

SỞ Y TẾĐộc lập- Tự do- Hạnh phúc

Số: /SYT-QLD

Thanh Hóa, ngày tháng năm 2022

V/v thông báo mẫu CEFUROXIM
500mg giả

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 6040/QLD-CL ngày 08/7/2022 của Cục Quản lý Dược về việc mẫu CEFUROXIM 500mg giả: Viên nén bao phim CEFUROXIM 500mg, SĐK: VD-31978-19, lô SX: 5241121, NSX: 301121, HD: 301124; lô SX: 3490621, NSX: 010621, HD: 010624. Mẫu không đạt tiêu chuẩn chất lượng về các chỉ tiêu Định tính, Định lượng (Không có hoạt chất).

Để đảm bảo quyền lợi cho người sử dụng thuốc và ngăn chặn thuốc giả, thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng lưu hành trên thị trường, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên toàn tỉnh:

Tuyệt đối không được kinh doanh, phân phối, sử dụng 02 lô thuốc trên nhãn ghi: “Viên nén bao phim CEFUROXIM 500mg, SĐK: VD-31978-19:

- Lô SX: 5241121, NSX: 301121, HD: 301124;

- Lô SX: 3490621, NSX: 010621, HD: 010624;

- Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung ương Vidipha Bình Dương”.

2. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên toàn tỉnh khẩn trương thu hồi 02 lô thuốc 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 18/7/2022.

3. Giao Trung tâm kiểm nghiệm Thanh Hóa trực tiếp kiểm tra, giám sát việc thu hồi thuốc nêu trên, báo cáo kết quả về Sở Y tế (phòng Quản lý Dược) trước ngày 25/7/2022.

4. Phòng Quản lý Dược, các phòng ban chức năng của Sở Y tế có trách nhiệm kiểm tra, giám sát việc thực hiện thông báo này; sau đợt thu hồi trên, xử lý những đơn vị, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- UBND các huyện, thị, thành phố (p/h);
- Trung tâm KN Thanh Hóa (t/h);
- Trang thông tin của Sở Y tế;
- Lưu: VT, QLD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Ngọc Thơm