

An Giang, ngày 06 tháng 05 năm 2022

THÔNG TIN THUỐC

(V/v: Cập nhật chỉ định mới của thuốc Forxiga (Dapagliflozin))

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 thông tin cập nhật cho **chỉ định mới** của thuốc **Forxiga 5mg** (số đăng ký VN3-38-18) và **Forxiga 10mg** (số đăng ký VN3-37-18). Chỉ định mới đã được Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế phê duyệt theo công văn số 2111/QLD-ĐK và 2110/QLD-ĐK ngày 28 tháng 03 năm 2022 như sau:

Chỉ định trên thông tin kê toa cũ	Chỉ định trên thông tin kê toa cập nhật
FORXIGA được chỉ định điều trị cho bệnh nhân từ 18 tuổi trở lên bị đái tháo đường típ 2 nhằm kiểm soát đường huyết trong: <i>Đơn trị liệu:</i> Khi chế độ ăn kiêng và luyện tập không kiểm soát đường huyết cho những bệnh nhân không thích hợp sử dụng metformin do không dung nạp. <i>Trị liệu phối hợp bổ sung:</i> Phối hợp với các thuốc làm giảm đường huyết khác kể cả insulin khi các thuốc này kết hợp với các chế độ ăn kiêng và luyện tập không kiểm soát tốt đường huyết [Xem dữ liệu của các dạng phối hợp khác nhau ở phần “Lưu ý Đặc Biệt và Thận Trọng Khi Sử dụng”, “Tương Tác của Thuốc Với Các Thuốc Khác và Các Loại Tương Tác Khác” và “Đặc Tính Dược Lực”].	Đái tháo đường típ 2 FORXIGA được chỉ định như là liệu pháp bổ sung vào chế độ ăn kiêng và tập thể dục để điều trị cho bệnh nhân trưởng thành bị đái tháo đường típ 2 không kiểm soát tốt đường huyết trong: - Đơn trị liệu ở bệnh nhân không thích hợp sử dụng metformin do không dung nạp. - Phối hợp với các thuốc khác để điều trị đái tháo đường típ 2. FORXIGA được chỉ định để làm giảm nguy cơ nhập viện do suy tim ở bệnh nhân trưởng thành bị đái tháo đường típ 2 và có tiền sử bệnh lý tim mạch hoặc nhiều yếu tố nguy cơ tim mạch. Suy tim FORXIGA được chỉ định để làm giảm nguy cơ tử vong tim mạch và nhập viện do suy tim ở bệnh nhân trưởng thành bị suy tim (phân loại NYHA II-IV) với phân suất tống máu giảm.

Ngoài nội dung được thay đổi trên, tất cả các nội dung khác giữ nguyên như hồ sơ đăng ký thuốc lưu tại Cục Quản lý Dược.

Vì mở rộng điều trị cho bệnh nhân, đơn vị Thông tin thuốc – Dược lâm sàng thông tin để các khoa lâm sàng lưu ý chỉ định thuốc phù hợp với thông tin đã cập nhật và phù hợp với quy định tại Thông tư 30/2018/TT-BYT và Thông tư 01/2020/TT-BYT.

Trân trọng kính chào./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: DLS.

TỔ TTT - DLS