xuất (Pharmacia, sau đó sát nhập với Pfizer) điều chỉnh nhãn thuốc Depo-Medrol do cảnh báo: “Không tiêm tĩnh mạch hoặc tiêm nội tủy không được nhấn mạnh nổi bật trên nhãn thuốc. Đồng thời, ISMP đã tiến hành phân tích các yếu tố nguy cơ có liên quan đến các sai sót trong quá trình sử dụng thuốc và đưa ra các khuyến cáo đi kèm nhằm tránh tái diễn sự cố trên                                                                                                              |
| 7 | 1/30/2024 | MHRA: Giới hạn chặt chẽ việc sử dụng kháng sinh nhóm fluoroquinolon    | Cơ quan Quản lý Dược phẩm Anh (MHRA) mới đây đã giới hạn chặt chẽ việc sử dụng kháng sinh nhóm fluoroquinolon (FQ). Theo đó, các kháng sinh nhóm FQ chỉ được kê đơn khi không phù hợp để sử dụng các kháng sinh khác thường được ưu tiên kê đơn hơn trong các nhiễm khuẩn đó. Khuyến cáo này được đưa ra sau khi MHRA rà soát lại tính hiệu quả của các biện pháp hiện đang áp dụng để giảm thiểu nguy cơ tác dụng không mong muốn gây tàn tật vĩnh viễn, kéo dài và không hồi phục của nhóm FQ.                                                                                                                                                                                          |
| 8 | 1/31/2024 | MHRA: Phản ứng quá mẫn với cobalt khi sử dụng vitamin B12              | Cơ quan Quản lý Dược phẩm Anh (MHRA) đã ghi nhận các báo cáo về các phản ứng quá mẫn với cobalt ở những bệnh nhân đang điều trị thiếu vitamin B12 bằng các thuốc có chứa cobalt (hydroxocobalamin, cyanocobalamin). Các nhân viên y tế khi kê đơn các chế phẩm vitamin B12 nên cảnh báo bệnh nhân có tiền sử dị ứng với cobalt về các dấu hiệu, triệu chứng quá mẫn và hướng dẫn xử trí phù hợp.                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 9 | 2/2/2024  | Các thuốc tác dụng bất lợi trên bệnh nhân suy tim                      | Thông thường, một bệnh nhân suy tim có thể cần dùng tới 6 loại thuốc để điều trị bệnh; thêm vào đó, bệnh nhân còn có thể có các bệnh mắc kèm khác cần dùng thuốc đồng thời. Những bệnh mắc kèm phổ biến ở bệnh nhân suy tim bao gồm: tăng huyết áp, bệnh cơ tim thiếu máu cục bộ, tăng lipid máu, đái tháo đường, bệnh thận mạn và rung nhĩ (25%). Vì vậy, bệnh nhân không chỉ cần điều trị suy tim mà còn cần lưu ý đến các thuốc có nguy cơ làm trầm trọng thêm bệnh lý chính này. Các thuốc bất lợi cho bệnh nhân suy tim hoạt động thông qua một số cơ chế như gây tăng co bóp, giữ natri hoặc nước, gây độc trực tiếp cho cơ tim hoặc làm tăng nguy cơ tử vong do rối loạn nhịp tim. |

