

UBND TỈNH PHÚ YÊN
SỞ Y TẾ

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

Số: 598 / SYT-NVD
V/v lưu hành và theo dõi ADR
của thuốc Ama-Power (hoạt chất
ampicilin/sulbactam),
SDK: VN-19857-16

Phú Yên, ngày 04 tháng 4 năm 2018

Kính gửi: Các cơ sở khám, chữa bệnh trong tỉnh.

Thực hiện công văn số 5621/QLD-TT, ngày 30/3/2018 của Cục Quản lý Dược-Bộ Y tế về việc lưu hành và theo dõi ADR của thuốc Ama-Power (hoạt chất ampicilin/sulbactam), SDK: VN-19857-16.

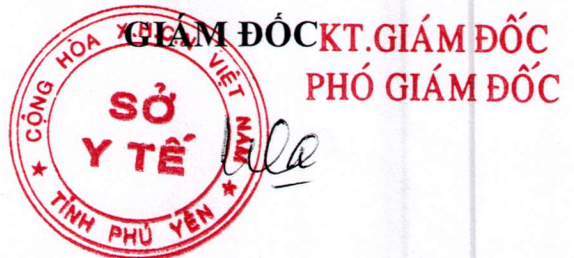
Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị các đơn vị khi sử dụng thuốc Ama-Power (hoạt chất ampicilin/sulbactam), SDK: VN-19857-16 thực hiện như sau:

1. Tuân thủ chỉ định, chống chỉ định, thận trọng, liều dùng cũng như hướng dẫn tiêm/truyền, chú ý tương tác thuốc khi kê đơn thuốc;
2. Chỉ sử dụng thuốc sau khi đã khám sàng lọc, phân loại bệnh nhân, tránh sử dụng thuốc cho những đối tượng bệnh nhân có nguy cơ cao xảy ra ADR;
3. Tăng cường tuân thủ Hướng dẫn sử dụng kháng sinh ban hành kèm theo Quyết định số 708/QĐ-BYT ngày 02/3/2015 nói chung, đặc biệt nội dung hướng dẫn tiêm/truyền thuốc có chứa Ampicilin/sulbactam tại Phụ lục 4 của tài liệu này.
4. Xử lý kịp thời các trường hợp xảy ra phản ứng có hại của thuốc Ama-Power nêu trên (nếu có) và gửi báo cáo phản ứng có hại 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).

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện *th*

Nơi nhận:

- Như trên;
- TT Truyền thông GDSK (đăng website);
- Lưu: VT; NVD.



Dặng Phúc Liêm