

Số: /SYT-NVD
V/v nhũ tương tiêm truyền Lipidem có giọt
kết tụ trong theo dõi độ ổn định của thuốc

Hải Phòng, ngày tháng 9 năm 2025

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu;
 - Trung tâm Kiểm soát bệnh tật thành phố Hải Phòng;
 - Các cơ sở khám, chữa bệnh; các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn thành phố.
- (sau đây gọi là “Các đơn vị”)

Thực hiện Công văn số 2730/QLD-CL ngày 19/9/2025 của Cục Quản lý Dược về việc nhũ tương tiêm truyền Lipidem có giọt kết tụ trong theo dõi độ ổn định của thuốc (gửi kèm công văn này). Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thành phố Hải Phòng yêu cầu các đơn vị nghiêm túc thực hiện nội dung sau:

1. Đề nghị Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu:

Thông báo kịp thời và yêu cầu thực hiện công văn số 2730/QLD-CL ngày 19/9/2025 của Cục Quản lý Dược và công văn này của Sở Y tế tới tất cả các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn xã/phường/đặc khu quản lý;

2. Các cơ sở khám, chữa bệnh; các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn thành phố:

Tổ chức phổ biến, thông báo, hướng dẫn việc thực hiện theo nội dung công văn số 2730/QLD-CL ngày 19/9/2025 của Cục Quản lý Dược tới tất cả các đơn vị trực thuộc và cán bộ y tế trong đơn vị:

- Khẩn trương rà soát lại số lượng, hạn dùng của các lô thuốc Nhũ tương tiêm truyền Lipidem, số ĐKLH: 400110020223 (Số ĐK cũ: VN-20656-17) đã tiếp nhận. Tạm ngừng việc phân phối, sử dụng các lô thuốc Lipidem đã sản xuất trên 12 tháng;
- Phải tuân thủ, thực hiện các hoạt động khi sử dụng thuốc Lipidem nêu trên:
 - + Sử dụng bộ truyền dịch có lọc khi sử dụng thuốc Lipidem;
 - + Kiểm tra kỹ từng lọ thuốc Lipidem trước khi sử dụng;
 - + Không sử dụng nếu có nghi ngờ về việc kết tụ tiểu phân hoặc các vấn đề khác;
 - + Theo dõi chặt chẽ người bệnh trong quá trình tiêm truyền thuốc. Dừng tiêm truyền và xử lý kịp thời khi có dấu hiệu phản ứng phụ xảy ra.
- Kịp thời báo cáo phản ứng có hại của thuốc (nếu có) tới Trung tâm Quốc gia

về Thông tin thuốc và phản ứng có hại của thuốc.

3. Trung tâm kiểm soát bệnh tật thành phố:

Phối hợp với phòng Tổ chức hành chính- Sở Y tế thực hiện đăng tải nội dung công văn số 2730/QLD-CL của Cục Quản lý Dược và Công văn chỉ đạo của Sở Y tế trên website của Sở Y tế.

4. Giao Phòng Nghiệp vụ Dược hướng dẫn, đôn đốc các đơn vị triển khai thực hiện công văn số 2730/QLD-CL ngày 19/9/2025, tiếp nhận các thông tin phản ánh của các đơn vị (nếu có).

Sở Y tế đề nghị các đơn vị khẩn trương thực hiện ./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban GD SYT;
- TTKN Thuốc, MP, TP Hải Phòng;
- Các phòng: NVY, NVD, QLHN;
- TCHC (để đăng tải trên cổng TTĐT SYT);
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Hữu Thanh