|    |           |                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|----|-----------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 | 2/2/2024  | HSA: Nguy cơ rối loạn tâm thần và rối loạn chức năng tình dục khi sử dụng isotretinoin                                                                | Rối loạn tâm thần và rối loạn chức năng tình dục đã từng được báo cáo ở các bệnh nhân sử dụng isotretinoin. Cơ quan Quản lý Dược phẩm Singapore (HSA) đã xem xét các bằng chứng và kết luận rằng chưa thể xác định mối quan hệ nhân quả, tuy nhiên, cũng không loại trừ vai trò của isotretinoin trong việc gây ra các tác dụng không mong muốn trên. Do đó, HSA đã tiến hành đánh giá lại biện pháp đảm bảo an toàn khi sử dụng isotretinoin để điều trị mụn trứng cá                                                                                                                  |
| 11 | 2/7/2024  | Bản tin BIP Occitanie số 4/2023: Tương tác chống chỉ định của citalopram và escitalopram dẫn đến kéo dài khoảng QT                                    | Gần đây, tháng 5 năm 2022, ANSM nhắc lại nguy cơ gây kéo dài khoảng QT với 2 thuốc chống trầm cảm citalopram và escitalopram và các tương tác chống chỉ định cần lưu ý liên quan đến các thuốc này:<br>Thuốc chống loạn nhịp nhóm IA và III.<br><br>+ Thuốc chống động kinh và thuốc chống trầm cảm 3 vòng.<br><br>+ Một số thuốc kháng vi sinh vật cụ thể (ví dụ: sparfloxacin, moxifloxacin, erythromycin đường tĩnh mạch, pentamidin, thuốc điều trị sốt rét đặc biệt là halofantrin)<br><br>+ Một số thuốc kháng histamin (astemizol, hydroxyzin, mizolastin).                      |
| 12 | 2/19/2024 | Nguy cơ rối loạn phát triển thần kinh khi trẻ có cha sử dụng valproat trước khi thụ tinh: Thông tin từ Ủy ban Đánh giá nguy cơ Cảnh giác Dược của EMA | Ủy ban Đánh giá nguy cơ Cảnh giác Dược (PRAC) của Cơ quan Dược phẩm Châu Âu (EMA) vừa đưa ra khuyến cáo về các biện pháp phòng ngừa khi bệnh nhân nam sử dụng valproat. Các biện pháp này nhằm giải quyết sự gia tăng nguy cơ rối loạn phát triển thần kinh ở trẻ có cha dùng valproat trong vòng 3 tháng trước khi thụ tinh. Bác sĩ cần thông báo cho bệnh nhân nam đang sử dụng valproat về nguy cơ tiềm ẩn cũng như tính cần thiết của việc áp dụng biện pháp tránh thai. Cần đánh giá định kỳ về sự phù hợp của việc sử dụng valproat, đặc biệt khi bệnh nhân có kế hoạch sinh con. |
| 13 | 2/21/2023 | Bộ Y tế Canada: Cảnh báo một số nguy cơ liên quan đến hydroxycloquin sulfat                                                                           | Bộ Y tế Canada đã cập nhật và đưa ra cảnh báo về các nguy cơ có thể gặp phải khi sử dụng hydroxycloquin sulfat, bao gồm: Tích lũy phospholipid do thuốc, nhiễm độc gan, tái kích hoạt virus viêm gan B, tăng nặng tình trạng nhược cơ.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |

|    |           |                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|----|-----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 14 | 2/23/2024 | Bản tin BIP Occitanie số 4/2023: Nguy cơ khi tiêm vắc xin sởi - quai bị - rubella ngay trước khi có thai            | Tại Việt Nam, vắc xin sởi - quai bị - rubella (MMR) bị chống chỉ định trong thai kỳ. Tờ hướng dẫn sử dụng và các Cơ quan Quản lý Dược phẩm trên thế giới có một số khuyến cáo về việc tiêm phòng vắc xin trong thời gian trước khi mang thai. Dữ liệu về nguy cơ khi tiêm phòng trong thời kỳ này tương đối khả quan, tuy nhiên, nhân viên y tế vẫn cần chú ý đảm bảo người tiêm phòng không mang thai và khuyến cáo họ tránh thai sau khi tiêm phòng.                                                                                                |
| 15 | 2/28/2024 | Medsafe: Cảnh báo nguy cơ tắc ruột liên quan đến thuốc ức chế DPP-4                                                 | Gần đây, Ủy ban phản ứng có hại của thuốc (MARC) thuộc Cơ quan Quản lý Dược phẩm và Thiết bị Y tế New Zealand (Medsafe) đã đưa ra nguy cơ gây tắc ruột liên quan đến các thuốc ức chế dipeptidyl peptidase-4 (DPP-4) (vildagliptin và saxagliptin). Hiện tại không có đủ bằng chứng về mối quan hệ nhân quả giữa việc sử dụng thuốc ức chế DPP-4 và biến cố tắc ruột. Chính vì vậy, Medsafe đưa ra cảnh báo này nhằm khuyến khích nhân viên y tế báo cáo tất cả các trường hợp tắc ruột nghi ngờ có thể liên quan đến việc sử dụng thuốc ức chế DPP-4 |
| 16 | 2/29/2024 | Bộ Y tế Canada: Cảnh báo nguy cơ tiềm ẩn hội chứng Pseudo-Bartter khi sử dụng colistin                              | Bộ Y tế Canada phát hiện có mối liên quan giữa colistin (natri colistimethat) và nguy cơ tiềm ẩn mắc hội chứng Pseudo-Bartter. Bộ Y tế Canada hiện đang làm việc với các công ty nhằm cập nhật cảnh báo về hội chứng Pseudo-Bartter vào thông tin sản phẩm của các thuốc chứa colistin.                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 17 | 3/1/2024  | MHRA: Các biện pháp mới nhằm tăng cường an toàn khi sử dụng thuốc chứa valproat cho phụ nữ và nam giới dưới 55 tuổi | Các biện pháp mới được Cơ quan Quản lý Dược phẩm Anh (MHRA) đưa ra dành cho bệnh nhân nam, nữ dưới 55 tuổi và nhân viên y tế nhằm tăng cường an toàn khi sử dụng thuốc chứa valproat, bao gồm các biện pháp giảm thiểu nguy cơ gây tổn hại nghiêm trọng cho em bé có cha hoặc mẹ sử dụng thuốc trong thai kỳ và nguy cơ suy giảm khả năng sinh sản ở nam giới.                                                                                                                                                                                        |
| 18 | 3/6/2024  | ANSM: Khuyến cáo về sử dụng kháng sinh hợp lý                                                                       | ANSM đưa ra các khuyến nghị dành cho bệnh nhân, phụ huynh và nhân viên y tế nhằm nhấn mạnh tầm quan trọng của việc sử dụng kháng sinh hợp lý. Các khuyến cáo này được xây dựng với sự tham gia của đại diện các chuyên gia y tế, sau khi tham khảo ý kiến của các hiệp hội bệnh nhân.                                                                                                                                                                                                                                                                 |

