

THÔNG BÁO
Về việc cập nhật thông tin sử dụng thuốc Mephenesin(Lần 2)

Kính gửi:

- Phòng kế hoạch tổng hợp;
- Các khoa lâm sàng.

Căn cứ công văn số 857/QLD-ĐK ngày 22/01/2020 của Cục quản lý Dược về việc Đăng ký, nhập khẩu, sản xuất các thuốc chứa hoạt chất Mephenesin

Căn cứ kết luận của Hội đồng tư vấn cấp giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc – Bộ Y tế đối với các thuốc chứa hoạt chất Mephenesin về việc Cơ quan Quản lý Dược phẩm Pháp (ANSM) thông báo đình chỉ lưu hành thuốc giãn cơ chứa Mephenesin do lợi ích từ chế phẩm này không vượt trội so với nguy cơ.

Để bảo đảm sử dụng thuốc hợp lý, an toàn, hiệu quả, Cục Quản lý Dược thông báo như sau:

+ Ngừng tiếp nhận và xét duyệt hồ sơ đề nghị cấp phép nhập khẩu, cấp và gia hạn hiệu lực SDK thuốc.

+ Đối với các thuốc chứa hoạt chất Mephenesin đã được sản xuất, nhập khẩu vào Việt Nam thì được phép lưu hành đến hết hạn dùng. Tuy nhiên nhà thầu đã hết số lượng cung ứng.

Bộ phận DLS&TTT xin thông báo đến các khoa lâm sàng được biết để lựa chọn thay thế điều trị bằng các thuốc hoặc biện pháp không dùng thuốc khác.

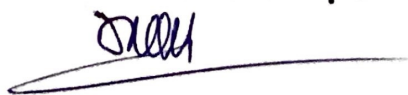
Trân trọng !

CHỦ TỊCH HĐT&ĐT



TS.BS. Cô Minh Nghị

TRƯỞNG KHOA DƯỢC



DS. Võ Minh Trường

BỘ PHẬN DLS&TTT



DS. Hồ Trần Anh Khoa