

Số: 248 /SYT-QLD

Thanh Hóa, ngày 30 tháng 01 năm 2019

V/v đình chỉ lưu hành thuốc không
đạt tiêu chuẩn chất lượng

Kính gửi: Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trong tỉnh.

Căn cứ các quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam;

Căn cứ Công văn số 883/QLD-CL ngày 24/01/2019, Công văn số 884/QLD-CL ngày 24/01/2019 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc đình chỉ lưu hành đối với các thuốc sau:

- Thuốc viên nén bao phim Peridom-M; SĐK: VN-16046-12, Lô SX: 7D73, NSX: 04/2017, HD: 03/2020, do công ty Medopharm (India) sản xuất. Công ty cổ phần dược phẩm Tenamyd nhập khẩu. Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Định lượng.

- Thuốc Chymomedi (Chymotrypsin 21 microkatal); SĐK: VD-25331-16, Lô SX: 254418, NSX: 21/8/2018, HD: 20/8/2020, do công ty cổ phần dược Trung ương Mediplantex sản xuất. Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Định lượng.

Để đảm bảo quyền lợi cho người sử dụng thuốc. Sở Y tế thông báo:

1. Đình chỉ lưu hành và thu hồi lô các thuốc sau:

- Thuốc viên nén bao phim Peridom-M; SĐK: VN-16046-12, Lô SX: 7D73, NSX: 04/2017, HD: 03/2020, do công ty Medopharm (India) sản xuất. Công ty cổ phần dược phẩm Tenamyd nhập khẩu;

- Thuốc Chymomedi (Chymotrypsin 21 microkatal); SĐK: VD-25331-16, Lô SX: 254418, NSX: 21/8/2018, HD: 20/8/2020, do công ty cổ phần dược Trung ương Mediplantex sản xuất.

2. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên toàn tỉnh khẩn trương thu hồi các lô thuốc bị đình chỉ lưu hành nêu trên (nếu có) và trả lại cho cơ sở cung ứng, báo cáo kết quả về Sở Y tế (phòng Quản lý Dược) trước ngày 13/02/2019.

3. Phòng Quản lý Dược, các phòng ban chức năng của Sở Y tế, phòng Y tế huyện, thị, thành phố có trách nhiệm kiểm tra, giám sát việc thực hiện thông báo này; xử lý những đơn vị, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành./..

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: VT, QLD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Phạm Ngọc Thơm