|    |           |                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|----|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 19 | 3/12/2024 | ANSM: Khuyến cáo tăng cường an toàn khi sử dụng dung dịch tiêm truyền chứa kali clorid                                 | Dung dịch tiêm truyền kali clorid (KCl) được sử dụng trong các cơ sở y tế để cung cấp kali trong các trường hợp hạ kali máu và mất cân bằng điện giải. Dung dịch này cần pha loãng và truyền tĩnh mạch chậm (IV). Việc sử dụng không đúng cách dịch truyền kali clorid có thể gây ra các biến cố bất lợi nghiêm trọng (SAE), gây nguy hiểm đến tính mạng bệnh nhân và có thể dẫn đến tử vong. Cơ quan Quản lý Dược phẩm Pháp (ANSM) đã có một số biện pháp an toàn nhằm giảm thiểu nguy cơ trên. |
| 20 | 3/14/2024 | Bộ Y tế Canada: Cảnh báo nguy cơ rối loạn tâm thần liên quan đến finasterid                                            | Phản Cảnh báo, Thận trọng trong thông tin sản phẩm của finasterid tại Canada đã được cập nhật nguy cơ làm thay đổi tâm trạng bao gồm chán nản, trầm cảm, tự làm hại bản thân và ý định tự tử.                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 21 | 3/18/2024 | MHRA: Cảnh báo nguy cơ rung nhĩ liên quan đến omega-3-acid ethyl ester                                                 | Tổng quan hệ thống và phân tích gộp các thử nghiệm lâm sàng ngẫu nhiên có đối chứng đã chỉ ra sự tăng nguy cơ rung nhĩ phụ thuộc vào liều ở những bệnh nhân mắc bệnh tim mạch hoặc có các yếu tố nguy cơ tim mạch khi điều trị bằng omega-3-acid ethyl ester so với nhóm giả dược.                                                                                                                                                                                                               |
| 22 | 3/20/2024 | Bộ Y tế Canada: Cảnh báo nguy cơ rối loạn chức năng mảnh ghép nguyên phát sau ghép tim liên quan đến sử dụng amiodaron | Bộ Y tế Canada phát hiện có mối liên quan giữa việc sử dụng amiodaron trước ghép tim và nguy cơ rối loạn chức năng mảnh ghép nguyên phát (PGD) sau ghép. Bộ Y tế Canada sẽ làm việc với các đơn vị sản xuất để cập nhật cảnh báo về nguy cơ trên vào thông tin các sản phẩm chứa amiodaron tại Canada.                                                                                                                                                                                           |
| 23 | 3/21/2024 | Rối loạn giấc ngủ và ảo giác khi sử dụng delamanid ở trẻ em: Tín hiệu từ Cơ sở dữ liệu Cảnh giác Dược của WHO          | Từ hệ thống Cơ sở dữ liệu Cảnh giác Dược toàn cầu của WHO (Vigibase), đã phát hiện tín hiệu rối loạn giấc ngủ và ảo giác ở trẻ em và thanh thiếu niên khi sử dụng delamanid. Mối liên quan liên quan giữa tình trạng rối loạn giấc ngủ (không bao gồm ảo giác đơn độc) và việc sử dụng thuốc delamanid được đánh giá ở mức độ “có thể”.                                                                                                                                                          |
| 24 | 3/27/2024 | MHRA: Cảnh báo Hội chứng bệnh não sau và hội chứng co thắt mạch máu não khi sử dụng pseudoephedrin                     | Có rất ít các báo cáo về hội chứng bệnh não sau (posterior reversible encephalopathy syndrome - PRES) và hội chứng co thắt mạch máu não có thể phục hồi (reversible cerebral vasoconstriction syndrome - RCVS) khi sử dụng thuốc chứa pseudoephedrin. Tuy nhiên, bệnh nhân và các nhân viên y tế cần lưu ý các triệu chứng của hai hội chứng trên để ngừng thuốc ngay lập tức và có biện pháp cấp cứu kịp thời.                                                                                  |

Website: [canhgiacduoc.org.vn](http://canhgiacduoc.org.vn)

Ngày 27 tháng 3 năm 2024

**DS: Nguyễn Thị Hiền**