

Số: /SYT-NVD
V/v thông báo thu hồi thuốc vi phạm mức độ 3

Hải Phòng, ngày tháng 9 năm 2025

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu;
- Các đơn vị y tế trên địa bàn thành phố;
- Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn thành phố.

Thực hiện Công văn số 2580/QLD-CL ngày 10/9/2025 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc thông báo thu hồi thuốc vi phạm mức độ 3 (gửi kèm theo).

Tại công văn này, Cục Quản lý Dược thông tin về thuốc bị thu hồi như sau:

TT	Số hiệu, ngày văn bản của Cục Quản lý Dược	Tên thuốc (hoạt chất, hàm lượng)	Số GĐKLH	Lô sản xuất Hạn sử dụng	Cơ sở sản xuất	Lý do
1	Công văn số 2580/QLD-CL ngày 10/9/2025	Viên nén Hurmat 25mg (Captopril 25mg)	GC-283-17	Số lô: A8B100, ngày sản xuất 01/02/2024, hạn dùng 01/02/2026.	Công ty TNHH Medochemie Viễn Đông	Mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Định tính Captopril Disulfid (vi phạm mức độ 3)

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các đơn vị y tế và các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn

Tổ chức rà soát danh mục thuốc hiện đang sử dụng, kinh doanh tại cơ sở và các đơn vị/cơ sở trực thuộc; không kinh doanh, cung cấp, cấp phát, sử dụng lô thuốc nêu tại Công văn số 2580/QLD-CL ngày 10/9/2025 của Cục Quản lý Dược (nếu có); thực hiện biệt trừ thuốc còn tồn tại cơ sở, đồng thời trả thuốc về cho cơ sở cung cấp theo quy định và gửi ngay báo cáo về Sở Y tế bằng văn bản.

2. Đề nghị Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu:

- Tổ chức thông báo nội dung Công văn số 2580/QLD-CL ngày 10/9/2025 của Cục Quản lý Dược tới tất cả các cơ sở y tế, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn quản lý;

- Tổ chức kiểm tra, giám sát tới các cơ sở y tế, cơ sở kinh doanh và cơ sở sử dụng thuốc trên địa bàn quản lý. Nếu phát hiện lô thuốc nêu tại Công văn số

2580/QLD-CL ngày 10/9/2025 của Cục Quản lý Dược phải yêu cầu cơ sở tổ chức thu hồi, biệt trữ và gửi ngay báo cáo về Sở Y tế bằng văn bản.

3. Giao Phòng Tổ chức - Hành chính phối hợp với Phòng Nghiệp vụ Dược đăng tải thông tin về việc thu hồi thuốc nêu tại Công văn số 2580/QLD-CL ngày 10/9/2025 của Cục Quản lý Dược và Công văn này của Sở Y tế trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế.

4. Giao Phòng Quản lý hành nghề Y được phối hợp với Phòng Nghiệp vụ Dược; Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hải Phòng và các đơn vị có liên quan kiểm tra, giám sát các cơ sở thực hiện Công văn số 2580/QLD-CL ngày 10/9/2025 của Cục Quản lý Dược và chỉ đạo của Sở Y tế. Xử lý những cơ sở, đơn vị vi phạm (nếu có) theo quy định hiện hành, báo cáo Cục Quản lý Dược và các cơ quan chức năng có liên quan.

Sở Y tế yêu cầu các Phòng chức năng, đơn vị liên quan triển khai thực hiện ./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban GD SYT;
- TTKN Thuốc, MP, TP;
- Các phòng: NVD, QLHN;
- TCHC (đăng tải lên cổng TTĐT SYT);
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Hữu Thanh