

**BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: *167*/2017/XNQ-QLD

Hà Nội, ngày *09* tháng *06* năm 2017

GIẤY XÁC NHẬN NỘI DUNG QUẢNG CÁO THUỐC

Tên tổ chức, cá nhân: **VPĐD Novartis Pharma Services AG tại TP. Hồ Chí Minh**

Địa chỉ: **Phòng 1001, tầng 10, toà nhà Centec, số 72-74 Nguyễn Thị Minh Khai, Quận 3, TP. Hồ Chí Minh**

Điện thoại: **08 3832 9090**

STT	Tên thuốc	Số đăng ký thuốc
1	Systane Ultra	VN-19762-16
2	Systane Ultra UD	VN-17216-13

Phương tiện quảng cáo: Trên báo, tạp chí, tờ rơi, poster cho công chúng.

Nội dung quảng cáo: Theo nội dung gồm 02 trang có đóng dấu xác nhận của Cục Quản lý Dược đính kèm Giấy xác nhận này.

VPĐD Novartis Pharma Services AG tại TP. Hồ Chí Minh có trách nhiệm quảng cáo đúng nội dung đã được xác nhận.

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Nguyễn Tất Đạt



06/6/17

HL

Tài liệu quảng cáo cho công chúng

Systane[®] ULTRA LUBRICANT EYE DROPS

**Giảm tạm thời
các chứng rát và kích ứng
do khô mắt**



Số giấy tiếp nhận hồ sơ đăng k. quảng cáo thuốc
của Cục Quản L. Dược - Bộ Y tế: .../.../QLD/TT, ngày .. tháng .. năm
Ngày .. tháng .. năm in tài liệu.

Số giấy phép lưu hành sản phẩm Systane Ultra (SDK): VN-19762-16.
Số giấy phép lưu hành sản phẩm Systane Ultra UD (SDK): VN-17216-13
Tài liệu này gồm 2 trang. Thông tin chi tiết về sản phẩm xin xem ở trang 2.

SYSTANE® ULTRA

Dung dịch thuốc nhỏ mắt vô trùng
Polyethylen glycol 400 & propylen glycol

THÀNH PHẦN: Hoạt chất: Polyethylen glycol 400: 0,4%. Propylen glycol: 0,3%. **CHỈ ĐỊNH:** Để làm giảm tạm thời các chứng rất và kích ứng do khô mắt. **CÁCH DÙNG - LIỀU DÙNG:** Lắc kỹ trước khi dùng. Nhỏ 1 hay 2 giọt vào mắt bị bệnh tùy theo nhu cầu. **CHỐNG CHỈ ĐỊNH:** Bệnh nhân quá mẫn với một trong các thành phần của thuốc. **KHUYẾN CÁO VÀ THẬN TRỌNG:** Chỉ dùng ngoài. Không sử dụng trong các trường hợp sau đây: - Nếu thuốc bị đổi màu hoặc bị mờ đục. - Nếu mẫn cảm với bất kỳ thành phần nào của thuốc. Khi sử dụng thuốc cần lưu ý: - Không chạm đầu ống nhỏ thuốc vào bất kỳ bề mặt nào để tránh lây nhiễm. - Đậy nắp sau mỗi lần sử dụng. Ngưng dùng thuốc trong các trường hợp sau: - Cảm thấy bị đau mắt. - Bị thay đổi thị lực. - Đỏ hoặc ngứa mắt ngày càng nặng lên hoặc kéo dài hơn 72 giờ. Trong trường hợp nuốt nhầm thuốc, hãy liên lạc ngay với trung tâm điều trị ngộ độc (Poison Control Center). **SỬ DỤNG THUỐC CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ:** Chưa có dữ liệu nào về việc sử dụng thuốc trên phụ nữ có thai và cho con bú. Tuy nhiên dữ liệu về thành phần của thuốc và kinh nghiệm sử dụng cho thấy thuốc không gây hại trong quá trình mang thai, kể cả phơi thai và trẻ sơ sinh. **TÁC ĐỘNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC:** Cũng như bất cứ loại thuốc nhỏ mắt nào khác, nhìn mờ tạm thời hoặc các thay đổi về thị lực có thể ảnh hưởng đến khả năng lái xe và vận hành máy móc. Nếu bị nhìn mờ sau khi nhỏ thuốc, bệnh nhân cần chờ cho tới khi nhìn rõ lại mới được làm các công việc trên. **SẢN XUẤT BỞI:** Alcon Laboratories, INC. 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas 76134, USA (Mỹ). **NHÀ PHÂN PHỐI:** CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC LIỆU TRUNG ƯƠNG 2, số 24 Nguyễn Thị Nghĩa, Quận 1, Tp.HCM, Việt Nam. **Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.**

