

An Giang, ngày 22 tháng 07 năm 2020

**THÔNG TIN THUỐC**  
*Về việc giám sát phản ứng có hại của thuốc*

**Kính gửi:**

- Ban giám đốc Bệnh viện Đa khoa Trung tâm An Giang;
- Ban chủ nhiệm các khoa/ phòng.

Đơn vị thông tin thuốc – Dược lâm sàng Bệnh viện thông tin về việc theo dõi và giám sát báo cáo phản ứng có hại của thuốc (ADR).

Theo yêu cầu cung cấp thông tin của quý đồng nghiệp, Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc (Trung tâm DI&ADR Quốc gia) xin tiếp tục cập nhật thông tin các báo cáo ADR mà Trung tâm ghi nhận được.

| TT | Tên thuốc nghi ngờ                      | NSX, Số lô                                 | Biểu hiện ADR  | Số ca ghi nhận tại TT |
|----|---|--|--|-----------------------|
| 1  | <b>Bupivacain WPW Spinal 0,5% Heavy</b> | Warsaw Pharmaceutical Works Polfa 04DB0919 | Ngừng tuần hoàn hô hấp, mắt trợn ngược;<br>Lơ mơ, không tiếp xúc,<br>Thở co kéo, da niêm nhạt,<br>Mạch rời rạc, tim khó nghe,<br>Xoắn đình, rung thất,<br>La hét, kích động, gọi hỏi không trả lời;<br>Co giật, sùi bọt mép, tím tái, co cứng tay. | 3<br>BN người lớn     |
| 2  | <b>NaCl 0,9%</b>                        | Bình Định 86NLE779                         | Khó thở,<br>Nổi đỏ dọc đường ven truyền,<br>Mạch nhanh tần số 100 lần/phút.  | 1<br>BN cao tuổi      |

Trên đây là các trường hợp đơn vị TTT – DLS thông tin đến các khoa. Do **Bupivacain WPW Spinal 0,5% Heavy** hiện tại danh mục thuốc BVĐKTT An Giang không có sử dụng. **NaCl 0,9%** của Công ty Bình Định (số lô: 86NLE779) không nhập vào sử dụng.

Để có cơ sở đánh giá toàn diện các trường hợp ADR này, Trung tâm DI & ADR Quốc gia xin quý đồng nghiệp lưu ý trong quá trình sử dụng thuốc tại đơn vị. Nếu phát hiện bất kì ADR nào nghi ngờ liên quan đến biệt dược này, đặc biệt trong lô thuốc có liên quan, xin các đồng nghiệp gửi báo cáo đến Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc trong thời gian sớm nhất.

**Trung tâm DI & ADR Quốc gia xin lưu ý:**

- Sản phẩm có ghi nhận báo cáo ADR không đồng nghĩa rằng sản phẩm đó có vấn đề về mặt chất lượng.
- Việc gửi báo cáo ADR thể hiện trách nhiệm của các cơ sở khám, chữa bệnh và các đơn vị sản xuất, kinh doanh dược phẩm trong công tác đảm bảo an toàn trong sử dụng thuốc.

Do đây là những trường hợp nghi ngờ, đơn vị Thông tin thuốc – Dược lâm sàng thông tin để các khoa lâm sàng lưu ý trong quá trình sử dụng thuốc.

**TTT - DLS**

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Các khoa lâm sàng;
- Lưu: KD.



**Lâm Võ Hùng**