

UBND TỈNH LÀO CAI
SỞ Y TẾ

Số: *243* /SYT- NVD
V/v đình chỉ lưu hành thuốc không
đạt tiêu chuẩn chất lượng

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

Lào Cai, ngày *27* tháng 02 năm 2019

Kính gửi:

- Văn phòng HĐND&UBND các huyện, thành phố;
- Các DN kinh doanh dược trên địa bàn tỉnh;
- Ban Bảo vệ chăm sóc sức khoẻ cán bộ;
- Bệnh viện đa khoa Hưng Thịnh;
- Các đơn vị trực thuộc.

Thực hiện văn bản số 2004/QLD-CL ngày 26/02/2019 của Cục Quản lý Dược về việc đình chỉ lưu hành thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng. Sở Y tế tỉnh Lào Cai thông báo:

1. Đình chỉ lưu hành 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: 23/10/2020 do Công ty Crown Pharm. Co., Ltd (Korea) sản xuất, Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2 (PHYTOPHARMA) nhập khẩu, thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Định lượng.

2. Văn phòng HĐND&UBND các huyện, thành phố thông báo cho các nhà thuốc, quầy thuốc, cơ sở khám chữa bệnh tư nhân trên địa bàn quản lý thực hiện thông báo này, kiểm tra, giám sát các đơn vị thu hồi lô thuốc nêu trên và trả về cơ sở cung cấp; báo cáo kết quả kiểm tra, thu hồi, xử lý (nếu có) về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) trong thời hạn 30 ngày kể từ ngày ký văn bản này.

3. Các đơn vị y tế, các doanh nghiệp kinh doanh dược:

- Các bệnh viện, Trung tâm y tế các huyện, thành phố thông báo cho các khoa phòng, phòng khám đa khoa khu vực, các trạm y tế xã, phường, thị trấn và các cơ sở bán lẻ thuốc phạm vi đơn vị quản lý thu hồi lô thuốc nêu trên, trả về cơ sở cung cấp thuốc.

- Các đơn vị y tế khác, Ban Bảo vệ chăm sóc sức khoẻ cán bộ tỉnh thông báo trong đơn vị, ngừng sử dụng và thu hồi lô thuốc nêu trên, trả về cơ sở cung cấp thuốc.

- Các doanh nghiệp kinh doanh dược thông báo cho các nhà thuốc, quầy thuốc trực thuộc, tiến hành thu hồi lô thuốc nêu trên, trả về cơ sở cung cấp thuốc.

- Các đơn vị y tế, các doanh nghiệp kinh doanh dược báo cáo kết quả kiểm tra, thu hồi, xử lý (nếu có) về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) trong thời hạn 30 ngày kể từ ngày ký văn bản này.

4. Phòng Nghiệp vụ Dược giám sát các đơn vị thực hiện thông báo này, tổng hợp kết quả thu hồi thuốc nêu trên, báo cáo Sở Y tế và Cục Quản lý Dược theo quy định.

5. Thanh tra Sở xử lý các cơ sở vi phạm theo quy định hiện hành (nếu có).

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện/y

Nơi nhận:

- Như trên;
- Giám đốc Sở;
- Thanh tra Sở;
- Trang TTĐT Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.



Trần Thị Minh