SYSTANE® ULTRA UD

Dung dịch nhỏ mắt vô trùng không chất bảo quản
dạng liều đơn Polyethylen glycol 400 & Propylen glycol

THÀNH PHẦN: Hoạt chất: Polyethylen glycol 400: 0,4%. Propylen glycol: 0,3%. **CHỈ ĐỊNH:** Để giảm tạm thời các chứng rất và kích ứng do khô mắt. **CÁCH DÙNG - LIỀU DÙNG:** Systane® Ultra UD, dung dịch nhỏ mắt vô trùng không chất bảo quản liều đơn có thể sử dụng khi cần thiết cả ngày. Thuốc có thể sử dụng để điều trị mắt khô kết hợp việc sử dụng kính áp tròng bằng cách nhỏ thuốc trước khi đeo kính áp tròng, và sau khi tháo kính áp tròng. Xoay đầu ống thuốc, nhỏ thuốc vào mắt và chớp mắt. **CHỐNG CHỈ ĐỊNH:** Bệnh nhân quá mẫn với một trong các thành phần của thuốc. **KHUYẾN CÁO VÀ THẬN TRỌNG:** Chỉ dùng ngoài. Không sử dụng trong các trường hợp sau đây: - Nếu thuốc bị đổi màu hoặc bị mờ đục. - Nếu nhạy cảm với bất kỳ thành phần nào của thuốc. Khi sử dụng thuốc cần lưu ý: - Không chạm đầu ống nhỏ thuốc vào bất kỳ bề mặt nào để tránh lây nhiễm. - Vứt bỏ phần thuốc thừa sau khi sử dụng. - Không giữ lại dung dịch thuốc ở ống thuốc đã mở. Ngưng dùng thuốc trong các trường hợp sau: - Cảm thấy đau mắt. - Bị thay đổi thị lực. - Đỏ hoặc ngứa mắt ngày càng nặng lên hoặc kéo dài hơn 72 giờ. **SỬ DỤNG THUỐC CHO PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON BÚ:** Chưa có dữ liệu nào về việc sử dụng thuốc trên phụ nữ có thai và cho con bú. Tuy nhiên dữ liệu về thành phần của thuốc và kinh nghiệm sử dụng cho thấy thuốc không gây hại trong quá trình mang thai, kể cả phơi thai và trẻ sơ sinh. **TÁC ĐỘNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC:** Cũng như với bất cứ loại thuốc nhỏ mắt nào khác, nhìn mờ tạm thời hoặc các thay đổi về thị lực có thể ảnh hưởng đến khả năng lái xe và vận hành máy móc. Nếu bị nhìn mờ sau khi nhỏ thuốc, bệnh nhân cần chờ cho tới khi nhìn rõ lại mới được làm các công việc trên. **SẢN XUẤT BỞI:** Kaysersberg Pharmaceuticals, 23 avenue Georges Ferrenbach, Kaysersberg, 68240, Pháp. **NHÀ PHÂN PHỐI:** CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC LIỆU TRUNG ƯƠNG 2, số 24 Nguyễn Thị Nghĩa, Quận 1, Tp.HCM, Việt Nam. **Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng.**

Thông tin chi tiết xin xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc.

Vui lòng thông báo các tác dụng không mong muốn của thuốc về văn phòng đại diện Novartis Pharma Services AG.



Tp.HCM: Lầu 10, Tòa nhà Centec, Số 72-74 Nguyễn Thị Minh Khai, Q.3. Tel: (08) 3823 9090 - Fax: (08) 3823 9595

Hà Nội: Lầu 12A, Tòa nhà Geleximco, 36 Hoàng Cầu, Q. Đống Đa. Tel: (04) 32171255 - Fax: (04) 32171256