

UBND TỈNH THANH HOÁ  
**SỞ Y TẾ**

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

Số: **1521**/SYT-QLD  
V/v thông tin ADR của các thuốc  
chứa chymotrypsin

Thanh Hoá, ngày **28** tháng 6 năm 2018

Kính gửi: Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trên địa bàn toàn tỉnh.

Căn cứ Công văn số 11615/QLD-TT ngày 21/6/2018 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc cung cấp thông tin liên quan đến ADR của các thuốc chứa chymotrypsin (alpha-chymotrypsin).

Theo thông báo tại Việt Nam hiện nay có sự gia tăng rất lớn các báo cáo về phản ứng có hại, trong đó có nhiều báo cáo nghiêm trọng liên quan đến các chế phẩm khác nhau của hoạt chất chymotrypsin (alpha-chymotrypsin). Theo cập nhật về tín hiệu Cảnh giác dược mới đây cho thấy có tín hiệu phản vệ từ các chế phẩm chứa chymotrypsin (alpha-chymotrypsin).

Để đảm bảo sử dụng các thuốc chứa chymotrypsin (alpha-chymotrypsin) đường tiêm an toàn, hợp lý, Sở Y tế yêu cầu các cơ sở y tế thực hiện một số nội dung sau:

1. Chỉ sử dụng thuốc sau khi đã khám sàng lọc, phân loại bệnh nhân, tránh sử dụng thuốc tiêm có chứa chymotrypsin (alpha-chymotrypsin) cho những đối tượng bệnh nhân có nguy cơ cao xảy ra ADR phản vệ/sốc phản vệ;
2. Tuân thủ chỉ định, chống chỉ định, thận trọng, liều dùng của thuốc, chú ý tương tác thuốc khi kê đơn thuốc có chứa chymotrypsin (alpha-chymotrypsin) đường tiêm;
3. Tăng cường tuân thủ quy trình tiêm thuốc có chứa chymotrypsin (alpha-chymotrypsin).
4. Phối hợp với các đơn vị kinh doanh thuốc có chứa chymotrypsin (alpha-chymotrypsin) đường tiêm tăng cường theo dõi, phát hiện và xử trí các trường hợp xảy ra ADR (nếu có), gửi báo cáo ADR về Sở Y tế và Trung tâm quốc gia về Thông tin thuốc và theo dõi phản ứng có hại của thuốc (13-15 Lê Thánh Tông, Quận Hoàn Kiếm, Hà Nội).

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và triển khai thực hiện./

Nơi nhận:  
- Như trên;  
- Lưu: VT, QLD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**



**Phạm Ngọc Thơm**