

UBND THÀNH PHỐ CẦN THƠ
SỞ Y TẾ

Số: 170/SYT-YDQLHN

V/v xử lý Dung dịch thuốc tiêm
Bupivacaine 5mg/ml VN-20879-17

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc Lập – Tự Do – Hạnh Phúc

Cần Thơ, ngày 16 tháng 01 năm 2020

BỆNH VIỆN NHI ĐỒNG TP. CẦN THƠ	
ĐẾN	Số: 72
	Ngày: 16/01/20
Chuyên:	
Lưu hồ sơ số:	

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở;
- Các phòng Y tế quận/huyện;
- Các Bệnh viện tư nhân;
- Các đơn vị kinh doanh dược phẩm;
- Bệnh viện 121 – Quân khu 9;
- Bệnh viện Công an Cần Thơ;
- Bệnh viện Đại học Y dược Cần Thơ;
- Bệnh viện Đa khoa Trung ương Cần Thơ;
- Báo Cần Thơ;
- Hội Dược học Cần Thơ;
- Đài Phát thanh và Truyền hình TP Cần Thơ;

Ngày 10 tháng 01 năm 2020 Cục quản lý dược có Công văn số 232/QLD-CL về việc xử lý Dung dịch thuốc tiêm Bupivacaine 5mg/ml VN-20879-17 cụ thể như sau:

Căn cứ công văn trên Cục quản lý dược đã nhận được các Phiếu kiểm nghiệm của Viện kiểm nghiệm thuốc TW và Văn thư số 32202/CPC1-CL đề ngày 30/12/2019 của Công ty cổ phần dược phẩm TW CPC1 báo cáo kết quả kiểm tra chất lượng các lô thuốc tiêm Bupivacaine WPW Spinal 0,5% Heavy kèm theo các Phiếu kiểm nghiệm số 50Gt06, 50Gt09, 50Gt07, 50Gt08, 50Gt04, 50Gt05, 50Gt29, 50Gt28, 50Gt30, 50Gt31 đối với các lô thuốc tiêm Bupivacaine WPW Spinal 0,5% Heavy, số lô: 03DB0319, 05DE0319, 01DB0619, 03DB0919, 04DB0919 và 05DB0919. Theo đó:

- Các lô thuốc tiêm Bupivacaine WPW Spinal 0,5% Heavy đã được Viện kiểm nghiệm và các Trung tâm kiểm nghiệm lấy mẫu.

- Kết quả kiểm nghiệm của các mẫu thuốc tiêm Bupivacaine WPW Spinal 0,5% Heavy kiểm tra đạt tiêu chuẩn chất lượng.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở y tế thông báo đến cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc:

1. Các cơ sở khám, chữa bệnh thực hiện đúng các hướng dẫn của Bộ y tế tại các công văn số 3614/BYT-BM-TE ngày 26/6/2017; số 4519/BYT-BM-TE ngày 06/8/2019 về việc sử dụng phương pháp gây tê vô cảm trong mổ lấy thai và số

6903/BYT-BM-TE ngày 22/11/2019 về tăng cường công tác dự phòng, phát hiện và xử trí tai biến do gây tê vùng giảm đau trong sản khoa. Xử lý kịp thời các trường hợp xảy ra phản ứng có hại khi sử dụng thuốc, báo cáo kịp thời về Sở y tế (nếu có).

2. Các cơ sở sử dụng thuốc phải kiểm tra cảm quan thuốc trước khi sử dụng; không sử dụng thuốc nếu có dấu hiệu nghi ngờ không đảm bảo chất lượng.

Sở y tế thông báo để các đơn vị được biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở;
- TTKN thuốc, TP, MP;
- TT CDC Cần Thơ;
- Website SYT;
- Lưu: VP, BP. NVD.

**KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Người ký: Sở Y tế
thành phố Cần Thơ
Email: soyte@cantho.gov.vn
Cơ quan: UBND
thành phố Cần Thơ
Thời gian ký:
16.01.2020
08:52:16 +07:00

Nguyễn Phước Tồn