

Số: 187/SYT-NVD
V/v đình chỉ lưu hành mặt hàng thuốc
không đạt tiêu chuẩn chất lượng

Cần Thơ, ngày 17 tháng 01 năm 2017

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở;
- Các đơn vị kinh doanh dược phẩm;
- Các phòng Y tế quận/huyện;
- Bệnh viện Đa khoa Trung ương Cần Thơ;
- Bệnh viện Đại học Y dược Cần Thơ;
- Bệnh viện 121 – Quân khu 9;
- Bệnh viện Công an Cần Thơ;
- Các bệnh viện tư nhân;
- Ban Bảo vệ sức khỏe Thành ủy;
- Đài Phát thanh và Truyền hình TP Cần Thơ;
- Báo Cần Thơ;
- Hội Dược học Cần Thơ.

Cục Quản lý Dược có công văn số 253/QLD-CL ngày 13 tháng 01 năm 2017 về việc đình chỉ lưu hành mặt hàng thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng.

Căn cứ công văn trên, Sở Y tế thông báo đình chỉ lưu hành và thu hồi trên toàn thành phố đối với mặt hàng thuốc sau:

STT	Tên thuốc	Hoạt chất	Dạng bào chế	SDK, Số lô, HD	Nhà sản xuất/Nhà nhập khẩu	Lý do
1	Miratel 40	Telmisartan 40mg	Viên nén	SDK : VN-12172-11 Số lô : MIV05 HD: 05/02/2018	- Công ty Miracle Labs (P) Ltd. (India) sản xuất. - Công ty CP XNK Y tế TP. Hồ Chí Minh nhập khẩu.	Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về các chỉ tiêu Khối lượng trung bình viên và Độ hòa tan.

Các công ty kinh doanh kiểm tra việc phân phối mặt hàng thuốc nêu trên và tổ chức thu hồi (nếu có), báo cáo kết quả và hướng xử lý về Sở Y tế chậm nhất vào ngày 10/02/2017.

Các nhà thuốc, quầy thuốc, đại lý và đơn vị sử dụng thuốc tự kiểm tra, ngừng mua bán, sử dụng, tiến hành trả lại nhà phân phối các thuốc nêu trên (nếu có).

Phòng Y tế các quận/huyện triển khai, kiểm tra, giám sát việc thực hiện công văn này đối với các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thuộc địa bàn quản lý.

Sở Y tế Cần Thơ thông báo đến các đơn vị để biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở;
- TTKN thuốc, TP, MP;
- TT Truyền thông GDSK;
- Website SYT ;
- Lưu VP, NVD.

KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC

Nguyễn Phước Tôn

