

DS. Lê Hoàng Minh –

Ngày 23/5/2025, Cơ quan Dược phẩm châu Âu (European Medicines Agency: EMA) đã công bố với việc Ủy ban Thuốc dành cho con người (Commission Medicines: CHMP) đề xuất một số thay đổi về cách sử dụng kháng sinh azithromycin trong Liên minh châu Âu (European Union: EU), bao gồm việc loại bỏ một số chỉ định. Những khuyến nghị này nhằm tối ưu hóa việc sử dụng kháng sinh thông dụng này và giảm thiểu nguy cơ phát triển kháng thuốc.

Azithromycin đã được sử dụng trong thực hành lâm sàng để điều trị nhiều bệnh nhiễm trùng khác nhau trên cơ thể em và người lớn. Nó được đưa vào trong danh sách thuốc thiết yếu của Tổ chức Y tế Thế giới (WHO), nhằm minh chứng tầm quan trọng của nó đối với sức khỏe cộng đồng. Tuy nhiên, azithromycin cũng được WHO phân loại là loại kháng sinh có nguy cơ cao về kháng thuốc và được đưa vào nhóm cần theo dõi của WHO. Một nghiên cứu do DARWIN EU thực hiện theo quy định của EMA đã phân tích việc kê đơn 141 kháng sinh trong nhóm theo dõi của WHO từ 2012 đến 2021 tại năm quốc gia châu Âu (Pháp, Đức, Tây Ban Nha, Hà Lan và Vương quốc Anh). Kết quả cho thấy azithromycin là một trong năm kháng sinh được kê đơn nhiều nhất trong hầu hết các cơ sở dữ liệu được đánh giá. Đáng chú ý, dữ liệu từ các cơ sở dữ liệu ATLAS và SENTRY cho thấy tỷ lệ kháng thuốc azithromycin đang tăng trên toàn cầu trong các chủng vi khuẩn, đặc biệt là các chủng liên quan đến các chủng được phê duyệt của azithromycin tại EU.

Thay đổi trong việc sử dụng kháng sinh Azithromycin tại liên minh Châu Âu

Viết bởi Biên tập viên

Thứ hai, 30 Tháng 6 2025 15:34 - Lần cập nhật cuối Thứ hai, 30 Tháng 6 2025 16:18



<https://www.ema.europa.eu/en/news/changes-use-antibiotic-azithromycin>