

UBND THÀNH PHỐ CẦN THƠ  
**SỞ Y TẾ**

Số: 2636/SYT-YDQLHN

V/v phản ứng có hại nghi ngờ liên  
quan đến viên hoàn chứa phenformin  
không rõ nguồn gốc, xuất xứ

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

*Cần Thơ, ngày 22 tháng 6 năm 2021*

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;
- Đài Phát thanh và Truyền hình TP Cần Thơ;
- Báo Cần Thơ;
- Ban chỉ đạo 389.

Sở Y tế nhận được Công văn số 7096/QLD-ĐK của Cục Quản lý Dược ngày 17 tháng 6 năm 2021 về việc phản ứng có hại nghi ngờ liên quan đến viên hoàn chứa phenformin không rõ nguồn gốc, xuất xứ.

Theo thông tin do Trung tâm DI&ADR Quốc gia cung cấp, phenformin là một thuốc điều trị đái tháo đường không còn được cấp phép lưu hành tại nhiều nước trên thế giới (trong đó có Việt Nam) do nguy cơ nhiễm toan chuyển hóa, thậm chí gây tử vong cho bệnh nhân. Tại Việt Nam, đã ghi nhận các trường hợp bệnh nhân nhiễm toan máu và suy đa tạng nghi ngờ do ngộ độc phenformin bị trộn vào chế phẩm sử dụng cho bệnh nhân đái tháo đường.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên toàn thành phố không được kinh doanh, phân phối, sử dụng các sản phẩm thuốc không rõ nguồn gốc, xuất xứ, sẽ xử lý nghiêm các cơ sở vi phạm theo quy định hiện hành (nếu có).

2. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trên địa bàn tăng cường tuyên truyền, khuyến cáo người dân không mua, bán, sử dụng các sản phẩm thuốc không có nguồn gốc, xuất xứ rõ ràng; nếu phát hiện các sản phẩm thuốc không rõ nguồn gốc, xuất xứ cần báo ngay cho các cơ quan chức năng để kịp thời có biện pháp xử lý.

3. Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trên địa bàn tăng cường theo dõi, phát hiện, xử trí các trường hợp xảy ra phản ứng có hại của các sản phẩm thuốc không rõ nguồn gốc, xuất xứ (nếu có) và gửi báo cáo phản ứng có hại của thuốc về: 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) 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). Theo mẫu báo cáo phản ứng có hại của thuốc được ban hành kèm theo Thông tư số 23/2011/TT-BYT ngày 10/6/2011.

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

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Thanh tra SYT;
- Website SYT;
- Lưu: VP, BP. NVD.

**KT.GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Phước Tôn**