

Ngày 29/5, Cơ quan quản lý dược phẩm châu Âu (EMA) cho biết các chuyên gia chăm sóc y tế sẽ phải theo dõi chặt chẽ bệnh nhân mắc COVID-19 đang dùng thuốc sốt rét hydroxychloroquine vì những tác dụng phụ nghiêm trọng và những minh chứng vai trò của nó trong điều trị lâm sàng chuyên sâu, cũng như một lợi ích cũng như rủi ro.



Thuốc Plaquenil (hydroxychloroquine) tại một hiệu thuốc ở Paris, Pháp ngày 29/4/2020. Ảnh: THX/TTXVN

Một số quốc gia thuộc Liên minh châu Âu (EU) trong tuần này đã tạm dừng số đông loại thuốc trên, vì nhận được thông tin từ Tổng thống Mỹ Donald Trump tuyên bố là một phương pháp điều trị hiệu quả bệnh COVID-19.

Pháp, Italy và Bỉ đã làm theo quy định của Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) đưa ra ngày 25/5 về việc tạm dừng việc thử nghiệm thuốc trên diện rộng cho người mắc COVID-19. Việc theo dõi một số nghiên cứu không chính thức đã cho ra kết quả loại thuốc này có liên quan đến nguy cơ tử

vong và gây vẩn đục nhíp tìm kiếm về bệnh nhân COVID-19. Tuy nhiên, công đồng y tế đang chờ đợi kết quả từ các thử nghiệm khoa học.

EMA cho biết, đi du lịch là các thử nghiệm lâm sàng ngẫu nhiên, được thiết kế phù hợp có thể được hoàn tất, cùng với những đi du lịch chính thức, sẽ đem lại những bằng chứng hữu ích về lợi ích cũng như rủi ro của các loại thuốc trong đi du lịch COVID-19.

EMA nhắc lại lập trường cho rằng trong khi các phân tích sâu hơn đang được tiến hành, chloroquine và hydroxychloroquine chỉ nên được sử dụng để điều trị bệnh nhân COVID-19 trong thử nghiệm lâm sàng hoặc các chương trình sử dụng khẩn cấp quy mô gia đình giám sát chặt chẽ.

Kim Chung (TTXVN)