

Số: /QLD-KD  
V/v cung ứng thuốc chứa hoạt  
chất Milrinon

Hà Nội, ngày tháng năm 2020

Kính gửi: - Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;  
- Các bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ .  
(Sau đây gọi tắt là các Đơn vị)

Cục Quản lý Dược nhận được công văn của một số cơ sở khám chữa bệnh về việc đề nghị nhập khẩu thuốc có chứa hoạt chất Milrinon theo nhu cầu điều trị đặc biệt của bệnh viện, Cục Quản lý Dược có ý kiến như sau:

1. Về nguồn cung ứng thuốc chứa hoạt chất Milrinon dạng tiêm:

1.1. Tính đến thời điểm hiện tại, có 02 Giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam thuốc chứa hoạt chất Milrinon dạng tiêm, bao gồm: Priminol (SĐK:VD3-61-20, hàm lượng hoạt chất: Milrinon 10mg/10ml do Công ty cổ phần Pymepharco sản xuất) và thuốc Milrinon-BFS (SĐK: VD3-43-20, hàm lượng hoạt chất: Milrinon 10mg/10ml do Công ty cổ phần dược phẩm CPC1 Hà Nội sản xuất).

1.2. Cục Quản lý Dược nhận được Văn thư số 3390/2020/CV-CPC1HN đề ngày 19/09/2020 của Công ty cổ phần dược phẩm CPC1 Hà Nội và Văn thư số 1570/PMP đề ngày 08/10/2020 của Công ty CP Pymepharco thông báo về tình hình cung ứng thuốc Priminol và thuốc Milrinon-BFS (đính kèm công văn này), cụ thể như sau:

Tên thuốc, số đăng ký	Hàm lượng, hoạt chất, dạng bào chế	Số lượng tồn (ống)	Số lượng có thể cung ứng ở thời điểm hiện tại	Khả năng cung ứng khi nhận được đơn đặt hàng từ cơ sở khám chữa bệnh		Số lượng dự kiến cung ứng/ 1 năm
				Khoảng thời gian sản xuất và cung ứng thuốc	Số lượng có thể cung ứng (ống)	
Milrinon-BFS (SĐK: VD3-43-20)	Milrinon 10mg/10ml, dung dịch tiêm.	500	500	02 tháng	11.000	Đáp ứng nhu cầu thị trường
Priminol (SĐK:VD3-61-20)	Milrinon 10mg/10ml, dung dịch tiêm.	0	0	02 tháng	140.000	Đáp ứng nhu cầu thị trường

Như vậy, theo các báo cáo trên, trường hợp các công ty nhận được đơn đặt hàng từ các cơ sở khám chữa bệnh trong tháng 10/2020 thì sau 02 tháng (tức chậm nhất tháng 12/2020) các công ty có thể cung ứng thuốc cho cơ sở khám chữa bệnh.

Vì vậy, để đảm bảo cung ứng đủ thuốc, kịp thời phục vụ cho nhu cầu điều trị, Cục Quản lý Dược đề nghị các đơn vị có nhu cầu sử dụng thuốc chứa hoạt chất Milrinon dạng tiêm khẩn trương, chủ động liên hệ hoặc chỉ đạo liên hệ với Công ty cổ phần dược phẩm CPC1 Hà Nội (*Địa chỉ: Cụm công nghiệp Hà Bình Phương, xã Văn Bình, huyện Thường Tín, Hà Nội; liên hệ DS. Nguyễn Thanh Bình, điện thoại: 0913 317 763*) và/hoặc Công ty CP Pymepharco (*Địa chỉ: 166-170 Nguyễn Huệ, phường 7, TP. Tuy Hòa, tỉnh Phú Yên; liên hệ DS. Trương Tấn Lực, điện thoại: 0913 458 717; DS. Châu Ngọc Khánh, điện thoại: 0905 970 093*) tránh đặt hàng chậm dẫn tới thiếu thuốc.

2. Để đảm bảo tránh gián đoạn trong thời gian chờ các Công ty sản xuất thuốc, Cục Quản lý Dược tiếp tục xem xét, giải quyết các hồ sơ đề nghị nhập khẩu thuốc có chứa hoạt chất Milrinon dạng tiêm theo nhu cầu điều trị đặc biệt của bệnh viện (theo điểm b Khoản 1 Điều 68 Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08/05/2017 được bổ sung, sửa đổi tại Nghị định số 155/2018/NĐ-CP ngày 12/11/2018) trên cơ sở đáp ứng đủ nhu cầu cho tới khi có đủ thuốc sản xuất trong nước theo Giấy đăng ký lưu hành đã được cấp.

Cục Quản lý Dược thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- GS.TS Nguyễn Thanh Long – Q. Bộ trưởng (để b/cáo);
- Các Thứ trưởng BHYT (để b/cáo);
- Cục trưởng Vũ Tuấn Cường (để b/cáo);
- Cục Quản lý khám, chữa bệnh (để p/hợp);
- Công ty: CPDP CPC1 HN, CP Pymepharco (để t/hiện);
- Lưu: VT, KD (BV).

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

**Lê Việt Dũng**