

BỆNH VIỆN ĐA KHOA
TRUNG TÂM AN GIANG
KHOA DƯỢC

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

An Giang, ngày 15 tháng 01 năm 2018

THÔNG BÁO

Về việc thanh toán thuốc Citicolin theo chế độ BHYT

Kính gửi: Trưởng các Khoa/Phòng

Thực hiện theo Công văn 18583/QLD-ĐK ngày 13 tháng 11 năm 2017 của Cục Quản lý Dược về việc cập nhật thông tin hướng dẫn sử dụng đối với thuốc chứa Citicolin dùng đường tiêm;

Công văn số 13/BHXXH-GDBHYT ngày 09 tháng 01 năm 2018 của Bảo hiểm xã hội tỉnh An Giang về việc thanh toán thuốc Citicolin theo chế độ BHYT;

Thực hiện sự chỉ đạo của Giám đốc Bệnh viện.

Khoa Dược gửi đến các khoa, phòng nội dung thông tin thuốc Citicolin dùng đường tiêm:

- Cơ quan Bảo hiểm xã hội chỉ thực hiện thanh toán thuốc Citicolin dùng đường tiêm theo chế độ bảo hiểm y tế đúng chỉ định “ *Giai đoạn cấp của chấn thương sọ não kèm rối loạn tri giác ở người lớn*”;

- Danh mục mặt hàng có chứa Citicolin đang sử dụng tại Bệnh viện (*dính kèm*).

Kính đề nghị các khoa, phòng thực hiện đúng theo thông tin mà Cục Quản lý Dược và Bảo hiểm xã hội đã thông báo.

Trân trọng kính chào./.

Nơi nhận:

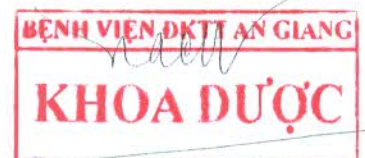
- HDT & ĐT
- Các khoa, Phòng;
- Lưu: khoa Dược



BS. Phạm Ngọc Trung

**GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

KHOA DƯỢC



DS. Nguyễn Kim Chi

BỆNH VIỆN ĐA KHOA
TRUNG TÂM AN GIANG
KHOA DƯỢC

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

An Giang, ngày 15 tháng 01 năm 2018

DANH MỤC THUỐC SỬ DỤNG TRONG NHỮNG TRƯỜNG HỢP CÓ CHỈ ĐỊNH CỤ THỂ (bổ sung)
(Căn cứ theo Công văn số 18583/QLD-ĐK ngày 13/11/2017 của Cục Quản lý Dược)

STT	Nhóm	Mã TT 40	Tên hoạt chất	Tên thương mại	Hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	ĐVT	Hãng SX	Nước SX	Chỉ định
1	1	563	Citicolin	Difosfocin	1000mg/ 4ml	Tiêm	Dung dịch	ống	Mitim S.r.l	Ý	Giai đoạn cấp của chấn thương sọ não kèm rối loạn tri giác ở người lớn
2	1	563	Citicolin	Somazina	500mg/4ml	Tiêm	Dung dịch	ống	Ferrer Internacional S.A	Tây Ban Nha	Giai đoạn cấp của chấn thương sọ não kèm rối loạn tri giác ở người lớn

KHOA DƯỢC
BỆNH VIỆN ĐKTT AN GIANG
KHOA DƯỢC

Nguyễn Kim Chi

Giới K. được ký báo

BẢO HIỂM XÃ HỘI VIỆT NAM
BẢO HIỂM XÃ HỘI TỈNH AN GIANG

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

Số: 31 /BHXH-GĐBHYT

An Giang, ngày 09 tháng 01 năm 2018

V/v thanh toán thuốc Citicolin
theo chế độ BHYT.

BỆNH VIỆN ĐKTT AN GIANG

Số: 45

ĐẾN Ngày: 10/01/2018

Chuyển:

Lưu hồ sơ số:

Kính gửi: Các Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh bảo hiểm y tế.

Thực hiện Công văn số 5791/BHXH-DVT ngày 26/12/2017 của Bảo hiểm xã hội Việt Nam về việc Hướng dẫn thanh toán Citicolin dùng đường tiêm, theo đó, cơ quan Bảo hiểm xã hội thực hiện thanh toán thuốc Citicolin dùng đường tiêm theo chế độ bảo hiểm y tế đúng chỉ định "Giai đoạn cấp của chấn thương sọ não kèm rối loạn tri giác ở người lớn" theo phụ lục kèm theo Công văn số 18583/QLD-ĐK được đăng tải công khai trên trang web của Cục Quản lý dược, kể từ ngày 16/11/2017 (Phụ lục Công văn số 18583/QLD-ĐK đính kèm).

Bảo hiểm xã hội tỉnh An Giang thông báo và đề nghị các Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh bảo hiểm y tế khẩn trương thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Sở Y tế;
- BHXH huyện, thị, thành phố;
- Web nội bộ.
- Lưu: VT, GĐBHYT



**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

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

Số: 12523 /QLD-ĐK

Hà Nội, ngày 13 tháng 11 năm 2017

V/v cập nhật thông tin hướng dẫn sử dụng đối với thuốc chứa citicolin dùng đường tiêm

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 cũng như hướng dẫn sử dụng của thuốc chứa citicolin dùng đường tiêm, 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. Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương và các Bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế:

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 citicolin dùng đường tiêm; 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).

II. Các cơ sở đăng ký lưu hành thuốc tại Việt Nam:

1. Đối với các thuốc chứa citicolin dùng đường tiêm đã được cấp phép lưu hành trên thị trường

1.1. Trong vòng 03 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, Liều dùng và cách dùng, Cảnh báo và thận trọng, Tác dụng không mong muốn* 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 citicolin dùng đường tiêm đang chờ xét duyệt tại Cục Quản lý Dược:

Cục Quản lý Dược chỉ xem xét trình Hội đồng tư vấn cấp số đăng ký sau khi cơ sở đăng ký thuốc nộp tài liệu cập nhật, bổ sung nội dung mục Chỉ định, Liều dùng và cách dùng, Cảnh báo và thận trọng, Tác dụng không mong muốn 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 đề 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);
- Các Phó Cục trưởng Cục QLD;
- 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;
- BHXH Việt Nam;
- Tổng công ty Dược Việt Nam - Công ty cổ phần;
- Trung tâm DI & ADR Quốc gia;
- Bộ môn Dược lý - Trường ĐH Y Hà Nội;
- 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