

Số: *193* /SYT-NVD
V/v đình chỉ lưu hành
và thu hồi thuốc

Nam Định, ngày *27* tháng 02 năm 2019

Kính gửi:

- Phòng y tế các huyện, thành phố;
- Các Trung tâm y tế huyện, thành phố;
- Các Bệnh viện trong tỉnh;
- Các Công ty bán buôn thuốc trong tỉnh;
- Các Nhà thuốc trong tỉnh.

Cục Quản lý Dược Bộ Y tế đã thông báo:

1. Đình chỉ lưu hành toàn quốc tất cả các lô thuốc Fenspirol (Fenspiride hydrochloride 2mg/ml) do công ty Polfarmex S.A. sản xuất, Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 – Pharbaco nhập khẩu, do thuốc có nguy cơ cao hơn lợi ích của thuốc (*Công văn số 1969/QLD-CL ngày 25/02/2019*).

2. Đình chỉ lưu hành toàn quốc thuốc viên nén SEBEMIN (Betamethason 0,25mg và d-Chlorpheniramin maleat 2mg), SĐK:VN-14320-11, Số lô: SDM1710, Ngày SX: 24/10/2017, HD: 23/10/2010 do Công ty Crown Pharm. Co.,Ltd (Korea) sản xuất, Công ty cổ phần dược liệu Trung ương 2 (Phytopharma) nhập khẩu, do mẫu thuốc không đạt chỉ tiêu định lượng (*Công văn số 2004/QLD-CL ngày 26/02/2019*).

Sở Y tế yêu cầu:

1. Các đơn vị kinh doanh, sử dụng thuốc không được buôn bán, sử dụng các thuốc bị đình chỉ lưu hành. Các công ty bán buôn thuốc thông báo công văn này cho các quầy thuốc trực thuộc và tiến hành kiểm tra trong kho, quầy. Nếu có sản phẩm bị đình chỉ lưu hành nêu trên thì phải khẩn trương thu hồi và báo cáo về Sở Y tế.
2. Trung tâm truyền thông giáo dục sức khỏe công bố thông tin việc thu hồi thuốc trên trang thông tin điện tử của Sở Y tế.
3. Các trung tâm y tế huyện, thành phố khẩn trương thông báo và kiểm tra việc thực hiện thông báo này tại Trạm y tế.

4. Thanh tra Sở, các phòng y tế huyện, thành phố kiểm tra và giám sát các đơn vị cung ứng và sử dụng thuốc trên địa bàn thực hiện thông báo này. *[Handwritten mark]*

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- Phòng NVY và TTra sở;
- TTKNDP&MP;
- Trang thông tin điện tử Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.



GIÁM ĐỐC

Bùi Thị Minh Thu